

# CARDIOLOGIA



<b>Z520600</b>	<b>PANEL DE ANEMIA DE FANCONI (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: BRCA2, BRIP1, ERCC4, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, PALB2, RAD51C, SLX4, UBE2T, XRCC2
<b>Z542200</b>	<b>PANEL DE AORTOPATÍAS FAMILIARES</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] DE GENES [FBN1,TGFBR1,TGFBR2,FBN2,ADAMTSL4,ACTA2,SMAD3,MYLK]
<b>Z537900</b>	<b>PANEL DE ARRITMIA HEREDITARIA (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: AKAP9, ANK2, CACNA1C, CACNB2, CASQ2, CAV3, DSC2, DSG2, DSP, GPD1L, JUP, KCNA5, KCNE1, KCNE2, KCNE3, KCNH2, KCNJ2, KCNQ1, NPPA, PKP2, PLN, RYR2, SCN1B, SCN3B, SCN4B, SCN5A, SNTA1, TGFB3, TMEM43
<b>Z523200</b>	<b>PANEL DE CARDIOMIOPATÍA DILATADA (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: ABCC9, ACTC1, ACTN2, ANKRD1, BAG3, CRYAB, CSRP3, DES, DMD, DNAJC19, DOLK, DSC2, DSG2, DSP, EMD, EYA4, FKTN, GATA4, GATAD1, ILK, LAMA4, LAMP2, LDB3, LMNA, MURC, MYBPC3, MYH6, MYH7, MYPN, NEBL, NEXN, PDLIM3, PKP2, PLN, PRDM16, RAF1, RBM20, SCN5A, SGCD, TAZ, TBX20, TCAP, TNNC1, TNNI3, TNNT2, TPM1, TTN, TTR, TXNRD2, VCL
<b>Z523300</b>	<b>PANEL DE CARDIOMIOPATÍA HIPERTRÓFICA (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: ACTC1, ACTN2, ANKRD1, CALR3, CAV3, CRYAB, CSRP3, DES, FHL2, FLNC, GLA, JPH2, LAMP2, LDB3, MYBPC3, MYH6, MYH7, MYL2, MYL3, MYLK2, MYPN, NEXN, PDLIM3, PLN, PRKAG2, SLC25A4, SOS1, TCAP, TNNC1, TNNI3, TNNT2, TPM1, TRIM63, TTN, TTR, VCL
<b>Z523400</b>	<b>PANEL DE CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: DSP, DSG2, DSC2, JUP, PKP2, RYR2, TGFB3, TMEM43
<b>Z130300</b>	<b>PANEL DE CAVERNOMATOSIS HEREDITARIA</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] GENES [KRIT1,MGC,PDCD10] [CCM1, CCM2 Y CCM3]
<b>Z523900</b>	<b>PANEL DE DEFECTOS CARDÍACOS CONGÉNITOS (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: CFC1, CITED2, CRELD1, FOXH1, GATA4, GATA6, GDF1, NKX2-5, NOTCH1, TBX1, TBX20, ZFPM2
<b>Z224000</b>	<b>PANEL DE DISPLASIA ARRITMOGÉNICA DEL VENTRÍCULO DERECHO</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 9 GENES
<b>Z296400</b>	<b>PANEL DE ESCLEROSIS TUBEROSA</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] GENES TSC1 Y TSC2
<b>Z336100</b>	<b>PANEL DE GLUCOGENOSIS</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 11 GENES
<b>Z469000</b>	<b>PANEL DE MIOCARDIOPATÍA HIPERTRÓFICA FAMILIAR</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 26 GENES
<b>Z469900</b>	<b>PANEL DE MIOCARDIOPATÍA NO COMPACTADA</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 7 GENES
<b>Z469700</b>	<b>PANEL DE MIOCARDIOPATÍA HIPERTRÓFICA FAMILIAR</b> GEN[ES] ASOCIADOS: ES [ACTC1, MYL2, MYL3 Y TNNC]
<b>Z475100</b>	<b>PANEL DE MIOPATÍA NEMALÍNICA</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 7 GENES
<b>Z533000</b>	<b>PANEL DE SÍNDROME DE BRUGADA (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: CACNA1C, CACNB2, GPD1L, HCN4, KCNE3, SCN1B, SCN3B, SCN5A, SLMAP
<b>Z255500</b>	<b>PANEL DE SÍNDROME DE EHLERS-DANLOS</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] GENES [COL1A1,COL1A2,COL3A1,COL5A1,COL5A2,CHST14,ADAMTS2,TNXXB,PLOD]
<b>Z449400</b>	<b>PANEL DE SÍNDROME DE MARFAN Y DESÓRDENES RELACIONADOS</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 10 GENES
<b>Z501600</b>	<b>PANEL DE SÍNDROME DE NOONAN Y OTROS RELACIONADOS (RASOPATÍAS)</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 13 GENES
<b>Z534900</b>	<b>PANEL DE TAQUICARDIA VENTRICULAR POLIMÓRFICA CATECOLAMINÉRGICA (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: RYR2, CASQ2, KCNJ2
<b>Z537100</b>	<b>PANEL DEL SÍNDROME DEL QT LARGO (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: AKAP9, ANK2, CACNA1C, CALM1, CALM2, CALM3, CAV3, KCNE1, KCNE2, KCNH2, KCNJ2, KCNJ5, KCNQ1, SCN4B, SCN5A, SNTA1, TRDN

Z587400	<b>PANEL DEL SÍNDROME QT CORTO</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 5 GENES
Z014300	<b>ACIDURIA ISOBUTÍRICA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ACAD8
Z024500	<b>AGENESIA PANCREÁTICA Y DEFECTOS CARDÍACOS CONGÉNITOS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GATA6
Z029200	<b>ALFA GALACTOSIDASA "A"</b> LEUCOCITOS
Z029300	<b>ALFA GALACTOSIDASA "A"</b> SANGRE SECA
Z029400	<b>ALFA GALACTOSIDASA "A"</b> SUERO
Z029500	<b>ALFA GLUCOSIDASA</b> SANGRE SECA
Z307200	<b>ANEMIA DE FANCONI</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN FANCA
Z307600	<b>ANEMIA DE FANCONI</b> SECUENCIACIÓN GEN FANCA
Z307700	<b>ANEMIA DE FANCONI</b> SECUENCIACIÓN GEN FANCC
Z307800	<b>ANEMIA DE FANCONI</b> SECUENCIACIÓN GEN FANCG
Z307900	<b>ANEMIA DE FANCONI</b> SECUENCIACIÓN GEN PALB2
Z308000	<b>ANEMIA DE FANCONI</b> SENSIBILIDAD AL DIEPOXIBUTANO
Z048200	<b>ANEURISMA AÓRTICO TORÁCICO Y DISECCIÓN AÓRTICA FAMILIAR</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ACTA2
Z049900	<b>ANGIOEDEMA HEREDITARIO TIPO 1 Y 2</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN SERPING1
Z050000	<b>ANGIOEDEMA HEREDITARIO TIPO 1 Y 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SERPING1
Z050600	<b>ANGIOPATÍA HEREDITARIA CON NEFROPATÍA-ANEURISMAS Y CALAMBRES MUSCULARES (HANAC)</b> SECUENCIACIÓN EXONES [24, 25] GEN COL4A1
Z052300	<b>ANOMALÍAS TESTICULARES CON O SIN CARDIOPATÍA CONGÉNITA (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GATA4
Z057300	<b>ANTITRIPSINA ALFA-1</b> GENOTIPO [PCR] SANGRE TOTAL
Z058200	<b>AORTOPATÍAS FAMILIARES</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ES [FBN1, FBN2, TGFB2]
Z071900	<b>ATAXIA TELANGIECTASIA VARIANTE TIPO 1 (SÍNDROME DE ROTURA DE NIJMEGEN)</b> DELECIÓN GEN NBN
Z089500	<b>BLOQUEO CARDÍACO FAMILIAR PROGRESIVO</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TRPM4
Z089600	<b>BLOQUEO DEL CORAZÓN PROGRESIVO FAMILIAR, TIPO 1A (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
Z100800	<b>CALCIFICACIÓN ARTERIAL GENERALIZADA DE LA INFANCIA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ENPP1
Z116300	<b>CARDIOENCEFALOMIOPATÍA INFANTIL MORTAL, DEBIDO A DEFICIENCIA DE CITOCROMO C OXIDASA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCO2
Z116400	<b>CARDIOENCEFALOMIOPATÍA INFANTIL MORTAL, POR DEFICIENCIA DE CITOCROMO C OXIDASA TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: COX15
Z116500	<b>CARDIOENCEFALOMIOPATÍA INFANTIL MORTAL, POR DEFICIENCIA DE CITOCROMO C OXIDASA TIPO 3</b> GEN(ES) ASOCIADOS: COA5
Z117100	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA CON ATAXIA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: DNAJC19
Z117200	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA CON HIPOGONADISMO HIPERGONADOTRÓPICO (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LMNA
Z117300	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA CON PELO LANOSO, QUERATODERMA Y AGENESIA DENTAL (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: DSP

Z117400	CARDIOMIOPATÍA DILATADA CON PELO LANUDO Y QUERATODERMA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: DSP
Z117500	CARDIOMIOPATÍA DILATADA IDIOPÁTICA, MITOCONDRIAL, RELACIONADA AL GE MT-TH GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TH
Z117600	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: CRYAB
Z117700	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1A (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: LMNA
Z117800	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1AA GEN(ES) ASOCIADOS: ACTN2
Z117900	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1BB (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: DSG2
Z118000	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1C GEN(ES) ASOCIADOS: LDB3
Z116900	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1CC GEN(ES) ASOCIADOS: NEXN
Z118100	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1D (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: TNNT2
Z117000	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1DD GEN(ES) ASOCIADOS: RBM20
Z118200	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1E (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
Z118300	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1EE GEN(ES) ASOCIADOS: MYH6
Z118400	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1G GEN(ES) ASOCIADOS: TTN
Z118500	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1GG (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: SDHA
Z118600	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1HH (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: BAG3
Z118700	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1I GEN(ES) ASOCIADOS: DES
Z118800	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1J GEN(ES) ASOCIADOS: EYA4
Z118900	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1KK GEN(ES) ASOCIADOS: MYPN
Z119000	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1L (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: SGCD
Z119100	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1LL GEN(ES) ASOCIADOS: PRDM16
Z119200	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1M GEN(ES) ASOCIADOS: CSRP3
Z119300	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1N GEN(ES) ASOCIADOS: TCAP
Z119400	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1O GEN(ES) ASOCIADOS: ABCC9
Z119500	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1P GEN(ES) ASOCIADOS: PLN
Z119600	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1R GEN(ES) ASOCIADOS: ACTC1
Z119700	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1S (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: MYH7
Z119800	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1T GEN(ES) ASOCIADOS: TMPO
Z119900	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1U (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: PSEN1
Z120000	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1V (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: PSEN2
Z120100	CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1W GEN(ES) ASOCIADOS: VCL

Z120200	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1X (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: FKTN
Z120300	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1Y</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TPM1
Z120400	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 1Z</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TNNC1
Z120500	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 2A</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TNNI3
Z120600	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 2B</b> GEN[ES] ASOCIADOS: GATAD1
Z120700	<b>CARDIOMIOPATÍA DILATADA TIPO 3B (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: DMD
Z120800	<b>CARDIOMIOPATÍA FATAL</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MT-T1
Z120900	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: CAV3
Z121000	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MYH7
Z121100	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 10</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MYL2
Z121200	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 11</b> GEN[ES] ASOCIADOS: ACTC1
Z121300	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 12</b> GEN[ES] ASOCIADOS: CSRP3
Z121400	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 16</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MYOZ2
Z121500	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 17</b> GEN[ES] ASOCIADOS: JPH2
Z121600	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 19</b> GEN[ES] ASOCIADOS: CALR3
Z121700	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 2 (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TNNT2
Z121800	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 3</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TPM1
Z121900	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 4 (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MYBPC3
Z122000	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 6</b> GEN[ES] ASOCIADOS: PRKAG2
Z122100	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 7</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TNNI3
Z122200	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 8</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MYL3
Z122300	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTROFIA FAMILIAR, TIPO 9</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TTN
Z122500	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTRÓFICA FAMILIAR TIPO 18</b> GEN[ES] ASOCIADOS: PLN
Z122400	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTRÓFICA INFANTIL, RELACIONADA AL GEN MT-ATP8</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MT-ATP8
Z122600	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTRÓFICA, MEDIO-VENTRICULAR, DIGÉNICA</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MYLK2
Z122700	<b>CARDIOMIOPATÍA HIPERTRÓFICA, RELACIONADA AL GEN MT-TG</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MT-TG
Z122800	<b>CARDIOMIOPATÍA NO COMPACTADA VENTRICULAR IZQUIERDA, RELACIONADA AL GEN MYH7B (CARDIOMIOPATÍA ESPONGIFORME)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: MYH7B
Z122900	<b>CARDIOMIOPATÍA RESTRICTIVA FAMILIAR TIPO 1</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TNNI3
Z123000	<b>CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: TGFB3
Z123100	<b>CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 10 (CON MLPA)</b> GEN[ES] ASOCIADOS: DSG2

Z123200	CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 11 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: DSC2
Z123300	CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 12 GEN(ES) ASOCIADOS: JUP
Z123400	CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: TMEM43
Z123500	CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 8 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: DSP
Z123600	CARDIOMIOPATÍA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 9 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: PKP2
Z123700	CARDIOMIOPATÍA DILATADA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: MYBPC3
Z123800	CARDIOMIOPATÍA, HIPERTRÓFICA APICAL Y NEUROPATÍA, RELACIONADOS AL GEN MT-ATP8 GEN(ES) ASOCIADOS: MT-ATP8
Z123900	CARDIOPATÍAS CONGÉNITAS, MÚLTIPLES TIPOS GEN(ES) ASOCIADOS: TAB2
Z129700	CAVERNOMATOSIS HEREDITARIA DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN KRIT1 [CCM1]
Z130000	CAVERNOMATOSIS HEREDITARIA GEN(ES) ASOCIADOS: KRIT1 [CCM1]
Z130100	CAVERNOMATOSIS HEREDITARIA GEN(ES) ASOCIADOS: MGC [CCM2]
Z130200	CAVERNOMATOSIS HEREDITARIA GEN(ES) ASOCIADOS: PDCD10 [CCM3]
Z172600	DEFECTO SEPTAL AURICULAR TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: MYH6
Z172700	DEFECTO SEPTAL AURICULAR TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: TBX20
Z172800	DEFECTO SEPTAL AURICULAR TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: ACTC1
Z172900	DEFECTO SEPTAL AURICULAR TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: CITED2
Z173000	DEFECTO SEPTAL AURICULAR TIPO 9 GEN(ES) ASOCIADOS: GATA6
Z173100	DEFECTO SEPTAL AURICULOVENTRICULAR TIPO 4 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: GATA4
Z173200	DEFECTO SEPTAL AURICULOVENTRICULAR TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: GATA6
Z173300	DEFECTO SEPTAL VENTRICULAR TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: GATA4
Z173400	DEFECTO SEPTAL VENTRICULAR TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: CITED2
Z173500	DEFECTOS CARDIACOS RELACIONADOS AL GEN PPP1R8 GEN(ES) ASOCIADOS: PPP1R8
Z173600	DEFECTOS CARDIACOS, RELACIONADOS AL GEN CNOT3 GEN(ES) ASOCIADOS: CNOT3
Z173800	DEFECTOS CONGÉNITOS DEL CORAZÓN GEN(ES) ASOCIADOS: NKX2-5
Z176500	DEFICIENCIA DE ACIL-COA DESHIDROGENASA DE CADENA MUY LARGA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: ACADVL
Z058700	DEFICIENCIA DE APOLIPOPROTEÍNA B GEN(ES) ASOCIADOS: APOB
Z178800	DEFICIENCIA DE BETA-HIDROXILASA DE LA DOPAMINA (DBH) GEN(ES) ASOCIADOS: DBH
Z141500	DEFICIENCIA DE CISTATIONINA BETA SINTASA GEN(ES) ASOCIADOS: CBS
Z482200	DEFICIENCIA DE MTHFR MUTACIÓN [A1298C]
Z482300	DEFICIENCIA DE MTHFR MUTACIÓN [C677T]

<b>Z580700</b>	<b>DEFICIENCIA DE PROTEINA TRIFUNCIONAL MITOCONDRIAL</b> GEN(ES) ASOCIADOS: HADHB
<b>Z202100</b>	<b>DELECIÓN 1P36</b> FISH SANGRE TOTAL
<b>Z219300</b>	<b>DISECCIÓN DEL ANEURISMA DE LA AORTA TORÁCICA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SMAD2
<b>Z220100</b>	<b>DISFUNCIÓN DEL NÓDULO SINUSAL Y SORDERA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CACNA1D
<b>Z230800</b>	<b>DISPLASIA GELOFÍSICA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ADAMTSL2
<b>Z233800</b>	<b>DISPLASIA VALVULAR CARDIACA, LIGADA AL CROMOSOMA X</b> GEN(ES) ASOCIADOS: FLNA
<b>Z233900</b>	<b>DISPLASIA VENTRICULAR DERECHA ARRITMOGÉNICA TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: RYR2
<b>Z242800</b>	<b>DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 1 (STEINERT)</b> EXPANSIÓN TRIPLETE [CTG] GEN DMPK
<b>Z242900</b>	<b>DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 2</b> EXPANSIÓN [CCTG] GEN ZNF9
<b>Z246900</b>	<b>DISTROFIA MUSCULAR EMERY-DREIFUSS TIPO 1 LIGADA AL X</b> GEN(ES) ASOCIADOS: EMD
<b>Z247000</b>	<b>DISTROFIA MUSCULAR EMERY-DREIFUSS TIPO 2 AUTOSÓMICA DOMINANTE</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LMNA
<b>Z247100</b>	<b>DISTROFIA MUSCULAR EMERY-DREIFUSS TIPO 3 AUTOSÓMICA RECESIVA</b> SECUENCIACIÓN LMNA
<b>Z257300</b>	<b>ELASTINA GEN</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN ELN
<b>Z257400</b>	<b>ELASTINA GEN</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ELN
<b>Z171400</b>	<b>ENFERMEDAD DE DANON</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LAMP2
<b>Z268100</b>	<b>ENFERMEDAD DE DANON</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LAMP2
<b>Z303200</b>	<b>ENFERMEDAD DE FABRY</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN GLA
<b>Z303300</b>	<b>ENFERMEDAD DE FABRY</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GLA
<b>Z328400</b>	<b>ENFERMEDAD DE GAUCHER [GLUCOCEREBROSIDASA]</b> FIBROBLASTOS
<b>Z328600</b>	<b>ENFERMEDAD DE GAUCHER TIPOS 1, 2 Y 3</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GBA
<b>Z780000</b>	<b>ENFERMEDAD DE LA VÁLVULA AÓRTICA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: NOTCH1
<b>Z674300</b>	<b>ENFERMEDAD DE LIDDLE</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCNN1B
<b>Z674300</b>	<b>ENFERMEDAD DE LIDDLE</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCNN1G
<b>Z481800</b>	<b>ENFERMEDAD DE MOYAMOYA TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: RNF213
<b>Z481900</b>	<b>ENFERMEDAD DE MOYAMOYA TIPO 5</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ACTA2
<b>Z572900</b>	<b>ENFERMEDAD DE POMPE</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN GAA
<b>Z573100</b>	<b>ENFERMEDAD DE POMPE</b> SECUENCIACIÓN GEN GAA
<b>Z029900</b>	<b>ALFA-1</b> 4 GLUCOSIDASA [ENFERMEDAD DE POMPE] LINFOCITOS
<b>Z744300</b>	<b>ENFERMEDAD DE TANGIER</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ABCA1
<b>Z281500</b>	<b>ENZIMA CONVERTIDOR ANGIOTENSINA</b> POLIMORFISMO I/D GEN ECA

Z296000	<b>ESCLEROSIS TUBEROSA</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TSC1
Z296100	<b>ESCLEROSIS TUBEROSA</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TSC2
Z296200	<b>ESCLEROSIS TUBEROSA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TSC1
Z296300	<b>ESCLEROSIS TUBEROSA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TSC2
Z311900	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 10 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
Z312000	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 11</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GJA5
Z312100	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 12</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ABCC9
Z311700	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 13</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN1B
Z312200	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 3 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNQ1
Z312300	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 4 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNE2
Z312400	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 6</b> GEN(ES) ASOCIADOS: NPPA
Z312500	<b>FIBRILACIÓN AURICULAR FAMILIAR TIPO 7</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNA5
Z312600	<b>FIBRILACIÓN VENTRICULAR PAROXÍSTICA FAMILIAR, TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
Z328700	<b>GEN FACTOR XII</b> MUTACIÓN [C46T]
Z328800	<b>GEN FACTOR XII</b> MUTACIÓN PUNTUAL [THR309LYS]
Z335700	<b>GLUCOCEREBROSIDASA</b> SANGRE TOTAL
Z337200	<b>GLUCOGENOSIS TIPO 3</b> GEN(ES) ASOCIADOS: AGL
Z347600	<b>HEMOCROMATOSIS TIPO 5</b> GEN(ES) ASOCIADOS: FTH1
Z349500	<b>HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA</b> SECUENCIACIÓN GEN PIGA
Z357500	<b>HETEROTOPIA NODULAR PERIVENTRICULAR</b> SECUENCIACIÓN GEN FLNA
Z361500	<b>HIPERALFALIPOPROTEINEMIA TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: APOC3
Z362600	<b>HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN LDLR
Z362900	<b>HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR</b> GEN(ES) ASOCIADOS: APOA2
Z363000	<b>HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LDLR
Z362700	<b>HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR</b> MICROARRAY [LIPONEXT]
Z363100	<b>HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR AUTOSÓMICA RECESIVA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LDLRAP1
Z365100	<b>HIPERLIPIDEMIA FAMILIAR COMBINADA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: USF1
Z375000	<b>HIPOPLASIA DE CAVIDADES IZQUIERDAS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GJA1
Z382300	<b>HLA B5 (B51/B52)</b> PCR SANGRE TOTAL
Z567000	<b>INHIBIDOR DEL ACTIVADOR DELPLASMINÓGENO-1</b> POLIMORFISMO 4G/5G GEN PAI-1

<b>Z431000</b>	<b>LEUCOENCEFALOPATÍA VASCULAR FAMILIAR</b> GEN(ES) ASOCIADOS: COL4A1
<b>Z085000</b>	<b>LIPODISTROFIA CONGÉNITA DE BERARDINELLI-SEIP</b> SECUENCIACIÓN AGPAT2
<b>Z464900</b>	<b>MICROFTALMIA SINDRÓMICA TIPO 9</b> GEN(ES) ASOCIADOS: STRA6
<b>Z468700</b>	<b>MIOCARDIOPATÍA ESPONGIFORME</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LDB3
<b>Z468800</b>	<b>MIOCARDIOPATÍA ESPONGIFORME</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TAZ
<b>Z474100</b>	<b>MIOPATÍA MITOCONDRIAL AISLADA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TD
<b>Z474300</b>	<b>MIOPATÍA MITOCONDRIAL Y ANEMIA SIDEROBLÁSTICA TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: PUS1
<b>Z474700</b>	<b>MIOPATÍA MITOCONDRIAL, INFANTIL, TRANSITORIA, RELACIONADA AL GEN MT-TE</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TE
<b>Z474800</b>	<b>MIOPATÍA MITOCONDRIAL, RELACIONADA AL GEN MT-TA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TA
<b>Z474900</b>	<b>MIOPATÍA MITOCONDRIAL, RELACIONADA AL GEN MT-TM</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TM
<b>Z476400</b>	<b>MIOPATÍA RELACIONADA AL GEN MT-TQ</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TQ
<b>Z477300</b>	<b>MIOPATÍA, AGREGADO TUBULAR, TIPO</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ORAI1
<b>Z482600</b>	<b>MUCOLIPIDOSIS TIPO II</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GNPTAB
<b>Z483300</b>	<b>MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO I</b> GEN(ES) ASOCIADOS: IDUA
<b>Z510900</b>	<b>OSTEOCONDRODISPLASIA HIPERTRICÓTICA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ABCC9
<b>Z511800</b>	<b>OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN COL1A1
<b>Z511900</b>	<b>OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN COL1A2
<b>Z512100</b>	<b>OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA</b> SECUENCIACIÓN GEN COL1A1
<b>Z512200</b>	<b>OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA</b> SECUENCIACIÓN GEN COL1A2
<b>Z512300</b>	<b>OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA</b> SECUENCIACIÓN GEN CRTAP
<b>Z512400</b>	<b>OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA</b> SECUENCIACIÓN GEN LEPRE1
<b>Z587100</b>	<b>PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA NEONATAL ALOINMUNE</b> POLIMORFISMO [LEU33PRO] GEN ITGB3
<b>Z587300</b>	<b>PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA TROMBÓTICA</b> SECUENCIACIÓN GEN ADAMTS13
<b>Z635100</b>	<b>SÍNDROME CARDIO-FACIO-CUTÁNEO TIPO 1</b> SECUENCIACIÓN GEN BRAF
<b>Z635200</b>	<b>SÍNDROME CARDIO-FACIO-CUTÁNEO TIPO 2</b> SECUENCIACIÓN GEN KRAS
<b>Z635300</b>	<b>SÍNDROME CARDIO-FACIO-CUTÁNEO TIPO 3</b> SECUENCIACIÓN GEN MAP2K1
<b>Z635400</b>	<b>SÍNDROME CARDIO-FACIO-CUTÁNEO TIPO 4</b> SECUENCIACIÓN GEN MAP2K2
<b>Z025700</b>	<b>SÍNDROME DE ALAGILLE TIPO 1</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN JAG1
<b>Z025900</b>	<b>SÍNDROME DE ALAGILLE TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: JAG1
<b>Z026100</b>	<b>SÍNDROME DE ALAGILLE TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: NOTCH2

<b>Z031100</b>	<b>SÍNDROME DE ALSTRÖM</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ALMS1
<b>Z080700</b>	<b>SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: BBS1
<b>Z080800</b>	<b>SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: BBS2
<b>Z642200</b>	<b>SÍNDROME DE BARTH</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TAZ
<b>Z644200</b>	<b>SÍNDROME DE BIRT-HOGG-DUBE (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: FLCN
<b>Z645500</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
<b>Z645600</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GPD1L
<b>Z645700</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 3</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CACNA1C
<b>Z645800</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 4</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CACNB2
<b>Z645900</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 5</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN1B
<b>Z646000</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 6</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNE3
<b>Z646100</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 7</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN3B
<b>Z646200</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 8</b> GEN(ES) ASOCIADOS: HCN4
<b>Z646300</b>	<b>SÍNDROME DE BRUGADA TIPO 9</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SLMAP
<b>Z099200</b>	<b>SÍNDROME CADASIL</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN NOTCH3
<b>Z099300</b>	<b>SÍNDROME CADASIL</b> SECUENCIACIÓN GEN NOTCH3
<b>Z102300</b>	<b>SÍNDROME DE CAMPTODACTILIA-ARTROPATÍA-COXA VARA-PERICARDITIS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: PRG4
<b>Z113200</b>	<b>SÍNDROME DE CARASIL</b> GEN(ES) ASOCIADOS: HTRA1
<b>Z125500</b>	<b>SÍNDROME DE CARNEY TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: PRKAR1A
<b>Z647000</b>	<b>SÍNDROME DE CARPENTER</b> GEN(ES) ASOCIADOS: RAB23
<b>Z126800</b>	<b>SÍNDROME DE CARVAJAL</b> GEN(ES) ASOCIADOS: DSP
<b>Z133300</b>	<b>SÍNDROME DE CHAR</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TFAP2B
<b>Z647400</b>	<b>SÍNDROME DE CHARGE</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN CHD7
<b>Z647500</b>	<b>SÍNDROME DE CHARGE</b> SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] GEN CHD7
<b>Z649400</b>	<b>SÍNDROME DE COSTELLO</b> GEN(ES) ASOCIADOS: HRAS
<b>Z207600</b>	<b>SÍNDROME DI GEORGE (DEL 22Q11.2) (TUPLE/ARSA1)</b> FISH SANGRE TOTAL
<b>Z652200</b>	<b>SÍNDROME DE DISFUNCIÓN DEL MÚSCULO LISO MULTISISTÉMICO</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ACTA2
<b>Z255200</b>	<b>EHLERS-DANLOS CON HIPERMOVILIDAD SÍNDROME DE</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TNXB
<b>Z255300</b>	<b>EHLERS-DANLOS CON HIPERMOVILIDAD SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN TNXB
<b>Z255600</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO CIFOESCOLIÓTICO Y SORDERA SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN FKBP14

<b>Z255700</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO I Y II</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN COL5A1
<b>Z255800</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO IV SÍNDROME DE</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN COL3A1
<b>Z255900</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO IV SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN COL3A1
<b>Z256000</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO VI SÍNDROME DE</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN PLOD1
<b>Z256100</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO VI SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN PLOD1
<b>Z256200</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO VIIB SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN COL1A2
<b>Z256300</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPO VIIC SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN ADAMTS2
<b>Z256400</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPOS I SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN COL5A2
<b>Z256500</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPOS I Y II SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN COL5A1
<b>Z256600</b>	<b>EHLERS-DANLOS TIPOS I Y II SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GENES [COL5A1 Y COL5A2]
<b>Z655400</b>	<b>SÍNDROME DE ELLIS-VAN CREVELD</b> GEN(ES) ASOCIADOS: EVC
<b>Z655400</b>	<b>SÍNDROME DE ELLIS-VAN CREVELD</b> GEN(ES) ASOCIADOS: EVC2
<b>Z704100</b>	<b>SÍNDROME DE GORLIN (SÍNDROME DEL NEVO BASOCELULAR)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SUFU
<b>Z704200</b>	<b>SÍNDROME DE GORLIN (SÍNDROME DEL NEVO BASOCELULAR) (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: PTCH1
<b>Z385900</b>	<b>SÍNDROME DE HOLT ORAM</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TBX5
<b>Z386000</b>	<b>SÍNDROME DE HOLT ORAM</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TBX5
<b>Z664800</b>	<b>SÍNDROME DE JERVELL Y LANGE-NIELSEN TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNQ1
<b>Z664900</b>	<b>SÍNDROME DE JERVELL Y LANGE-NIELSEN TIPO 2 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNE1
<b>Z418300</b>	<b>SÍNDROME DE KEARNS-SAYRE</b> DELECCIÓN [4977 PB] GEN MTDNA
<b>Z425900</b>	<b>SÍNDROME DE LEOPARD</b> GEN(ES) ASOCIADOS: PTPN11
<b>Z442000</b>	<b>SÍNDROME DE LOEYS-DIETZ TIPO 1</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TGFBRI
<b>Z442100</b>	<b>SÍNDROME DE LOEYS-DIETZ TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TGFBRI
<b>Z442200</b>	<b>SÍNDROME DE LOEYS-DIETZ TIPO 2</b> DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TGFBR2
<b>Z442300</b>	<b>SÍNDROME DE LOEYS-DIETZ TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TGFBR2
<b>Z447400</b>	<b>SÍNDROME DE MALFORMACIONES CAPILARES Y ARTERIOVENOSAS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: RASA1
<b>Z676500</b>	<b>SÍNDROME DE MARFAN (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: FBN1
<b>Z677300</b>	<b>SÍNDROME DE MASS (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: FBN1
<b>Z677500</b>	<b>SÍNDROME DE MCKUSICK-KAUFMAN</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MKKS
<b>Z679600</b>	<b>SÍNDROME DE MELAS, RELACIONADO CON MT-TL1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TL1
<b>Z679100</b>	<b>SÍNDROME DE MELAS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TC

<b>Z679100</b>	<b>SÍNDROME DE MELAS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TF
<b>Z481600</b>	<b>SÍNDROME DE MOWAT-WILSON</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN ZEB2
<b>Z481700</b>	<b>SÍNDROME DE MOWAT-WILSON</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ZEB2
<b>Z501800</b>	<b>SÍNDROME DE NOONAN TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: PTPN11
<b>Z501900</b>	<b>SÍNDROME DE NOONAN TIPO 3</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KRAS
<b>Z502000</b>	<b>SÍNDROME DE NOONAN TIPO 4</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SOS1
<b>Z502100</b>	<b>SÍNDROME DE NOONAN TIPO 5</b> GEN(ES) ASOCIADOS: RAF1
<b>Z502200</b>	<b>SÍNDROME DE NOONAN TIPO 6</b> GEN(ES) ASOCIADOS: NRAS
<b>Z502300</b>	<b>SÍNDROME DE NOONAN TIPO 7</b> GEN(ES) ASOCIADOS: BRAF
<b>Z553700</b>	<b>SÍNDROME DE PARKES-WEBER</b> GEN(ES) ASOCIADOS: RASA1
<b>Z688400</b>	<b>SÍNDROME DE QT LARGO TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNQ1
<b>Z688500</b>	<b>SÍNDROME DE QT LARGO TIPO 2 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNH2
<b>Z688600</b>	<b>SÍNDROME DE QT LARGO TIPO 4</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ANK2
<b>Z692500</b>	<b>SÍNDROME DE SENGERS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: AGK
<b>Z695700</b>	<b>SÍNDROME DE SUPERPOSICIÓN DE MERRF / MELAS, RELACIONADO AL GEN MT-TS1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TS1
<b>Z695900</b>	<b>SÍNDROME DE SUPERPOSICIÓN DE MERRF / MELAS, RELACIONADO AL GEN MT-TS2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TS2
<b>Z782900</b>	<b>SÍNDROME DE VICI</b> GEN(ES) ASOCIADOS: EPG5
<b>Z788300</b>	<b>SÍNDROME WEILL-MARCHESANI</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ADAMTS10
<b>Z700300</b>	<b>SÍNDROME DE WERNER</b> GEN(ES) ASOCIADOS: WRN [RECQL2]
<b>Z789000</b>	<b>SÍNDROME DE WILLIAMS [DEL 7Q11.23] [ELN]</b> FISH SANGRE TOTAL
<b>Z701200</b>	<b>SÍNDROME DE WOLFF -PARKINSON-WHITE</b> GEN(ES) ASOCIADOS: PRKAG2
<b>Z789900</b>	<b>SÍNDROME DE WOLF-HIRSCHHORN [DEL 4P16.3] WHSR</b> FISH SANGRE TOTAL
<b>Z790100</b>	<b>SÍNDROME DE WOLF-HIRSCHHORN</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN WHCR
<b>Z702900</b>	<b>SÍNDROME DE MUERTE SÚBITA DEL LACTANTE CON DISGENESIA DE LOS TESTÍCULOS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TSPYL1
<b>Z703700</b>	<b>SÍNDROME DEL CORAZÓN-MANO, TIPO ESLOVENO (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: LMNA
<b>Z706000</b>	<b>SÍNDROME DEL SENO ENFERMO TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
<b>Z706100</b>	<b>SÍNDROME DEL SENO ENFERMO TIPO 3</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MYH6
<b>Z359100</b>	<b>SÍNDROME HIDROLETAL</b> GEN(ES) ASOCIADOS: HYLS1
<b>Z505300</b>	<b>SÍNDROME ÓCULO-FACIO-CARDIO-DENTAL [OFCD]</b> GEN(ES) ASOCIADOS: BCOR
<b>Z509000</b>	<b>OPITZ GBBB SÍNDROME DE</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN MID1

<b>Z509100</b>	<b>OPITZ GBBB SÍNDROME DE</b> SECUENCIACIÓN GEN MIDI
<b>Z685900</b>	<b>SÍNDROME DE PITT-HOPKINS (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: NRXN1
<b>Z686000</b>	<b>SÍNDROME DE PITT-HOPKINS (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TCF4
<b>Z711600</b>	<b>SÍNDROME QT CORTO TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNH2
<b>Z711700</b>	<b>SÍNDROME QT CORTO TIPO 2 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNQ1
<b>Z711800</b>	<b>SÍNDROME QT CORTO TIPO 3 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNJ2
<b>Z688400</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 1 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNQ1
<b>Z705000</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 10</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN4B
<b>Z705100</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 11</b> GEN(ES) ASOCIADOS: AKAP9
<b>Z705200</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 12</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SNTA1
<b>Z705300</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 13</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNJ5
<b>Z705400</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 15</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CALM2
<b>Z688500</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 2 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNH2
<b>Z705500</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 3 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
<b>Z688600</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 4</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ANK2
<b>Z705600</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 5 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNE1
<b>Z705700</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 6 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: KCNE2
<b>Z705800</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 8</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CACNA1C
<b>Z705900</b>	<b>SÍNDROME QT LARGO TIPO 9 (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CAV3
<b>Z631700</b>	<b>SÍNDROME SHPRINTZEN-GOLDBERG</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SKI
<b>Z633000</b>	<b>SÍNDROME DE SIMPSON-GOLABI-BEHMEL TIPO 1</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN GPC3
<b>Z633100</b>	<b>SÍNDROME DE SIMPSON-GOLABI-BEHMEL TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GPC3
<b>Z732300</b>	<b>SÍNDROME DE STURGE-WEBER</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GNAQ
<b>Z751300</b>	<b>SÍNDROME TIMOTHY</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CACNA1C
<b>Z753900</b>	<b>SÍNDROME TORTUOSIDAD ARTERIAL</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SLC2A10
<b>Z754100</b>	<b>SÍNDROME TOWNES-BROCKS</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SALL1
<b>Z781900</b>	<b>SÍNDROME VELOCARDIOFACIAL</b> DELECCIÓN GEN TBX1
<b>Z714700</b>	<b>SITOSTEROLEMIA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ABCG5
<b>Z714800</b>	<b>SITOSTEROLEMIA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ABCG8
<b>Z736100</b>	<b>SUSCEPTIBILIDAD A LA ENFERMEDAD CORONARIA, TIPO 6</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MMP3

<b>Z741100</b>	<b>SUSCEPTIBILIDAD AL SÍNDROME DE MUERTE SÚBITA DEL LACTANTE (CON MLPA)</b> GEN(ES) ASOCIADOS: SCN5A
<b>Z744400</b>	<b>TAQUICARDIA VENTRICULAR POLIMÓRFICA CATECOLAMINÉRGICA, TIPO 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: RYR2
<b>Z744500</b>	<b>TAQUICARDIA VENTRICULAR POLIMÓRFICA CATECOLAMINÉRGICA, TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CASQ2
<b>Z744600</b>	<b>TAQUICARDIA VENTRICULAR POLIMÓRFICA CATECOLAMINÉRGICA, TIPO 4</b> GEN(ES) ASOCIADOS: CALM1
<b>Z744700</b>	<b>TAQUICARDIA VENTRICULAR POLIMÓRFICA CATECOLAMINÉRGICA, TIPO 5</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TRDN
<b>Z745800</b>	<b>TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA</b> DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GENES ENG Y ACVRL1
<b>Z745900</b>	<b>TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ENG
<b>Z746000</b>	<b>TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ENG, ACVRL1, SMAD4
<b>Z746100</b>	<b>TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA TIPO 2</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ACVRL1 [HHT2]
<b>Z748700</b>	<b>TETRALOGÍA DE FALLOT</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ALDH1A2
<b>Z748700</b>	<b>TETRALOGÍA DE FALLOT</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GATA4
<b>Z748700</b>	<b>TETRALOGÍA DE FALLOT</b> GEN(ES) ASOCIADOS: GATA6
<b>Z748700</b>	<b>TETRALOGÍA DE FALLOT</b> GEN(ES) ASOCIADOS: ZFPM2
<b>Z759000</b>	<b>TRANSPOSICIÓN DE LAS GRANDES ARTERIAS, DEXTRO-LOOPED 1</b> GEN(ES) ASOCIADOS: MED13L
<b>Z779900</b>	<b>VÁLVULA AÓRTICA BICÚSPIDE</b> GEN(ES) ASOCIADOS: TIMP1