

GINECOLOGÍA

GINECOLOGÍA GENERAL

#N/A	PANEL DE SÍNDROME DE KALLMANN SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 16 GENES
Z540700	PANEL DE SÍNDROME BARTTER SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 27 GENES
Z003300	3-BETA-HIDROXIESTEROIDE DESHIDROGENASA DEFICIENCIA DE GEN(ES) ASOCIADOS: HSD3B2
Z017000	ACONDROGÉNESIS TIPO 1B GEN(ES) ASOCIADOS: SLC26A2
Z047600	ANEUPLOIDÍAS PCR LÍQUIDO AMNIÓTICO
Z047700	ANEUPLOIDÍAS PCR MUESTRA ABORTIVA
Z047800	ANEUPLOIDÍAS PCR SANGRE TOTAL
Z047900	ANEUPLOIDÍAS PCR VELLOSIDADES CORIALES
Z048000	ANEUPLOIDIAS CROMOSOMAS [13, 18, 21, X, Y] FISH LÍQUIDO AMNIÓTICO
Z049400	SÍNDROME DE ANGELMAN (DEL 15Q11-Q13) FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z057200	ALFA-1 ANTITRIPSINA GENOTIPO [PCR] LÍQUIDO AMNIÓTICO
Z060300	DEFICIENCIA DE AROMATASA GEN(ES) ASOCIADOS: CYP19A1
Z071900	ATAXIA TELANGIECTASIA VARIANTE TIPO 1 (SÍNDROME DE ROTURA DE NIJMEGEN) DELECCIÓN GEN NBN
Z080700	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL 1 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS1
Z082000	SÍNDROME DE BARTTER ANTENATAL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC12A1
Z082200	SÍNDROME DE BARTTER TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: KCNJ1
Z124000	CARIOTIPO LÍQUIDO AMNIÓTICO
Z124100	CARIOTIPO MUESTRA ABORTIVA
Z124200	CARIOTIPO VELLOSIDADES CORIALES (CULTIVO LARGO)
Z124900	CARIOTIPO SANGRE FETAL
Z132800	CGH ARRAY 60K MUESTRA ABORTIVA
Z133100	CGH ARRAY QCHIP 60K DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z154900	COMT GEN GENOTIPO SANGRE TOTAL
Z649500	SÍNDROME DE COWDEN, TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: PTEN

Z649600	SÍNDROME DE COWDEN, TIPO 3 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: SDHD
Z649700	SÍNDROME DE COWDEN, TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: PIK3CA
Z649800	SÍNDROME DE COWDEN, TIPO 6 GEN(ES) ASOCIADOS: AKT1
Z161200	SÍNDROME DE COWDEN GEN(ES) ASOCIADOS: PIK3CA
Z165800	SÍNDROME DE CRI DU CHAT [DEL 5P15.2] FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z167500	CROMOSOMA X FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z167700	SÍNDROME DE CROMOSOMA X-FRÁGIL SOUTHERN BLOT DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z168000	SÍNDROME DE CROMOSOMA X-FRÁGIL, ESTUDIO MOLECULAR (SCREENING+EXPANSIONES RANGO MEDIO) GEN FMRI PCR DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z168200	CROMOSOMA Y MICRODELECIONES
Z202200	SÍNDROME DE DELECIÓN 1P36 [DEL 1P36.13-1P36.33] FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z207600	SÍNDROME DI GEORGE [DEL 22Q11.2] (TUPLE/ARSA1) FISH SANGRE TOTAL
Z651900	SÍNDROME DE DIGEORGE (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: TBX1
Z234000	DISPLASIAS ESQUELÉTICAS DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z304200	FACTOR II DE LA COAGULACIÓN MUTACIÓN [20210] GEN PROTROMBINA
Z353800	HER-2/NEU [C-ERB-B2] FISH TEJIDO
Z366500	HIPERPARATIROIDISMO-SÍNDROME DEL TUMOR DE MANDÍBULA (HPT-JT) GEN(ES) ASOCIADOS: CDC73 [HRPT2]
Z366700	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA DEBIDA A DEFICIENCIA DE 11-BETA-HIDROXILASA GEN(ES) ASOCIADOS: CYP11B1
Z366800	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA POR DEFICIENCIA DE 17-ALFA HIDROXILASA DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN CYP17A1
Z366900	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA POR DEFICIENCIA DE 17-ALFA HIDROXILASA GEN(ES) ASOCIADOS: CYP17A1
Z367000	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA POR DEFICIENCIA DE 21-HIDROXILASA SECUENCIACIÓN + MLPA GEN CYP21A2
Z375100	HIPOPLASIA DE CÉLULAS DE LEYDIG GEN(ES) ASOCIADOS: LHCGR
Z410700	SÍNDROME DE INSENSIBILIDAD ANDROGÉNICA DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN AR
Z410800	SÍNDROME DE INSENSIBILIDAD ANDROGÉNICA GEN(ES) ASOCIADOS: AR
Z667900	SÍNDROME DE KALLMANN TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: ANOS1
Z668000	SÍNDROME DE KALLMANN TIPO 2 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: FGFR1
Z668200	SÍNDROME DE KALLMANN TIPO 4 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: PROK2
Z668500	SÍNDROME DE KALLMANN, RELACIONADO AL GEN SEMA3A GEN(ES) ASOCIADOS: SEMA3A
Z418100	SÍNDROME DE KALLMANN TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: CHD7
Z185600	LEIOMIOMATOSIS (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: FH
Z677500	SÍNDROME DE MCKUSICK-KAUFMAN GEN(ES) ASOCIADOS: MKKS

Z450400	SÍNDROME MILLER-DIEKER FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z480300	MOLA HIDATIFORME RECURRENTE GEN(ES) ASOCIADOS: NLRP7
Z482200	DEFICIENCIA DE MTHFR MUTACIÓN [A1298C]
Z482300	DEFICIENCIA DE MTHFR MUTACIÓN [C677T]
Z516100	FALLO OVÁRICO PREMATURO (POF) GEN(ES) ASOCIADOS: BMP15
Z517800	SÍNDROME DE PALLISTER-KILLIAN , TRISOMÍA 12 FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z531600	PANEL DE NEOPLASIAS ENDOCRINAS MÚLTIPLES / PARAGANGLIOMA / FEOCROMOCITOMA (CON MLPA) PANEL SECUENCIACIÓN NGS
Z534800	PANEL DE SUSCEPTIBILIDAD A ENFERMEDAD POR MICOBACTERIAS ATÍPICAS PANEL SECUENCIACIÓN NGS
Z543500	PAPILOMAVIRUS (PCR) DETECCIÓN Y TIPAJE MUESTRA CERVICAL
Z561900	SÍNDROME PERRAULT DE TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: HSD17B4
Z562000	SÍNDROME PERRAULT DE TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: HARS2
Z562100	SÍNDROME PERRAULT DE TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: CLPP
Z562200	SÍNDROME PERRAULT DE TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: LARS2
Z563800	SÍNDROME DE PHELAN MCDERMID (DEL 22Q13.3) (ARSA/TUPLE1) FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z575600	SÍNDROME DE PRADER-WILLI METILACIÓN (DIAGNÓSTICO PRENATAL)
Z575700	SÍNDROME DE PRADER-WILLI (DEL 15Q11-Q13) FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z583700	SÍNDROME DE PRUNE BELLY GEN(ES) ASOCIADOS: CHRM3
Z587100	PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA NEONATAL ALOINMUNE POLIMORFISMO [LEU33PRO] GEN ITGB3
Z618600	RH FETAL SANGRE MATERNA
Z624400	SÍNDROME DE RUBINSTEIN TAYBI (DEL 16P13.3) (CREBBP) FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z631000	SEXO FETAL SANGRE MATERNA
Z715100	SÍNDROME DE SMITH-MAGENIS (DEL 17P11.2) (SMS) FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z729200	SR Y GEN FISH LÍQUIDO AMNIÓTICO
Z747300	TEST PRECONCEPCIONAL PREVENTIVO SANGRE PERIFÉRICA
Z782700	VERIREF® CRIBADO PRENATAL NO INVASIVO DE ANEUPLOIDÍAS EN SANGRE MATERNA
Z789100	SÍNDROME DE WILLIAMS (DEL 7Q11.23) (ELN) FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL
Z790000	SÍNDROME DE WOLF-HIRSCHHORN (DEL 4P16.3) WHSR FISH DIAGNÓSTICO PRENATAL

GINECOLOGÍA ONCOLÓGICA–HEREDITARIO

Z519500	PANEL BRCA 1 Y BRCA 2 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: BRCA1, BRCA2
---------	--

Z522200	PANEL DE CÁNCER DE MAMA–OVARIO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: CDH1, PTEN, STK11, TP53
Z522300	PANEL DE CÁNCER DE MAMA–OVARIO PLUS (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ATM, BARD1, BRIP1, CHEK2, MEN1, MLH1, MRE11A, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, PALB2, PMS1, PMS2, RAD50, RAD51C, RAD51D, XRCC2
Z543000	PANEL ZUMABREAST® GEN[ES] ASOCIADOS: ATM, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, NBN, PALB2, PTEN, RAD51C, STK11, TP53
Z522400	PANEL DE CÁNCER DE OVARIO, DIRIGIDO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, EPCAM, MLH1, MRE11A, MSH2, MSH6, NBN, PMS1, PMS2, RAD50, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53
Z522500	PANEL DE CÁNCER DE PRÓSTATA (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BRCA1, BRCA2, CHEK2, HOXB13, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PTEN, TP53
Z522900	PANEL DE CÁNCER UTERINO, DIRIGIDO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS1, PMS2, PTEN
Z106100	CÁNCER DE ENDOMETRIO FAMILIAR, RELACIONADO AL GEN MSH6 (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: MSH6
Z106300	CÁNCER DE MAMA–OVARIO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BRCA1
Z106300	CÁNCER DE MAMA–OVARIO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: RAD51C
Z106400	CÁNCER DE MAMA–OVARIO FAMILIAR TIPO 2 (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BRCA2
Z106600	CÁNCER DE MAMA, RELACIONADO CON EL GEN RINT1 GEN[ES] ASOCIADOS: RINT1
Z706600	SÍNDROME HEREDITARIO DE CÁNCER DE MAMA Y OVARIO, RELACIONADO CON EL GEN RAD50 (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: RAD50
Z738900	SUSCEPTIBILIDAD AL CÁNCER DE MAMA–OVARIO FAMILIAR (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: RAD51D
Z739100	SUSCEPTIBILIDAD AL CÁNCER DE MAMA MASCULINO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BRCA2
Z738600	SUSCEPTIBILIDAD AL CÁNCER DE MAMA GEN[ES] ASOCIADOS: BARD1
Z738600	SUSCEPTIBILIDAD AL CÁNCER DE MAMA GEN[ES] ASOCIADOS: PALB2
Z738600	SUSCEPTIBILIDAD AL CÁNCER DE MAMA GEN[ES] ASOCIADOS: RECQL
Z738600	SUSCEPTIBILIDAD AL CÁNCER DE MAMA GEN[ES] ASOCIADOS: XRCC3

GINECOLOGÍA ONCOLÓGICA–SOMÁTICO

Z040800	ANÁLISIS DE MUTACIONES SOMÁTICAS BRCA1 Y BRCA2 GEN[ES] ASOCIADOS: BRCA1, BRCA2
Z103900	CÁNCER CERVICAL, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: FGFR3
Z106200	CÁNCER DE ENDOMETRIO, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: CDH1
Z106700	CÁNCER DE MAMA, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: KRAS
Z106800	CÁNCER DE OVARIO, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: CTNNB1
Z106800	CÁNCER DE OVARIO, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: ERBB2
Z115200	CARCINOMA ENDOMETRIOIDE, RELACIONADO AL GEN ARID1A, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: ARID1A
Z115900	CARCINOMA OVÁRICO DE CÉLULAS CLARAS, RELACIONADO AL GEN ARID1A, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: ARID1A
Z116000	CARCINOMA OVÁRICO, SOMÁTICO GEN[ES] ASOCIADOS: CDH1