Allegato 2

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA "A": GENETICA MEDICA

Patologie diagnosticabili con le prestazioni di Genetica Medica su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA			
P001	Aarskog-Scott, Sindrome			
P002	Aceruloplasminemia			
P003	Acidosi renale tubulare distale AD			
P004	Acidosi renale tubulare distale AR con sordità			
P005	Acidurie Organiche (AO)			
P006	Acondroplasia			
P007	Acrodermatite enterica da deficienza di ZN (AEZ)			
P008	Acromatopsia			
P009	Adrenoleucodistrofia X-Linked			
P010	Agammaglobulinemia AR (AGA-AR)			
P011	Agammaglobulinemia X-Linked (AGA-XL)			
P012	Agenesia dentaria e cleft oro-facciale			
P013	Alagille, Sindrome			
P014	Albinismo oculare			
P015	Albinismo Oculocutaneo			
P016	Alcaptonuria			
P017	Alexander, Malattia			
P018	Alfa Mannosidosi			
P019	Alport, Sindrome			
P020	Alstrom, Sindrome			
P021	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro - anemia ipocromica con sovraccarico di ferro			
P022	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro: sindrome IRIDA			
P023	Alzheimer familiare			
P024	Amaurosi congenita di Leber			
P025	Amiloidosi			
P026	Andersen-Tawil, Sindrome			
P027	Anemia di Fanconi tipo A			
P028	Anemia diseritropoietica tipo 1			
P029	Anemia emolitica da deficienza di piruvato chinasi			
P030	Aneurismi ereditari			
P031	Angelman, Sindrome di			
P032	Aniridia			
P033	Anomalie vitreo (in particolare vitreopatie essudative)			
P034	Apert, Sindrome di			
P035	Arginosuccinico aciduria, Deficit di arginosuccinico liasi, deficit di ASL			
P036	Aritmie ereditarie/canalopatie/CPVT			
P037	Arts, Sindrome			
P038	Atassia con deficit della vitamina E			
P039	Atassia Aprassia Oculomotoria (AOA)			
P040	Atassia con deficit di Coenzima Q			
P041	Atassia di Friedreich			
P042	Atassia spastica AR (ARSACS)			
P043	Atassia spinocerebellare, ritardo mentale e epilessia			
P044	Atassia telangiectasia Like, disorder			
P045	Atassia Teleangectasica			
P046	Atassie episodiche			
P047	Atassie spinocerebellari			
P048	Atelogenesi, Tipo II			
P049	Atrofia dentato-rubro-pallido-luisiana			
P050	Atrofia muscolare spinale (SMA) con distress			
P051	Atrofia Muscolare Spinale (SMN) /WERDNIG-HOFFMANN			

— 26 –

CODICE	PATOLOGIA		
P052	Atrofia muscolare spinale di Kennedy		
P053	Atrofia muscolare spinale di Kennedy X-Linked		
P054	Atrofia Ottica Autosomica Dominante		
P055	Bannayan-Riley-Ruvalcaba, Sindrome		
P056	Bardet-Biedl Syndrome		
P057	Barth, Sindrome/ 3-Metilglutaconico aciduria tipo II		
P058	Bartter, Sindrome		
P059	Beckwith-Wiedemann, Sindrome		
P060	Birt-Hogg-Dube, Sindrome		
P061	Blau, Sindrome		
P062	Blefarofimosi		
P063	BLOOM syndrome, WERNER SYNDROME		
P064	Cach, Sindrome Leucoencefalopatia con sostanza bianca evanescente (VANISHING WHITE MATTER disease)		
P065	Cadasil, Sindrome		
P066	Caffey, Sindrome		
P067	Camurati-Engelmann, Malattia		
P068	Canavan, Sindrome di		
P069	Carasil, Sindrome di		
P070	Carcinoma gastrico familiare e carcinoma lobulare familiare della mammella		
P071	Carcinoma mammario e ovarico ereditario approfondimento diagnostico		
P072	Carcinoma mammario e ovarico ereditario		
P073	Carcinoma midollare e familiare della tiroide/MEN2 (RET)		
P074	Cardiofaciocutanea, Sindrome		
P075	Cardiomiopatia Dilatativa		
P076	Cardiomiopatia dilatativa X-linked (XLDC)		
P077	Cardiomiopatia Ipertrofica		
P078	Cardiomiopatia ventricolare destra aritmogena		
P079	Carney complex		
P080	Ipoplasia cartilagine-capelli, Displasia anauxetica		
P081	Cecità congenita notturna stazionaria		
P082	Cefalopolisindattilia di Greig (sindromi da GLI3)		
P083	Charcot Marie Tooth AD Neuropatia ereditaria con ipersensibilità alla pressione (HNPP)		
P084	Charcot Marie Tooth X-Linked		
P085	Charge, Sindrome		
P086	Chediak-Higashi		
P087	Citrullinemia		
P088	Cohen, Sindrome		
P089	Colestasi familiare intraepatica progressiva -Tipo I, Tipo II, Tipo III e Tipo IV		
P090	Collage tipo 11 Sticker tipo 2, Sindrome Stickler tipo 3, Sindrome Marshall, Sindrome Fibrocondrogenesi Osmed AR Osmed AD		

CODICE	PATOLOGIA			
	Collagene tipo 2			
	Acondrogenesi tipo 2			
	Ipocondrogenesi			
	SEDC congenita			
	SEMD Strudwick			
P091	Displasia di Kniest			
	Displasia spondilo periferica SED con artrosi precoce			
	SED con brevità metatarsale			
	(Displasia Czech)			
	S. di Stickler 1			
	Collagene tipo 9			
	Displasia epifisaria multipla (EDM2)			
P092	Displasia epifisaria multipla (EDM3) Displasia epifisaria multipla (EDM6)			
	Stickler Sindrome AR			
P093	Coloboma e anomalie renali			
P094	Condrodisplasia metafisaria/Schmidt			
P095	Condrodisplasia puntata X-Linked			
P096	Contratture congenite letali, Sindrome			
P097	Convulsioni benigne infantili/Convulsioni infantili e coreoatetosi parossistica			
P098	Corea familiare benigna			
P099	Cornelia de Lange, Sindrome			
P100 P101	Corolderemia			
P101 P102	Costello, Sindrome Cowden, Sindrome			
P102	Craniofrontonasale, Sindrome			
P104	Craniosinostosi isolate, Sindromi comuni			
P105	Crigler Najjar, Sindrome			
P106	Crouzon, Sindrome			
P107	Currarino, Sindrome			
P108	Cutis Laxa AR Tipo IIA- (ARCL2A)			
P109	Danon, Malattia di			
P110	Darier, malattia			
P111	Deficienza di GLUT1, Sindrome			
P112	Deficit ALFA-1 Antitripsina			
P113	Deficit coenzima Q10			
P114 P115	Deficit Congenito Fattore VII Deficit Congenito Fattore X			
P115	Deficit Congenito Fattore X Deficit Congenito Fattore XI			
P117	Deficit di Creatina sintesi			
P118	Deficit di Creatina Sintesi Deficit di Creatina Trasporto			
P119	Deficit di 17 alfa idrossilasi/17,20 liasi			
P120	Deficit di 17 beta Idrossilasi			
P121	Deficit di 3-idrossiacil-CoA deidrogenasi a catena lunga, deficit di LCHAD			
P122	Deficit di 3-metilglutaconico, aciduria			
P123	Deficit di 5 alfa Reduttasi			
P124	Deficit di Acil-CoA Deidrogenasi a catena corta (SCAD)			
P125	Deficit di Acil-CoA Deidrogenasi a catena lunga (VLCAD)			
P126	Deficit di Acil-CoA Deidrogenasi a catena media (MCAD)			
P127	Deficit di adenina deaminasi (ADA-SCID)			

CODICE	PATOLOGIA			
P128 P129	Deficit di Adenina Fosforibosil Transferasi Deficit di Aminoacilasi di tipo 1			
P129	Deficit di Arginasi			
P131	Deficit di Biotinidasi			
P132				
P133	Deficit di carnitina palmitol transferasi Deficit di citocromo p450 ossidoreduttasi			
P134	Deficit di Glucosio 6 fosfato deidrogenasi			
P135	Deficit di HMG-CoA Liasi, 3-idrossi-3-metilglutarico aciduria			
P136	Deficit di Idrossilasi Amminoacidi aromatici			
P137	Deficit di Mevalonato Chinasi (MKD)			
P138	Deficit di N-acetilglutammato sintetasi (NAGS)			
P139	Deficit di Olocarbossilasi Sintetasi (HLCS)			
P140	Deficit di Ornitina Aminotransferasi			
P141	Deficit di Ornitina Transcarbamilasi			
P142	Deficit di prosaposina SAP A, Malattia di Krabbe			
P143	Deficit di prosaposina SAP B, Leucodistrofia Metacromatica			
P144	Deficit di prosaposina SAP C, Malattia di Gaucher			
P145	Deficit di trasporto Folati			
P146	Deficit intellettivo e microcefalie			
P147	Deficit intellectivo e inforcedalle Deficit isolato Ormone della Crescita			
P148	Deficit multiplo di carbossilasi			
P149	Deficit prima tappa del ciclo dell'urea			
P150	Degenerazione maculare senile			
P151	Demenza Frontotemporale			
P152	Demenza Frontotemporale con malattia del motoneurone			
P153	Dentinogenesi imperfetta			
P154	Denys-Drash, Sindrome di			
P155	Dermopatia Restrittiva Letale (LRD)			
P156	Di George, Sindrome di			
P157	Diabete Insipido Centrale			
P158	Diabete insipido nefrogenico (NDI) autosom			
P159	Diabete insipido nefrogenico (NDI) x-linked			
P160	Diabete Mody			
P161	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46,XX)			
P162	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46, XY - 46, XX gonadici)			
P163	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46, XY anomalie nella sintesi o nell'azione degli androgeni)			
P164	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46, XY gonadici)			
P165	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) con ipercheratosi palmoplantare			
P166	Discromatosi simmetrica ereditaria 1 (DSH) e Aicardi Goutieres			
P167	Displasia craniometafisaria			
P168	Displasia Ectodermica			
P169	Displasia Ectodermica Anidrotica con immunodeficienza A T-cell (EDA-ID)			
P170	Displasia Ectodermica ipoidrotica X-Linked			
P171 P172	Displasia Ectodermica ipoidrotica/Clouston, Sindrome (HED2)			
P172	Displasia ectodermica, Anchiloblefaron, Palatoschisi			
P174	Displasia Epifisaria Multipla Displasia Matetropica e sindromi associate			
P174	Displasia Metatropica e sindromi associate			
P176	Displasia oculodentoossea			
P177	Displasia ossea sclerosante Displasia spondilometafisaria con alterazioni encondromatose (spondiloencondrodisplasia)			
P177	Displasia spondiiometalisana con alterazioni encondromatose (spondiioencondrodisplasia) Displasia tanatofora			
F 1/0	pispiasia tariatorora			

CODICE	PATOLOGIA			
P179	Distonia Dopa sensibile da deficit di Septiarina Reduttasi			
P180	Distonia mioclonica			
P181	Distonie (da torsione idiopatica, DOPA sensibile, mioclonica)			
P182	Distrofia corneo retinica del cristallino di Bietti			
P183	Distrofia dei coni			
P184	Distrofia dei coni/bastoncelli			
P185	Distrofia facioscapolomerale			
P186	Distrofia Miotonica			
P187	Distrofia muscolare congenita di Ullrich e Miopatia di Bethlem			
P188	Distrofia Muscolare dei Cingoli 2B (LGMD2B) e miopatia di Myoshi			
P189	Distrofia Muscolare dei Cingoli			
P190	Distrofia Muscolare di Duchenne-Becker			
P191	Distrofia Muscolare di Emery Dreifuss			
P192	Distrofia oculofaringea			
P193	Distrofia retinica ereditaria con fundus albipunctatus			
P194	Distrofia vitelliforme dell'adulto/pattern dystrophy			
P195	Distrofie corneali			
P196	Disturbi della migrazione neuronale			
P197	Disturbo del linguaggio/disprassia verbale			
P198	Dravet, Sindrome incluso: Epilessia Mioclonica Severa dell'Infanzia (SMEI), Epilessia Generalizzata con Crisi Febbrili Plus			
F 130	(GEFS+), Epilessia con Assenze dell'Infanzia			
P199	Ehlers-Danlos e Sindromi Marfanoidi (DD di JHS/EDS-HT e sindromi comuni) e varianti rare			
P200	Ellis-Van Creveld, sindrome			
P201	Emicrania Emiplegica Alternante/ Emiplegia Alternante dell'Infanzia			
P202	Emocromatosi Ereditaria			
P203	Emocionatosi Ereditaria Emofilia A			
P204	Emofilia B			
P205	Emoglobinopatia Gamma			
P206	Encefalomiopatia etilmalonica			
P207	Encefalopatia epilettica			
P208	Encefalopatia epilettica precoce			
P209	Encefalopatia neurogastrointestinale Mitocondriale (MNGIE), Sindrome			
P210	Epidermolisi bollosa distrofica			
P211	Epidermolisi bollosa giunzionale da deficit di laminina-332			
P212	Epidermolisi bollosa semplice basale			
P213	Epidermolisi bollosa semplice da deficit di plectina			
P214	Epilessia del Lobo Temporale Laterale (ADLTE) Epilessia Parziale con Sintomi Auditivi (ADLTE)			
P215	Epilessia Frontale Notturna Autosomica Dominante (ADNFLE)			
P216	Epilessia infantile familiare benigna			
P217	Epilessia Mioclonica Giovanile (JME)			
P218	Epilessia piridossal fosfato-dipendente			
P219	Epilessia progressiva mioclonica			
P220	Epilessie focali e idiopatiche generalizzate			
P221	Eritrocheratodermia variabilis			
P222	Esostosi Multiple Ereditarie			
	Eterotopia Periventricolare X-linked			
P223	Sindrome Oto-Palato-Digitale Tipo I e II Sindrome di Melnick-Needles			
F223	Displasia Fronto-Metafisale			
	Eterotopia Periventricolare			
P224	Etilmalonico aciduria			
1 227	Lambarroo doddina			

CODICE	PATOLOGIA			
P225	Fabry, Malattia			
P226	Febbre Mediterranea Familiare (FMF)			
P227	Fenilchetonuria o iperfenilalaninemia/deficit di fenilalanina idrossilasi			
P228	Feocromocitoma e Paraganglioma secernente (sPGL)			
P229	Feocromocitoma-paraganglioma ereditario			
P230	Fibrosi Cistica			
P231	Fibrosi polmonare			
P232	Foramina parietalia			
P233	Frasier, Sindrome			
P234	Fraxe, sindrome			
P235	Freeman Sheldon			
P236	Galattosemia			
P237	Galattosialidosi, Deficit combinato beta Galattosidasi/Neuraminidasi			
P238	Gangliosidosi GM1, Deficit beta-galattosidasi			
P239	Gaucher, Malattia/Deficit di beta-Glucosidasi			
P240	Gilbert, Sindrome			
P241	Glaucoma familiare			
P242	Glicogenosi			
P243	Gorlin, Sindrome			
P244	Granulomatosi cronica X-linked			
P245	Greenberg, displasia scheletrica			
P246	Hailey-Hailey, Malattia			
P247	Hajdu Cheney, Sindrome di			
P248	Hallervorden-Spatz, Sindrome di			
P249	Holt-Oram, Sindrome di			
P250	Huntington, Malattia di IL2RA deficienza			
P251 P252	Immunodeficienza combinata grave T-B-Omenn Sindrome di (SCID T-B)			
P252 P253	Immunodeficienza combinata grave 1-B-Ornelli Silidione di (SCID 1-B)			
P254	Immunodeficienza comune variabile (CVID)			
P255	Infertilità maschile CATSPER-Relata			
P256	Insensibilità agli Androgeni, Sindrome (AIS)			
P257	Insensibilità al dolore			
P258	Intolleranza Ereditaria al Fruttosio (HFI), deficit di Aldolasi B			
P259	Intolleranza ereditaria al lattosio			
P260	Iper IgE, Sindrome			
P261	Iper IgM, Sindrome			
P262	Iperargininemia			
P263	Ipercalcemia infantile idiopatica			
P264	Ipercolesterolemia AD			
P265	Ipercolesterolemia AR			
P266	Ipercolesterolemia AR TIPO 3			
D267	Ipercolesterolemia Familiare TIPO 2, Deficit di			
P267	Apolipoproteina B			
P268	Ipercolesterolemie Familiari			
P269	Iperfenilalaninemia/DHPR			
P270	Iperferritinemia-cataratta, Sindrome B291			
P271	Iperparatiroidismo familiare isolato			
P272	Iperparatiroidismo neonatale severo			
P273	Iperplasia Surrenale Congenita (ISC)			
P274	Ipertermia Maligna			

CODICE	PATOLOGIA			
P275	Ipertiroidismo non autoimmune			
P276	Ipertrigliceridemie			
P277	Ipertrigliceridemie: difetto combinato di Lipasi			
P278 P279	Ipoacusia Neurosensoriale non sindromica Mitocondriale			
	Ipoacusie ereditarie non sindromiche			
P280 P281	Ipoalfa Lipoproteinemia/ Malattia di Tangier e Deficienza familiare di HDL			
P281	Ipobeta Lipoproteinemia Abetalipoproteinemia (ABL) Ipobeta Lipoproteinemia familiare (FHBL)			
P282 P283	Ipocaliemica, paralisi			
P284	Ipocondroplasia			
P285	Ipofosfatemia X-linked			
P286 P287	Ipogonadismo Ipogonadotropo			
	Ipoparatiroidismo			
P288	Ipoplasia Surrenale congenita associata a Ipogonadismo Ipogonadotropo			
P289	Ipotiroidismo Congenito IRIDA (Iron Refractory Iron Deficiency Anemia-IRIDA) Sindrome			
P290	, , ,			
P291	Ittiosi congenite autosomiche recessive			
P292	Ittiosi epidermolitica			
P293	Ittiosi epidermolitica superficiale			
P294	Ittiosi X-linked			
P295	Joubert, Sindrome di			
P296	Kabuki, sondrome di			
P297	Kallmann, Sindrome di			
P298	KBG, Sindrome			
P299	Kearns-Sayre, Sindrome di			
P300	Keutel, sindrome di			
P301	KID, Sindrome			
P302	Kindler, Sindrome di			
P303 P304	Kostmann, Sindrome di			
	Krabbe, Malattia di			
P305	Laron, sindrome di /Insensibilità al GH			
P306 P307	Legius, Sindrome di Leigh, Malattia di			
P307 P308	Leopard, Sindrome di			
P309	Leri-Weill, Sindrome di /bassa statura non sindromica			
P310	Lesch-Nyhan, Sindrome di			
P311 P312	Leucodistrofia metacromatica			
	Leucoencefalopatia e epilessia (deficit di MTHFR)			
P313 P314	Liddle, Sindrome di Li-Fraumeni, Sindrome			
	·			
P315	Linfoistiocitosi emofagocitica famigliare (FHL2)			
P316	Linfoproliferativa X-Linked2, Sindrome (XLP2)			
P317	Linfoproliferativa Autoimmune Sindrome Tipo 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS)			
P318	Linfoproliferativa X-Linked, Sindrome (XLP)			
P319	Lipodistrofia congenita di Berardinelli Seip			
P320	Lipodistrofia con displasia mandiboloacrale tipo B			
P321	Lissencefalia di Miller-Dieker, da delezione 17p13.3			
P322	Lissencefalia isolata Eterotopia a Banda sottocorticale			
P323	Lissencefalia polimicrogiria eterotopia			

CODICE	DATOLOGIA		
CODICE	PATOLOGIA		
	Lissencefalia X-linked con Genitali Ambigui		
P324	Sindrome degli Spasmi Infantili X-linked		
	Sindrome di West Enilessia Mioclonica X-linked con spasticità e Pitardo Mentale		
P325	Epilessia Mioclonica X-linked con spasticità e Ritardo Mentale Lowe, Sindrome di		
P326	Lynch, Sindrome di		
P327	Macrocefalia e Autismo		
P328	Maculopatia di Best		
P329	Malattia da accumulo degli esteri del colesterolo		
P330	Malattia da mutazione del gene MYH9		
P331	Malattia da ritenzione dei Chilomicroni		
P332	Malattia di Dent 2		
P333	Malattia dei gangli basali responsivo alla biotina		
P334	Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi		
P335	Malattie da β -Ossidazione		
P336	Malattia genetica da Disomia uniparentale		
P337	Malattia midollare cistica renale		
P338	Malattie mitocondriali da deficit di DNA polimerasi gamma		
P339	Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi		
P340	Malformazioni cerebrali cavernose (CCM)		
P341	Mannosidosi tipo I		
P342	Marfan, Sindrome e malattie correlate		
P343	McCune-Albright, Sindrome di		
P344	Melanoma ereditario		
	Sindrome del nevo displastico		
P345	Melanoma ereditario		
D040	Sindrome del nevo displastico secondo livello		
P346	MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like)		
P347	Melorestosi Osteopoichilosi		
F 347	Burschkeollendorf, Sindrome		
P348	MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate)		
P349	Metilmalonico aciduria		
P350	Metilmalonico aciduria con omocistinuria		
P351	Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT)		
P352	Microcefalia (AR)		
P353	Microftalmia Anoftalmia		
P354	Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2)		
P355	Miller, Sindrome di		
P356	Miopatia Central Core		
P357	Miopatia centronucleare		
P358	Miopatia Desmina Relata		
P359	Miopatia di Brody 1		
P360	Miopatia di Miyoshi		
P361	Miopatia mioclonica		
P362	Miopatia Miofibrillare Cryab Relata		
P363	Miopatia Miofibrillare da Miotilina		
P364	Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata		
P365	Miopatia ZASP Relata 1		
P366	Miopatie congenite		
P367	Miotonia congenita di Thomsen/Becker		
P368	P368 Morquio, MPSIV, Deficit N-acetil-galattosamina 6-solfatasi, Deficit di Beta Galattosidasi		

CODICE	PATOLOGIA			
P369	Mowat-Wilson, Sindrome di			
P370 P371	Mucolipidosi Mucopolisacearidasi (complementare alle analisi biochimiche per la conforma diagnostica)			
P371	Mucopolisaccaridosi (complementare alle analisi biochimiche per la conferma diagnostica)			
P372	Muenke, Sindrome di			
P374	Nager, Sindrome di /Disostosi Acrofacciale di tipo I			
P374	Nail-Patella, Sindrome di Nefronoftisi Tipo 1			
P376	Nefropatia Giovanile Iperuricemica Tipo 2 (HNFJ2)			
P377	Neoplasia endocrina multipla di tipo 1			
P378	Neoplasia endocrina multipla di tipo 1 Neoplasia endocrina multipla di tipo 2 (MEN2A E 2B)			
P379	Neoplasia endocrina multipla di tipo 2 (MEN2/Y E 2B)			
P380	Netherton, Sindrome di			
P381	Neurofibromatosi tipo 1			
P382	Neurofibromatosi tipo 2			
P383	Neuropatia atassia retinite pigmentosa, Sindrome (NARP)			
P384	Neuropatia distale motoria			
P385	Neuropatia Ottica Ereditaria di Leber			
P386	Neuropatie di tipo sensitivo e disautonomico			
P387	Neuropatie periferiche			
P388	Neutropatie perienche Neutropenia ciclica			
P389	Neutropenia congenita			
P390	Neutropenia congenita grave			
P391	Nicolaides-Baraitser,Sindrome di /Coffin-Siris, sindrome di			
P392	Niemann Pick tipo C, Malattia di			
P393	Nijmegen Breakage, Sindrome di			
P394	Noonan, Sindrome e sindromi correlate			
P395	Oftalmoplegia esterna progressiva (CPEO)			
P396	Oftalmoplegia esterna progressiva (CPEO) mitocondriale			
P397	Okihiro, sindrome e varianti			
P398	Oligo-azoospermia			
P399	Oloprosencefalia			
P400	Opitz, Sindrome X-Linked			
P401	Opitz-Kaveggia e Lujan-Fryns Sindrome di			
P402	Osteogenesi imperfecta			
P403	Pachionichia congenita			
P404	Paget giovanile AR, morbo di			
P405	Paget, morbo di			
P406	Pancreatite cronica familiare			
P407	Panipopituitarismo			
P408	Panipopituitarismo e Displasia settoottica			
P409	Paraganglioma			
P410	Paralisi Ipercaliemica			
P411	Paraparesi spastica familiare			
P412	Parkinson ereditario, Malattia di			
P413	Pendred, Sindrome di			
P414	Perrault, Sindrome di			
P415	Persistenza ereditaria di emoglobina fetale-beta tal			
P416	Pfeiffer, Sindrome di			
P417	Piastrinopatie ereditarie			
P418	Pitt-Hopkins, Sindrome			
P419	Poliendocrinopatia autoimmune tipo 1 (APS1 o APECED)			

CODICE	PATOLOGIA			
P420	Poliglucosano Adulto BODY			
P420	Poligidosario Adulto BOD1 Polimicrogiria Bilaterale Fronto-Parietale			
P422	Polimicrogiria Bilaterale Profito-Parietale Polimicrogiria Bilaterale Perisilviana			
	Polineuropatia			
P423	Cardiopatica Amiloidotica Familiare			
P424	Poliposi Adenomatosa Familiare			
P425	Porfiria acuta intermittente			
P426	Prader-Willi, Sindrome di			
P427	Progeria di Hutchinson-Gilford di			
P428	Pseudoacondroplasia			
F420	Displasia epifisaria multipla			
P429	Pseudodeficienza arilsulfatasi A			
P430	Pseudoipoaldosteronismo			
P431	Pseudoipoparatiroidismo			
P432	Pseudoxantoma elastico			
P433	Pterigio Multiplo, Sindrome letale			
P434	Pubertà Precoce			
P435	Rachitismo ipofosfatemico			
P436	Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II			
P437	RASopatie			
P438	Rene policistico AD			
P439	Rene policistico AR			
P440	Retiniti pigmentose AD			
P441	Retiniti pigmentose AR			
P442	Retinoblastoma			
P443	Retinoschisi X-Linked			
P444	Rett, Sindrome e varianti			
P445	Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico			
P446	Rothmund-Thomson Sindrome,			
P447	Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome Rubinstein Taybi, sindrome di			
P447	Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia			
P448	Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria			
P449	Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3)			
P451	Sclerosi Laterale Amiotrofica			
P452	Sclerosi laterale amiotrofica giovanile			
P453	Sclerosi Tuberosa			
P454	Senior-Loken, Sindrome di			
P455	Sialidosi			
P456	Silver Russel, Sindrome di			
P457	Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di			
P458	Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS)			
P459	Sindrome branchio-oto-renale (BOR)			
P460	Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi			
P461	Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome)			
P462	Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS)			
P463	Sindrome QT-lungo familiare			
P464	Sjögren-Larsson, Sindrome di			
P465	Smith Lemli Opitz, Sindrome di			
P466	Smith Magenis, Sindrome (non deleto)			
P467	Sordità non sindromica			
P468	Sotos, Sindrome di			

CODICE	PATOLOGIA			
P469	Stargardt, Malattia di			
P470	Stuve Wiedemann (LIFR), Sindrome di			
P471	Swyer, Sindrome/ Pseudoermafroditismi maschili/ Sex reversal (SRY)			
P472	Talassemia alfa			
P473	Talassemia beta			
P474	Talassemia gamma			
P475	Talassemie ed Emoglobinopatie gamma			
P476	Tirosinemia tipo I			
P477	Townes Brokes, Sindrome e varianti			
P478	Treacher Collins, Sindrome di			
P479	Trigonocefalia			
P480	Trombocitopenia amegacariocitica congenita (CAMT)			
P481	Trombocitopenia ereditaria da anomalie di numero delle piastrine			
P482	Trombocitopenia GATA X-Linked			
P483	Trombofilie			
P484	Turner, sindrome di			
P485	Usher, Sindrome di			
P486	Van der Woude, Sindrome di			
P487	Vitreopatie ereditarie			
P488	Von Hippel Lindau, Sindrome di			
P489	Waardenburg tipo II, Sindrome di			
P490	Weaver, Sindrome di			
P491	Whim Sindrome di (Warts, Hypogammaglobulinemia, infections, Mielokathesis)			
P492	Wilms, Tumore di			
P493	Wilson, Malattia di			
P494	Wolfram, Sindrome di			
P495	X Fragile/FXTAS/POF			
P496	Xantomatosi Cerebro Tendinea (CTX)			

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA "B": CITOGENETICA

Patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di Citogenetica su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	EPOCA
C001	Sindrome associata ad anomalia cromosomica	
C002	Sindrome da instabilità cromosomica	
C003	Difetti congeniti/quadri malformativi	
C004	Disabilità intellettiva	
C005	Ritardo di accrescimento/sviluppo	
C006	Amenorrea/menopausa precoce	
C007	Genitali ambigui	
C008	Sterilità, infertilità, poliabortività	
C009	Consanguinei di portatori di anomalia cromosomica	
C010	Genitori a seguito di riscontro di anomalia cromosomica fetale	
C011	Rischio di anomalia cromosomica. Genitori di soggetti (deceduti senza diagnosi) malformati o con sospetta anomalia cromosomica	POSTNATALE
C012	Anomalia cromosomica sospettata in base a risultati di precedenti analisi genetiche	
C013	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni	
C014	Conferma di mosaicismo cromosomico	
C029	Coppie con abortività spontanea ripetuta	
C016	Neoplasie ematologiche all'esordio e al follow-up	
C017	Singola anomalia cromosomica acquisita in neoplasie oncoematologiche	
C018	Anomalie cromosomiche acquisite in neoplasie oncoematologiche	
C019	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica	

C020	Anomalia cromosomica sospettata in base a risultati di precedenti analisi genetiche		
C021	Conferma di mosaicismo cromosomico (prenatale)		
C022	Età materna avanzata		
C023	Precedente gravidanza con anomalia cromosomica fetale		
C024	Genitore portatore di anomalia cromosomica		
C025	Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente		
C026	Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto	o del rischio di	
C027	Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno (Per le aneuploidie validate da Linee Guida e Societa' Scientifche Nazionali ed Internazionali)		
C028	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica prenatale		
C030	Diagnosi prenatale rapida di aneuploidie		
C031	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)		
C032	Anomalie delle regioni subtelomeriche		
C033	Malattia da Disomia uniparentale		

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA"C": ONCOEMATOLOGIA

Patologie e condizioni oncoematologiche per le quali l'indagine genetica e/o citogenetica è indicata per confermare la diagnosi e/o definire la prognosi, a seguito di indagini (biochimiche, ematologiche, morfologiche) e su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENI DI RIFERIMENTO/REGIONE CROMOSOMICA DA INDAGARE	
E001	Eritrocitosi	JAK2, JAK2V617F, EPO-R, LNK, VHL	
E002	Ipereosinofilia	FIP1L1/PDGFRA, CKIT D816V, PDGFRB, JAK2V617F	
E003	Leucemia mieloide acuta	PML-RAR-alpha, NPM1, RUNX1-RUNX1T1, CBFbeta-MYH11, FLT-3 ITD, BCR-ABL, MLL-AF1, MLL-AF4, MLL-AF6, MLL-AF9, MLL-AF10, DEK-CAN,CBFA2T3-GLIS2, OTT-MAL, MOZ-CBP, cKIT.	
E004	Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2	IgH/BCL1,gene IgH/BCL2	
E005	Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV	IGHV, TP53, ATM	
E006	Mastocitosi	CKIT D816V, JAK2V617F	
E007	Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)	TP53, ASXL1, EZH2, TET2, SF3B1, SRSF2, ETV6, SETBP1, IDH2, DNMT3A, U2AF1, RUNX1, 5q-, PTPN-11, CBL, K-RAS, N-RAS, GATA2	
E008	Mielofibrosi	JAK2V617F, JMPL, ASXL1, EZH2, IDH1 / IDH2, SRSF2, CALR	
E009	Piastrinopenie familiari	GATA-1 (ESONI 2,3,4,5,6), c-Mpl, RBM8A, HOXA-11, MYH9, WAS, DEB test	
E010	Policitemia vera	JAK2V617F, LNK, CALR	
E011	Trombocitemia essenziale	JAK2V617F, clonalita'-HUMARA, CALR	
E012	Leucemia linfoblastica acuta	BCR-ABL, MLL-AF4, TEL-AML1, E2A-PBX1, IKZF1, SIL-TAL, clonalità TCR, riarrangiamento gene IgH	
E013	Altre sindromi mieloproliferative (MPN)	CALR, JAK2, JAK2V617F	
E014	Linfomi non-Hodgkin	IGH, ALK, C-MYC, BL2, BL6	
E015	Leucemia linfatica cronica	IGHV, TP53, ATM	
E016	Leucemia mieloide cronica	BCR-ABL	
E017	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali	13q14, 17q13, IGH, t (4;14), t(6;14), t(8;14), t(11;14), t (16;14),t (14;20), TP53, 13q14, 1p/1q	

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA "D": IMMUNOGENETICA

Patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di Immunogenetica, a seguito di indagini (biochimiche, ematologiche, morfologiche) e valutazioni specialistiche, su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENE DI RIFERIMENTO DA INDAGARE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'
F001	Artrite Giovanile	B27	
F002	Artrite in corso di malattie croniche intestinali	B27	
F003	Artrite psoriasica	B27	
F004	Artrite reattiva	B27	
F005	Artrite Reumatoide	HLA-DRB1	Per l'accertamento della natura genetica della patologia nel soggetto affetto; eseguibile anche nei familiari di I grado
F006	Bechet, Malattia di	HLA-B51 e HLA-B27	
F007	Corioretinopatia tipo Birdshot	HLA-A29	
F008	Diabete Mellito Tipo 1	HLA-DRB1 e HLA-DQA1 e HLA-DQB1	Per l'accertamento della natura genetica della patologia nel soggetto affetto; eseguibile anche nei familiari di I grado
F009	Malattia Celiachia	HLA-DQA1 e HLA-DQB1	Previa visita specialistica in caso di elevato sospetto clinico con indagini sierologiche di I livello non dirimenti; eseguibile anche nei familiari di I grado di affetto
F010	Narcolessia	HLA-DQB1*06.02	
F011	Reiter, Sindrome di	B27	
F012	Sacroileite	B27	
F013	Sclerosi multipla	HLA-DRB1	Per l'accertamento della natura genetica della patologia nel soggetto affetto; eseguibile anche nei familiari di I grado
F014	Spondilite Anchilosante	HLA-B27	
F015	Uveite	B27	

ALLEGATO 2 - COLONNA "E": ANATOMIA PATOLOGICA

Patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di Genetica Molecolare su materiale bioptico a seguito di indagini (istologiche e morfologiche) e valutazioni specialistiche, su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENE DI RIFERIMENTO DA INDAGARE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'
G001	Carcinoma polmonare non a piccole cellule	Stato mutazionale geni EGFR e K-RAS; Riarrangiamento ALK/ROS1	Carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato sucettibile di trattamento con inibitori di EGFR/ALK/ROS1
G002	Carcinoma del colon retto	Stato mutazionale geni K-RAS, N-RAS, BRAF; Instabilità Microsatellitare	Carcinoma del colon-retto in pazienti con malattia metastatica suscettibile di trattamento con anticorpi monoclonali anti EGFR; Instabilità microsatellitare in pazienti clinicamente selezionati in II stadio e pazienti > 75 aa in III stadio
G003	Melanoma maligno	Stato mutazionale gene BRAF	Melanoma metastatico suscettibile di trattamento con farmaci anti BRAF.
G004	Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide	Stato mutazionale geni BRAF, famiglia RAS	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G005	Tumori stromali gastrointestinali (GIST)	Stato mutazionale geni CKIT, PDGFRA	GIST - Tumori stromali gastrointestinali suscettibli di trattamento con inibitori di CKIT
G006	Carcinoma mammario	Stato gene HER2-neu	Carcinoma della mammella avanzato sucettibile di trattamento con farmaci anti-HER2
G007	Carcinoma gastrico	Stato gene HER2-neu	Carcinoma gastrico avanzato sucettibile di trattamento con farmaci anti-HER2
G008	Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)	Metilazione promotore gene MGMT; Stato mutazione dei geni IDH1-2; Codelezione 1p/19q	Tumori del SNC
G009	Carcinoma midollare della Tiroide	Stato mutazionale gene RET	Carcinoma midollare della tiroide
G010	Neuroblastoma	Amplificazione gene N-MYC	Neuroblastoma
G011	Carcinoma della cervice uterina Tumori di testa e collo Linfomi	Ricerca virus oncogeni	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G012	Tumori PNET, Condrosarcoma mixoide, DRCT, Istiocitoma fibroso angiomatoide	Riarrangiamento EWSR1	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G013	Liposarcoma mixoide/cellule rotonde	Riarrangiamento gene DDIT3	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G014	Rabdomiosarcoma alveolare	Riarrangiamento gene FOX01	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G015	Liposarcoma, Osteosarcoma	Amplificazione gene MDM2	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G016	Sarcoma sinoviale	Traslocazione X:18	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G017	Sarcoma fibromixoide di basso grado	Traslocazione 7:16	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G018	Sarcoma alveolare parti molli Fibrosarcoma congenito,	Traslocazione der(17)t(X:17)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G019	Nefroma mesoblastico congenito, Carcinoma secretorio della mammella	Traslocazione t(12:15)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G020	Linfoma mantellare Linfoma marginale splenico Tumori plasmacellulari	Traslocazione (11;14)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G021	Linfoma splenico Linfomi SNC a grandi cellule B	Traslocazione (9;14)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G022	Linfomi MALT extralinfonodali	Traslocazione t(11;18), t(1;14), t(3:14)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G023	Linfoma mantellare	Traslocazione t (2;12)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G024	Linfoma follicolare	Traslocazione t (14;18)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G025	Linfomi ALK Linfomi B a grandi cellule diffusi	Traslocazione (2;17)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione







CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENE DI RIFERIMENTO DA INDAGARE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'
G026	Linfoma di Burkitt Linfoma Diffuso a Grandi Cellule	Traslocazione (8;14), (2;8), (8;22), (8;9), (3;8)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G027	Linfomi anaplastici a grandi cellule	Traslocazione (2:5), (1;2)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G028	Linfomi	Riarrangiamento geni delle immunoglobuline	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G029	Linfomi	Riarrangiamento del recettore delle cellue T (TCR)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G030	Linfoma Diffuso a Grandi Cellule	FISH Bcl6	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione