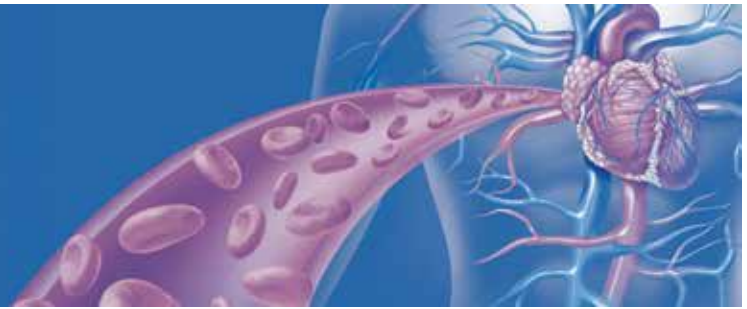


HEMATOLOGÍA



Z212100	PANEL DE ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 9 GENES
Z501600	PANEL DE SÍNDROME DE NOONAN Y OTROS RELACIONADOS (RASOPATÍAS) SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 13 GENES
Z514500	PANEL DE OSTEOPETROSIS SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 8 GENES
Z520100	PANEL DE AFIBRINOGENEMIA GEN[ES] ASOCIADOS: FGA, FGB, FGG
Z520200	PANEL DE AGAMMAGLOBULINEMIA (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BLNK, BTK, CD79A, CD79B, IGHM, IGLL1, LRRC8A, PIK3R1, SH2D1A
Z520600	PANEL DE ANEMIA DE FANCONI (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BRCA2, BRIP1, ERCC4, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, PALB2, RAD51C, SLX4, UBE2T, XRCC2
Z520700	PANEL DE ANEMIA DISERITROPOIÉTICA CONGÉNITA GEN[ES] ASOCIADOS: C15ORF41, CDAN1, GATA1, KLF1, SEC23B
Z520800	PANEL DE ANEMIA MEGALOBLÁSTICA GEN[ES] ASOCIADOS: AMN, CUBN, GIF
Z520900	PANEL DE ANEMIA SIDEROBLÁSTICA CONGÉNITA GEN[ES] ASOCIADOS: ABCB7, ALAS2, GLRX5, PUS1, SLC19A2, SLC25A38, TRNT1, YARS2
Z527500	PANEL DE ESFEROCITOSIS GEN[ES] ASOCIADOS: ANK1, EPB42, SLC4A1, SPTA1, SPTB
Z527800	PANEL DE FALLA DE MÉDULA ÓSEA (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ABCB7, AK2, ALAS2, ANKRD26, BRCA2, BRIP1, CASP10, CBL, CDAN1, CSF3R, CXCR4, DKC1, ELANE, ERCC4, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, G6PC3, GATA1, GF11, HAX1, HOXA11, JAGN1, KLF1, LYST, MASTL, MPL, MYH9, NBN, NHP2, NOP10, PALB2, PARN, PRF1, PUS1, RAC2, RAD51C, RPL11, RPL15, RPL26, RPL27, RPL35A, RPL5, RPS10, RPS17, RPS19, RPS24, RPS26, RPS27, RPS28, RPS29, RPS7, RTEL1, SBDS, SEC23B, SLC19A2, SLC25A38, SLC46A1, SLX4, SRP72, STX11, STXBP2, TCN2, TERC, TERT, TINF2, UBE2T, VPS45, WAS, WRAP53, XRCC2
Z527900	PANEL DE FEOCROMOCITOMA (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: MAX, PRKAR1A, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127, VHL
Z529000	PANEL DE HIPOMAGNESEMIA (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: CLDN16, CLDN19, CNNM2, EGF, FXD2, KCNA1, SLC12A3, TRPM6
Z531800	PANEL DE NEUTROPENIA CONGÉNITA GEN[ES] ASOCIADOS: CSF3R, CXCR4, ELANE, G6PC3, GF11, HAX1, JAGN1, RAC2, SBDS, VPS45, WAS
Z534400	PANEL DE SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN[ES] ASOCIADOS: ADAMTS13, C3, CD46, CFB, CFH, CFHR1, CFHR2, CFHR3, CFHR5, CFI, DGKE, MMACHC, PIGA, THBD
Z535500	PANEL DE TROMBOCITOPENIA (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ADAMTS13, ANKRD26, CYCS, GATA1, GPIBA, GPIBB, GP9, ITGA2B, ITGB3, MASTL, MPL, MYH9, RUNX1, WAS
Z537200	PANEL DEL SÍNDROME NOONAN-CFC (CARDIO FASCIO CUTÁNEO) (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BRAF, CBL, HRAS, KAT6B, KRAS, LZTR1, MAP2K1, MAP2K2, NF1, NRAS, PTPN11, RAF1, RASA2, RIT1, SHOC2, SOS1, SOS2, SPRED1
Z539000	PANEL SÍNDROME DE INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA B-NEGATIVO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ADA, AK2, DCLRE1C, LIG4, NHEJ1, RAC2, RAG1, RAG2
Z539100	PANEL SÍNDROME DE INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA B-POSITIVO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: CD3D, CD3E, CD247, FOXN1, IL2RG, IL7R, JAK3, ORAI1, PNP, PTPRC, RMRP, STAT5B, STIM1, TBX1, ZAP70
Z539200	PANEL SÍNDROME DE INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA COMPLETO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ADA, AK2, CD3D, CD3E, CD247, DCLRE1C, FOXN1, IL2RG, IL7R, JAK3, LIG4, NHEJ1, ORAI1, PNP, PTPRC, RAC2, RAG1, RAG2, RMRP, STAT5B, STIM1, TBX1, ZAP70
Z745800	PANEL DE TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA]: GENES: ENG Y ACVRL1

Z746000	PANEL DE TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA GEN(ES) ASOCIADOS: ENG, ACVRL1, SMAD4
Z000300	1;19 (TCF3/PBX1) TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA FISH MÉDULA ÓSEA
Z000400	1;19 (TCF3/PBX1) TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA FISH SANGRE TOTAL
Z000500	11;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (IGH/CCND1) FISH MÉDULA ÓSEA
Z000600	11;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (IGH/CCND1) FISH SANGRE TOTAL
Z000700	11;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA MÉDULA ÓSEA (PCR)
Z000800	11;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA SANGRE TOTAL (PCR)
Z001100	11Q23 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA GEN MLL FISH MÉDULA ÓSEA
Z001200	11Q23 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA GEN MLL FISH SANGRE TOTAL
Z001300	12;21 TRANSLOCACIÓN GEN (TEL/AML-1) FISH MÉDULA ÓSEA
Z001400	12;21 TRANSLOCACIÓN GEN (TEL/AML-1) FISH SANGRE TOTAL
Z001500	14;16 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (IGH/MAF) FISH MÉDULA ÓSEA
Z001600	14;16 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (IGH/MAF) FISH SANGRE TOTAL
Z001700	14;18 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (IGH/BCL2) FISH MÉDULA ÓSEA
Z001800	14;18 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (IGH/BCL2) FISH SANGRE TOTAL
Z001900	14;18 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA MÉDULA ÓSEA (PCR)
Z002000	14;18 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA SANGRE TOTAL (PCR)
Z002100	14;20 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA FISH MÉDULA ÓSEA
Z002200	14;20 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA FISH SANGRE TOTAL
Z003800	4;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (FGFR3/IGH) FISH MÉDULA ÓSEA
Z003900	4;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (FGFR3/IGH) FISH SANGRE TOTAL
Z005300	8;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (MYC/IGH) FISH MÉDULA ÓSEA
Z005400	8;14 TRANSLOCACIÓN CROMOSÓMICA (MYC/IGH) FISH SANGRE TOTAL
Z005700	ABL GEN MUTACIÓN T135I SANGRE TOTAL
Z020000	ADENOSIN TRIFOSFATO, ELEVADO, DE ERITROCITOS (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: PKLR
Z021700	DEFICIENCIA DE LA ADHESIÓN LEUCOCITARIA TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: ITGB2
Z022500	AFIBRINOGENEMIA CONGÉNITA GEN(ES) ASOCIADOS: FGA
Z022500	AFIBRINOGENEMIA CONGÉNITA GEN(ES) ASOCIADOS: FGB
Z022500	AFIBRINOGENEMIA CONGÉNITA GEN(ES) ASOCIADOS: FGG
Z022800	AGAMMAGLOBULINEMIA DE BRUTON DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN BTK

Z022900	AGAMMAGLOBULINEMIA DE BRUTON SECUENCIACIÓN GEN BTK
Z023000	AGAMMAGLOBULINEMIA TIPO 1, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: IGHM
Z023100	AGAMMAGLOBULINEMIA TIPO 2, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: IGLL1
Z023200	AGAMMAGLOBULINEMIA TIPO 3, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: CD79A
Z023300	AGAMMAGLOBULINEMIA TIPO 4, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: BLNK
Z023400	AGAMMAGLOBULINEMIA TIPO 5, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: LRRC8A
Z023500	AGAMMAGLOBULINEMIA TIPO 6, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: CD79B
Z023600	AGAMMAGLOBULINEMIA TIPO 7, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: PIK3R1
Z025200	AHAPTOGLOBINEMIA GEN(ES) ASOCIADOS: HP
Z038700	AML1/ETO TRANSLOCACIÓN [8 21] , CUANTIFICACIÓN MÉDULA ÓSEA
Z038800	AML1/ETO TRANSLOCACIÓN [8 21] , CUANTIFICACIÓN SANGRE TOTAL
Z038900	AML1/ETO TRANSLOCACIÓN [8 21] , MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z039000	AML1/ETO TRANSLOCACIÓN [8 21] , SANGRE TOTAL [PCR]
Z043800	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RPS19
Z043900	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 10 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RPS26
Z044000	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 11 GEN(ES) ASOCIADOS: RPL26
Z044100	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 12 GEN(ES) ASOCIADOS: RPL15
Z044200	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 13 GEN(ES) ASOCIADOS: RPS29
Z044300	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 14 CON DISOSTOSIS MANDIBULOFACIAL GEN(ES) ASOCIADOS: TSR2
Z044500	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 15 CON DISOSTOSIS MANDIBULOFACIAL GEN(ES) ASOCIADOS: RPS28
Z044600	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: RPS24
Z044700	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 4 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RPS17
Z044800	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 5 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RPL35A
Z044900	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 6 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RPL5
Z045000	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 7 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RPL11
Z045100	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: RPS7
Z045200	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN TIPO 9 GEN(ES) ASOCIADOS: RPS10
Z045300	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA GEN(ES) ASOCIADOS: COX4I2
Z045500	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA, TIPO 1B GEN(ES) ASOCIADOS: C15ORF41
Z045700	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA, TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: KIF23

Z045800	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA, TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: KLF1
Z045900	ANEMIA FALCIFORME (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: HBB
Z046000	ANEMIA FERROPÉNICA REFRACTARIA AL HIERRO GEN(ES) ASOCIADOS: Tmprss6
Z046100	ANEMIA HEMOLÍTICA POR DEFICIENCIA DE G6PD GEN(ES) ASOCIADOS: G6PD
Z046300	ANEMIA HEMOLÍTICA POR DEFICIENCIA DE TRIOSA FOSFATO-ISOMERASA GEN(ES) ASOCIADOS: TPI1
Z046400	ANEMIA HEMOLÍTICA RELACIONADA CON EL SISTEMA KELL GEN(ES) ASOCIADOS: KEL
Z046500	ANEMIA HEMOLÍTICA, MEDIADA POR CD59, CON O SIN POLINEUROPATÍA INMUNOMEDIADA GEN(ES) ASOCIADOS: CD59
Z046700	ANEMIA LIGADA AL CROMOSOMA X GEN(ES) ASOCIADOS: GATA1
Z046800	ANEMIA MEGALOBLÁSTICA TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: AMN
Z046900	ANEMIA MEGALOBLÁSTICA TIPO 1, TIPO FINLANDÉS GEN(ES) ASOCIADOS: CUBN
Z047000	ANEMIA NEONATAL HEMOLÍTICA, FATAL Y CASI MORTAL GEN(ES) ASOCIADOS: SPTB
Z047100	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA CON ATAXIA GEN(ES) ASOCIADOS: ABCB7
Z047200	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA CON INMUNODEFICIENCIA DE CÉLULAS B, FIEBRES PERIÓDICAS Y RETRASO DEL DESARROLLO GEN(ES) ASOCIADOS: TRNT1
Z047300	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA, LIGADA AL CROMOSOMA X GEN(ES) ASOCIADOS: ALAS2
Z047400	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA, PIRIDOXINA-REFRACTARIA, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: GLRX5
Z047400	ANEMIA, SIDEROBLÁSTICA, PIRIDOXINA-REFRACTARIA, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: SLC25A38
Z047800	ANEUPLOIDÍAS PCR SANGRE TOTAL
Z071900	ATAXIA TELANGIECTASIA VARIANTE TIPO 1 (SÍNDROME DE ROTURA DE NIJMEGEN) DELECIÓN GEN NBN
Z082600	BCL6 (3Q27) REORDENAMIENTO GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z082700	BCL6 (3Q27) REORDENAMIENTO GEN FISH SANGRE TOTAL
Z082900	BCR/ABL T{9} 22) [P190] , MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z083000	BCR/ABL T{9} 22) [P190] , SANGRE TOTAL [PCR]
Z083100	BCR/ABL T{9} 22) [P190] , CUANTITATIVO [EMR] , MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z083200	BCR/ABL T{9} 22) [P190] , CUANTITATIVO [EMR] , SANGRE TOTAL [PCR]
Z083300	BCR/ABL T{9} 22) [P210] , CUANTITATIVO [EMR] , MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z083400	BCR/ABL T{9} 22) [P210] , MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z083500	BCR/ABL T{9} 22) [P210] , SANGRE TOTAL [PCR]
Z083600	BCR/ABL T{9} 22) [P210] , CUANTITATIVO [EMR] , SANGRE TOTAL [PCR]
Z083700	BCR/ABL T{9} 22) E14A3 [B3A3] CUANTITATIVO [EMR] MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z083800	BCR/ABL T{9} 22) E14A3 [B3A3] CUANTITATIVO [EMR] SANGRE TOTAL [PCR]

Z083900	BCR/ABL T[9] 22] E14A3 [B3A3] MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z084000	BCR/ABL T[9] 22] E19A2 [C3A2] , PCR MÉDULA ÓSEA
Z085300	SÍNDROME DE BERNARD-SOULIER TIPO B GEN(ES) ASOCIADOS: GP1BB
Z085400	SÍNDROME DE BERNARD-SOULIER TIPOS A1 Y A2 GEN(ES) ASOCIADOS: GP1BA
Z100000	CADENAS PESADAS IG REORDENAMIENTO GEN MÉDULA ÓSEA
Z100100	CADENAS PESADAS IG REORDENAMIENTO GEN SANGRE TOTAL
Z124700	CARIOTIPO NEOPLASIAS HEMATOLÓGICAS MÉDULA ÓSEA
Z124800	CARIOTIPO NEOPLASIAS HEMATOLÓGICAS SANGRE TOTAL
Z130400	CBFB REORDENAMIENTO GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z130500	CBFB REORDENAMIENTO GEN FISH SANGRE TOTAL
Z130600	CBFB/MYH11 INV[16] MÉDULA ÓSEA [PCR CUANTITATIVA]
Z130700	CBFB/MYH11 INV[16] MÉDULA ÓSEA [RT-PCR]
Z140200	CIANOSIS NEONATAL TRANSITORIA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: HBG2
Z147700	C-MPL MUTACIONES [S505N Y W515L] MÉDULA ÓSEA
Z147800	C-MPL MUTACIONES [S505N Y W515L] SANGRE TOTAL
Z147900	C-MPL SECUENCIACIÓN COMPLETA GEN SANGRE TOTAL
Z171700	DEFECTO DE LA SECRECIÓN DE GRÁNULOS DENSOS PLAQUETARIOS, SANGRADO EXCESIVO GEN(ES) ASOCIADOS: FLII
Z174700	DEFICIENCIA COMBINADA DE FACTORES DE COAGULACIÓN DEPENDIENTES DE LA VITAMINA K, TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: GGCX
Z177000	DEFICIENCIA DE ADHESIÓN DE LEUCOCITOS TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: FERMT3
Z182100	DEFICIENCIA DE FACTOR X (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: F10
Z186300	DEFICIENCIA DE GLICOPROTEÍNA IV PLAQUETARIA GEN(ES) ASOCIADOS: CD36
Z193000	DEFICIENCIA DE TROMBOXANO SINTASA GEN(ES) ASOCIADOS: TBXAS1
Z198000	DEFICIENCIA DEL FACTOR INTRÍNSECO GEN(ES) ASOCIADOS: GIF
Z201300	DELECIÓN 11Q22.3 [GEN ATM] FISH MÉDULA ÓSEA
Z201400	DELECIÓN 11Q22.3 [GEN ATM] FISH SANGRE TOTAL
Z201500	DELECIÓN 13Q14.3 [D13S319] FISH MÉDULA ÓSEA
Z201600	DELECIÓN 13Q14.3 [D13S319] FISH SANGRE TOTAL
Z201700	DELECIÓN 17P13 [GEN P53] FISH MÉDULA ÓSEA
Z201800	DELECIÓN 17P13 [GEN P53] FISH SANGRE TOTAL
Z201900	DELECIÓN 1P /AMPLIFICACIÓN +1Q [CKS1B/CDKN2C] FISH SANGRE TOTAL

Z202000	DELECIÓN 1P/ AMPLIFICACIÓN +1Q (CKS1B/CDKN2C) FISH MÉDULA ÓSEA
Z202300	DELECIÓN 20Q12 (D20S108) FISH MÉDULA ÓSEA
Z202400	DELECIÓN 20Q12 (D20S108) FISH SANGRE TOTAL
Z202500	DELECIÓN 5Q31 (GEN EGR1) FISH MÉDULA ÓSEA
Z202600	DELECIÓN 5Q31 (GEN EGR1) FISH SANGRE TOTAL
Z202700	DELECIÓN 6Q23 (GEN MYB) FISH MÉDULA ÓSEA
Z202800	DELECIÓN 6Q23 (GEN MYB) FISH SANGRE TOTAL
Z203300	DELTA-BETA TALAEMIA DELECCIONES [MLPA] GENES HBB Y HBD
Z203400	DELTA-BETA TALAEMIA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: HBB
Z206800	DESORDEN MIELOPROLIFERATIVO CRÓNICO CON EOSINOFILIA GEN(ES) ASOCIADOS: PDGFRB
Z206900	DESORDEN PLAQUETARIO CON MALIGNIDAD MIELOIDE ASOCIADA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RUNX1
Z231100	DISPLASIA INMUNO ÓSEA DE SCHIMKE GEN(ES) ASOCIADOS: SMARCAL1
Z234100	DISPROTROMBINEMIA GEN(ES) ASOCIADOS: F2
Z234200	DISQUERATOSIS CONGÉNITA GEN(ES) ASOCIADOS: TNF2
Z257600	ELIPTOCITOSIS HEREDITARIA GEN(ES) ASOCIADOS: EPB41
Z272000	ENFERMEDAD DE LOS HISTIOCITOS AZUL MARINO GEN(ES) ASOCIADOS: APOE
Z275600	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: VWF
Z275700	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND TIPO PLAQUETAS GEN(ES) ASOCIADOS: GPIBA
Z276900	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA, CRÓNICA, AUTOSÓMICA RECESIVA, CITOCROMO B-NEGATIVA GEN(ES) ASOCIADOS: CYBA
Z277200	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA, CRÓNICA, AUTOSÓMICA RECESIVA, CITOCROMO B-POSITIVO, TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: NCF2
Z277300	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA, CRÓNICA, AUTOSÓMICA RECESIVA, CITOCROMO B-POSITIVO, TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: NCF4
Z277400	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA, CRÓNICA, LIGADA AL CROMOSOMA X GEN(ES) ASOCIADOS: CYBB
Z292100	ERITERMALGIA PRIMARIA (ERITROMELALGIA PRIMARIA O FAMILIAR) GEN(ES) ASOCIADOS: SCN9A
Z292300	ERITROCITOSIS FAMILIAR, TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: EPOR
Z292400	ERITROCITOSIS FAMILIAR, TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: EGLN1
Z292500	ERITROCITOSIS FAMILIAR, TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: EPAS1
Z296900	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: ANK1
Z297000	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: SPTB
Z297100	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: SPTA1
Z297200	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC4A1

Z297300	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: EPB42
Z300200	ESTOMATOCITOSIS HEREDITARIA DESHIDRATADA GEN(ES) ASOCIADOS: PIEZO1
Z302300	ETV6/TEL REORDENAMIENTO (12P13) GEN FISH SANGRE TOTAL
Z304200	FACTOR II DE LA COAGULACIÓN MUTACIÓN [20210] GEN PROTROMBINA
Z305100	FACTOR V MUTACIÓN A4070G GEN F5
Z305200	FACTOR V ANTICUERPOS CUANTITATIVO PLASMA
Z305300	FACTOR V CAMBRIDGE MUTACIÓN R306T GEN F5
Z305400	FACTOR V SECUENCIACIÓN GEN F5
Z305500	FACTOR V LEIDEN MUTACIÓN [Q506]
Z305600	FACTOR V PLASMA
Z305700	FACTOR VII PLASMA
Z305800	FACTOR VIII ANTICUERPOS CUANTITATIVO PLASMA
Z305900	FACTOR VIII ANTIGÉNICO PLASMA
Z306000	FACTOR VIII PLASMA
Z306100	FACTOR VON WILLEBRAND ACTIVIDAD PLASMA
Z306200	FACTOR VON WILLEBRAND ANTÍGENO PLASMA
Z306300	FACTOR X PLASMA
Z306400	FACTOR XI ANTICUERPOS CUANTITATIVO PLASMA
Z306500	FACTOR XI PLASMA
Z306600	FACTOR XII DE LA COAGULACIÓN DÉFICIT SECUENCIACIÓN GEN F12
Z306700	FACTOR XII PLASMA
Z306800	FACTOR XIII PLASMA
Z306900	FACTOR XIII DEFICIENCIA MUTACIÓN [P.VAL34LEU] GEN F13A1
Z307200	ANEMIA DE FANCONI DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN FANCA
Z307600	ANEMIA DE FANCONI SECUENCIACIÓN GEN FANCA
Z307700	ANEMIA DE FANCONI SECUENCIACIÓN GEN FANCC
Z307800	ANEMIA DE FANCONI SECUENCIACIÓN GEN FANCG
Z307900	ANEMIA DE FANCONI SECUENCIACIÓN GEN PALB2
Z308000	ANEMIA DE FANCONI SENSIBILIDAD AL DIEPOXIBUTANO
Z311600	FGFR1 REORDENAMIENTO (8P11) GEN FISH SANGRE TOTAL

Z316200	FIPILI-CHIC2-PDGFR-ALFA REORDENAMIENTO (4Q12) GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z316400	FIPILI-PDGFR-ALFA REORDENAMIENTO GEN PCR SANGRE TOTAL
Z317600	FLT3 GEN (DUPLICACIONES INTERNAS) MÉDULA ÓSEA
Z317700	FLT3 GEN (DUPLICACIONES INTERNAS) SANGRE TOTAL
Z328400	ENFERMEDAD DE GAUCHER (GLUCOCEREBROSIDASA) FIBROBLASTOS
Z328600	ENFERMEDAD DE GAUCHER TIPOS 1,2 Y 3 GEN(ES) ASOCIADOS: GBA
Z328700	GEN FACTOR XII MUTACIÓN [C46T]
Z328800	GEN FACTOR XII MUTACIÓN PUNTUAL [THR309LYS]
Z329200	GENOTIPO ABO SANGRE TOTAL
Z329300	GENOTIPO CCEE SANGRE TOTAL
Z335700	GLUCOCEREBROSIDASA SANGRE TOTAL
Z338200	DEFICIENCIA DE GLUCOSA 6 FOSFATO DESHIDROGENASA GEN(ES) ASOCIADOS: G6PD
Z342400	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA GEN(ES) ASOCIADOS: CYBA
Z342500	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA GEN(ES) ASOCIADOS: CYBB
Z342600	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA GEN(ES) ASOCIADOS: NCF1
Z342700	ENFERMEDAD GRANULOMATOSA CRÓNICA GEN(ES) ASOCIADOS: NCF2
Z343400	SÍNDROME DE GRISCELLI TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: RAB27A
Z343500	GRUPO SANGUÍNEO INHIBIDOR LUTHERAN GEN(ES) ASOCIADOS: KLF1
Z347600	HEMOCROMATOSIS TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: FTH1
Z347800	HEMOFILIA A DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN F8
Z347900	HEMOFILIA A SECUENCIACIÓN GEN F8
Z348100	HEMOFILIA B [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: F9
Z349000	HEMOGLOBINAS ANÓMALAS CONFIRMACIÓN POR BIOLOGÍA MOLECULAR
Z349100	HEMOGLOBINAS ANÓMALAS IDENTIFICACIÓN POR BIOLOGÍA MOLECULAR
Z349500	HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA GEN(ES) ASOCIADOS: PIGA
Z354000	SÍNDROME HERMANSKY-PUDLAK TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: AP3B1
Z361100	SÍNDROME HIPER IGM LIGADA AL X GEN(ES) ASOCIADOS: CD40LG
Z361200	SÍNDROME HIPER IGM TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: AICDA
Z390800	IGH REORDENAMIENTO GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z390900	IGH REORDENAMIENTO (14Q32) GEN FISH SANGRE TOTAL

Z395900	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA GRAVE (HLA-II NEGATIVO) GEN(ES) ASOCIADOS: CIITA
Z396000	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA GRAVE (HLA-II NEGATIVO) GEN(ES) ASOCIADOS: RFX5
Z396100	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA GRAVE (HLA-II NEGATIVO) GEN(ES) ASOCIADOS: RFXANK
Z396200	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA GRAVE (HLA-II NEGATIVO) GEN(ES) ASOCIADOS: RFXAP
Z396400	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA GRAVE T/B DEBIDA A DEFICIENCIA DE JAK3 GEN(ES) ASOCIADOS: JAK3
Z396700	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA LIGADA A DEFICIENCIA DE ADENOSINA DESAMINASA GEN(ES) ASOCIADOS: ADA
Z396800	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA LIGADA AL X GEN(ES) ASOCIADOS: IL2RG
Z397400	INMUNODEFICIENCIA COMÚN VARIABLE TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: ICOS
Z397500	INMUNODEFICIENCIA COMÚN VARIABLE TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: TNFRSF13B
Z398700	INMUNODEFICIENCIA PANCREÁTICA-ANEMIA-HIPEROSTOSIS GEN(ES) ASOCIADOS: COX4I2
Z423900	DEFICIENCIA DE LECITINA-COLESTEROL ACILTRANSFERASA GEN(ES) ASOCIADOS: LCAT
Z426800	SÍNDROME DE LESCH-NYHAN GEN(ES) ASOCIADOS: HPRT1
Z427600	LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA GEN(ES) ASOCIADOS: CEBPA EN MÉDULA ÓSEA
Z433600	LINFOCITOS T RECEPTOR (CADENA DELTA) REORDENAMIENTO GEN MÉDULA ÓSEA
Z433700	LINFOCITOS T RECEPTOR (CADENA DELTA) REORDENAMIENTO GEN SANGRE TOTAL
Z433800	LINFOCITOS T RECEPTOR (CADENA GAMMA) REORDENAMIENTO GEN MÉDULA ÓSEA
Z433900	LINFOCITOS T RECEPTOR (CADENA GAMMA) REORDENAMIENTO GEN SANGRE TOTAL
Z435000	LINFHISTIOCITOSIS HEMOFAGOCÍTICA FAMILIAR TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: STX11
Z435100	LINFHISTIOCITOSIS HEMOFAGOCÍTICA FAMILIAR TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: STXBP2
Z435800	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO AUTOINMUNE TIPO IA GEN(ES) ASOCIADOS: FAS
Z435900	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO AUTOINMUNE TIPO IB GEN(ES) ASOCIADOS: FASLG
Z436000	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO AUTOINMUNE TIPO II GEN(ES) ASOCIADOS: CASP10
Z436100	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO LIGADO AL X TIPO 1 DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN SH2D1A
Z436200	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO LIGADO AL X TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: SH2D1A
Z436300	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO LIGADO AL X TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: XIAP
Z445500	MACROTROMBOCITOPENIA SÍNDROMES ASOCIADOS GEN(ES) ASOCIADOS: MYH9
Z448100	MALTI (18Q21) REORDENAMIENTO FISH MÉDULA ÓSEA
Z448200	MALTI (18Q21) REORDENAMIENTO FISH SANGRE TOTAL
Z449800	MASTOCITOSIS SISTÉMICA MUTACIÓN [D816V] GEN C-KIT MÉDULA ÓSEA
Z449900	MASTOCITOSIS SISTÉMICA MUTACIÓN [D816V] GEN C-KIT SANGRE TOTAL

Z456300	METAHEMOGLOBINEMIA CONGÉNITA TIPOS I Y II DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN CYB5R3
Z456400	METAHEMOGLOBINEMIA CONGÉNITA TIPOS I Y II GEN(ES) ASOCIADOS: CYB5R3
Z457400	METHEMOGLOBINEMIA TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: CYB5R3
Z480800	MONOSOMÍA CROMOSOMA 7 FISH MÉDULA ÓSEA
Z480900	MONOSOMÍA CROMOSOMA 7 FISH SANGRE TOTAL
Z485000	MYC REORDENAMIENTO (8Q24) GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z485100	MYC REORDENAMIENTO (8Q24) GEN FISH SANGRE TOTAL
Z498500	NEUTROFILIA HEREDITARIA GEN(ES) ASOCIADOS: CSF3R
Z498700	NEUTROPENIA CONGÉNITA GRAVE TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: ELANE
Z498800	NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: GF11
Z498900	NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: HAX1
Z499000	NEUTROPENIA CONGÉNITA SEVERA TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: G6PC3
Z499100	NEUTROPENIA CONGÉNITO GRAVE, TIPO 5 , AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: VPS45
Z499200	NEUTROPENIA CONGÉNITO GRAVE, TIPO 5 , AUTOSÓMICA RECESIVA GEN(ES) ASOCIADOS: JAGN1
Z503100	NUCLEOFOSMINA SECUENCIACIÓN EXÓN 12 GEN NPM1 MÉDULA ÓSEA
Z503200	NUCLEOFOSMINA SECUENCIACIÓN EXÓN 12 GEN NPM1 SANGRE TOTAL
Z507000	SÍNDROME DE OMENN GEN(ES) ASOCIADOS: RAG1
Z514800	OSTEOPETROSIS MALIGNA AUTOSÓMICA RECESIVA TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: TNFSF11
Z514900	OSTEOPETROSIS MALIGNA AUTOSÓMICA RECESIVA TIPO 3 CON ACIDOSIS RENAL TUBULAR GEN(ES) ASOCIADOS: CA2
Z515000	OSTEOPETROSIS MALIGNA AUTOSÓMICA RECESIVA TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: OSTM1
Z515100	OSTEOPETROSIS MALIGNA INFANTIL AUTOSÓMICA RECESIVA TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: TCIRG1
Z515200	OSTEOPETROSIS MALIGNA INFANTIL AUTOSÓMICA RECESIVA TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: CLCN7
Z517200	SÍNDROME DE PALLISTER KILLIAN, TRISOMÍA CROMOSOMA 12 FISH SANGRE TOTAL
Z517300	SÍNDROME DE PALLISTER KILLIAN, TRISOMÍA CROMOSOMA 12 FISH MÉDULA ÓSEA
Z558000	PDGFR-BETA REORDENAMIENTO GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z558100	PDGFR-BETA REORDENAMIENTO GEN FISH SANGRE TOTAL
Z562300	PERSISTENCIA HEREDITARIA DE LA HEMOGLOBINA FETAL (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: HBG2
Z565600	DEFICIENCIA DE PIRUVATO KINASA GEN(ES) ASOCIADOS: PKLR
Z566400	SÍNDROME PLAQUETARIO FAMILIAR CON PREDISPOSICIÓN A LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA GEN(ES) ASOCIADOS: RUNX1
Z567000	INHIBIDOR DEL ACTIVADOR DEL PLASMINÓGENO-1 POLIMORFISMO 4G/5G GEN PAI-1

Z568800	PML/RARA TRANSLOCACIÓN [15 17] , FISH MÉDULA ÓSEA
Z568900	PML/RARA TRANSLOCACIÓN [15 17] , FISH SANGRE TOTAL
Z569000	PML/RARA TRANSLOCACIÓN [15 17] , MÉDULA ÓSEA [PCR]
Z569100	PML/RARA TRANSLOCACIÓN [15 17] , MÉDULA ÓSEA CUANTIFICACIÓN [PCR]
Z569200	PML/RARA TRANSLOCACIÓN [15 17] , SANGRE TOTAL [PCR]
Z569300	PML/RARA TRANSLOCACIÓN [15 17] , SANGRE TOTAL CUANTIFICACIÓN [PCR]
Z570000	POLICITEMIA VERA MUTACIÓN [V617F] GEN JAK2 MÉDULA ÓSEA
Z570100	POLICITEMIA VERA MUTACIÓN [V617F] GEN JAK2 SANGRE TOTAL
Z570200	POLICITEMIA VERA SECUENCIACIÓN EXÓN 12 GEN JAK2 MÉDULA ÓSEA
Z570300	POLICITEMIA VERA SECUENCIACIÓN EXÓN 12 GEN JAK2 SANGRE
Z573500	PORFIRIA AGUDA HEPÁTICA GEN(ES) ASOCIADOS: ALAD
Z573600	PORFIRIA AGUDA INTERMITENTE DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN HMBS
Z573700	PORFIRIA AGUDA INTERMITENTE SECUENCIACIÓN GEN HMBS
Z579300	DEFICIENCIA CONGÉNITA DE PROTEINA C GEN(ES) ASOCIADOS: PROC
Z582900	PROTOPORFIRIA ERITROPOYÉTICA GEN(ES) ASOCIADOS: FECH
Z583000	PROTOPORFIRIA ERITROPOYÉTICA, LIGADA AL CROMOSOMA X GEN(ES) ASOCIADOS: ALAS2
Z585900	PSEUDOXANTOMA ELÁSTICO-LIKE CON DEFICIENCIA DE MÚLTIPLES FACTORES DE COAGULACIÓN GEN(ES) ASOCIADOS: GGCX
Z586900	PURIN NUCLEÓSIDO FOSFORILASA DEFICIENCIA DE GEN(ES) ASOCIADOS: PNP
Z587100	PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA NEONATAL ALOINMUNE POLIMORFISMO [LEU33PRO] GEN ITGB3
Z587200	PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA TROMBÓTICA GEN(ES) ASOCIADOS: ADAMTS13
Z594600	RECEPTORES KIR GENOTIPO
Z596100	REORDENAMIENTO GEN ALK [2P23] FISH MÉDULA ÓSEA
Z596200	REORDENAMIENTO GEN ALK [2P23] FISH SANGRE TOTAL
Z596300	REORDENAMIENTO GEN ALK [2P23] FISH TEJIDO
Z618500	RH [D] TIPIFICACIÓN MOLECULAR [PCR]
Z618600	RH FETAL SANGRE MATERNA
Z634300	SÍNDROME ALFA-TALASEMIA / RETRASO MENTAL [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: ATRX
Z647600	SÍNDROME DE CHEDIAK-HIGASHI GEN(ES) ASOCIADOS: LYST
Z656400	SÍNDROME DE FALLA DE MÉDULA ÓSEA, TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: SRP72
Z656500	SÍNDROME DE FALLA DE MÉDULA ÓSEA, TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: ERCC6L2

Z670000	SÍNDROME DE LA ANEMIA MEGALOBLÁSTICA SENSIBLE A LA TIAMINA GEN(ES) ASOCIADOS: SLC19A2
Z674500	SÍNDROME DE LI-FRAUMENI TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: TP53
Z674600	SÍNDROME DE LI-FRAUMENI TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CHEK2
Z681900	SÍNDROME DE NOONAN TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: KRAS
Z682000	SÍNDROME DE NOONAN TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: SOS1
Z682100	SÍNDROME DE NOONAN TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: RAF1
Z682200	SÍNDROME DE NOONAN TIPO 6 GEN(ES) ASOCIADOS: NRAS
Z682300	SÍNDROME DE NOONAN TIPO 7 GEN(ES) ASOCIADOS: BRAF
Z682900	SÍNDROME DE OMENN (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: DCLRE1C
Z683000	SÍNDROME DE OMENN (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: RAG2
Z693400	SÍNDROME DE SHWACHMAN-DIAMOND GEN(ES) ASOCIADOS: SBDS
Z695200	SÍNDROME DE STORMORKEN GEN(ES) ASOCIADOS: STIM1
Z707500	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: ITK
Z707700	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO, AUTOINMUNE, TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: CTLA4
Z707800	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO, LIGADO AL CROMOSOMA X, TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: SH2D1A
Z707900	SÍNDROME LINFOPROLIFERATIVO, LIGADO AL CROMOSOMA X, TIPO 2 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: XIAP
Z712800	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFB
Z712900	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR4
Z713000	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: THBD
Z713100	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CFH
Z713200	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR1
Z713300	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR2
Z713400	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR3
Z713500	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR5
Z713600	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CFI
Z714500	SINOSTOSIS RADIO-CUBITAL-TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCÍTICA GEN(ES) ASOCIADOS: HOXA11
Z714700	SITOSTEROLEMIA GEN(ES) ASOCIADOS: ABCG5
Z714800	SITOSTEROLEMIA GEN(ES) ASOCIADOS: ABCG8
Z729300	SRY GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z729400	SRY GEN FISH SANGRE TOTAL

Z736700	SUSCEPTIBILIDAD A LA FORMACIÓN ACELERADA DE TUMORES (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: MDM2
Z737700	SUSCEPTIBILIDAD A LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA, DEBIDO A MUTACIÓN GERMINAL EN GEN TERT (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: TERT
Z739900	SUSCEPTIBILIDAD AL FAVISMO GEN(ES) ASOCIADOS: G6PD
Z741200	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO, ATÍPICO TIPO 2, SUSCEPTIBILIDAD (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CD46
Z742900	TAL1 REORDENAMIENTO GEN FISH MÉDULA ÓSEA
Z743000	TAL1 REORDENAMIENTO GEN FISH SANGRE TOTAL
Z743100	TALASEMIA ALFA DELECIONES 3.7/ 4.2/ 20.5/ SEA/ FIL/ MED PCR
Z743200	ALFA TALASEMIA DELECIONES 3.7/ 4.2 PCR
Z743300	ALFA TALASEMIA DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GENES HBA1 Y HBA2
Z743400	ALFA TALASEMIA SECUENCIACIÓN GEN HBA1
Z743500	ALFA TALASEMIA SECUENCIACIÓN GEN HBA2
Z743600	BETA TALASEMIA SECUENCIACIÓN GEN HBB
Z743700	DELTA TALASEMIA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: HBD
Z743800	TALASEMIA-DEFICIENCIA INTELECTUAL LIGADO AL X SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] GEN ATRX
Z744800	SÍNDROME TAR GEN(ES) ASOCIADOS: RBM8A
Z745700	TEL/AML-1 TRANSLOCACIÓN (12 21) , MÉDULA ÓSEA (PCR)
Z745900	TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA GEN(ES) ASOCIADOS: ENG
Z746100	TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: ACVRL1 [HHT2]
Z758100	TRANSLOCACIÓN (8 21) [AML1/ETO], FISH MÉDULA ÓSEA
Z758200	TRANSLOCACIÓN (8 21) [AML1/ETO], FISH SANGRE TOTAL
Z758300	TRANSLOCACIÓN (9 22) [BCR/ABL] , FISH MÉDULA ÓSEA
Z758400	TRANSLOCACIÓN (9 22) [BCR/ABL] , FISH SANGRE TOTAL
Z763000	TRASTORNO DE LA AGREGACIÓN PLAQUETARIA GEN(ES) ASOCIADOS: PEAR1
Z766800	TRASTORNO HEMORRÁGICO PLAQUETARIO, TIPO 15 GEN(ES) ASOCIADOS: ACTN1
Z766900	TRASTORNO HEMORRÁGICO PLAQUETARIO, TIPO 17 GEN(ES) ASOCIADOS: GF11B
Z767000	TRASTORNO HEMORRÁGICO PLAQUETARIO, TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: P2RY12
Z767100	TRASTORNO MIELOPROLIFERATIVO TRANSITORIO SECUENCIACIÓN EXÓN 2 GEN GATA1
Z768100	TRASTORNOS RELACIONADOS CON GATA2 GEN(ES) ASOCIADOS: GATA2
Z772900	TRISOMÍA CROMOSOMA 4 FISH MÉDULA ÓSEA
Z773000	TRISOMÍA CROMOSOMA 4 FISH SANGRE TOTAL

Z773100	TRISOMÍA CROMOSOMA 8 FISH MÉDULA ÓSEA
Z773200	TRISOMÍA CROMOSOMA 8 FISH SANGRE TOTAL
Z773300	TROMBASTENIA DE GLANZMANN GEN(ES) ASOCIADOS: ITGA2B
Z773400	TROMBASTENIA DE GLANZMANN GEN(ES) ASOCIADOS: ITGB3
Z773700	TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCÍTICA CONGÉNITA GEN(ES) ASOCIADOS: MPL
Z773800	TROMBOCITOPENIA CON BETA-TALASEMIA LIGADA AL CROMOSOMA X GEN(ES) ASOCIADOS: GATA1
Z773900	TROMBOCITOPENIA NEONATAL ALOINMUNE GEN(ES) ASOCIADOS: ITGA2B
Z773900	TROMBOCITOPENIA NEONATAL ALOINMUNE GEN(ES) ASOCIADOS: ITGB3
Z774100	TROMBOCITOPENIA TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: ANKRD26
Z774100	TROMBOCITOPENIA TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: MASTL
Z774300	TROMBOCITOPENIA TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: CYCS
Z774400	TROMBOCITOPENIA TIPO 5 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: ETV6
Z774500	TROMBOCITOPENIA, LIGADA AL CROMOSOMA X GEN(ES) ASOCIADOS: GATA1
Z774600	TROMBOCITOPENIA, LIGADA AL CROMOSOMA X, INTERMITENTE GEN(ES) ASOCIADOS: WAS
Z774700	TROMBOCITOSIS FAMILIAR GEN(ES) ASOCIADOS: THPO
Z774800	TROMBOCITOSIS FAMILIAR, RELACIONADO AL GEN JAK2 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: JAK2
Z774900	TROMBOFILIA HEREDITARIA (DEFICIENCIA DE ANTITROMBINA III , CAMBRIDGE I/II) GEN(ES) ASOCIADOS: SERPINC1
Z775000	TROMBOFILIA LIGADA AL CROMOSOMA X, DEBIDO A DEFECTO DEL FACTOR IX (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: F9
Z775100	TROMBOFILIA POR DEFECTO DE LA TROMBINA GEN(ES) ASOCIADOS: F2
Z787400	MACROGLOBULINEMIA DE WALDENSTRÖM MUTACIÓN [L265P] GEN MYD88 MÉDULA ÓSEA
Z787500	MACROGLOBULINEMIA DE WALDENSTRÖM MUTACIÓN [L265P] GEN MYD88 SANGRE TOTAL
Z789500	SÍNDROME DE WISCOTT-ALDRICH GEN(ES) ASOCIADOS: WAS
Z794700	ZIGOSIDAD RH (D) SANGRE TOTAL