

NEFROLOGÍA

Z296400	PANEL DE ESCLEROSIS TUBEROSA SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] GENES TSC1 Y TSC2
Z336100	PANEL DE GLUCOGENOSIS SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 11 GENES
Z490900	PANEL DE SÍNDROME NEFRÓTICO CONGÉNITO SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] 15 GENES
Z519800	PANEL DE ACIDOSIS TUBULAR RENAL (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ATP6V0A4, ATP6V1B1, CA2, EHHADH, HNF4A, SLC34A1, SLC4A1, SLC4A4
Z522000	PANEL DE BARDET BIEDL GEN[ES] ASOCIADOS: ARL6, BBIP1, BBS1, BBS10, BBS12, BBS2, BBS4, BBS5, BBS7, BBS9, CCDC28B, CEP290, IFT27, LZTFL1, MKKS, MKS1, SDCCAG8, TMEM67, TRIM32, TTC8, WDPCP
Z528100	PANEL DE GLOMERULONEFROSIS FOCAL (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ACTN4, CD2AP, INF2, NPHS1, NPHS2, TRPC6, WT1
Z528600	PANEL DE HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: CYP21A2, CYP17A1, CYP11B1, HSD3B2, POR, STAR
Z531500	PANEL DE NEFRONOPTISIS (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: NPHP1, INVS, NPHP3, NPHP4, ANKS6, IQCB1, CEP164, CEP290, GLIS2, RPGRIP1L, NEK8, SDCCAG8, ZNF423
Z532800	PANEL DE RIÑÓN POLIQUÍSTICO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: BICC1, PKD1, PKD2, NOTCH2, PKHD1
Z534300	PANEL DE SÍNDROME NEFRÓTICO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ARHGDI1A, DGKE, LAMB2, NPHS1, NPHS2, PLCE1, WT1
Z534400	PANEL DE SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN[ES] ASOCIADOS: ADAMTS13, C3, CD46, CFB, CFH, CFHR1, CFHR2, CFHR3, CFHR5, CFI, DGKE, MMACHC, PIGA, THBD
Z536600	PANEL DEL SÍNDROME DE MECKEL GEN[ES] ASOCIADOS: MKS1, TMEM216, TMEM67, CEP290, RPGRIP1L, CC2D2A, NPHP3, TCTN2, B9D1, B9D2, TMEM231
Z542400	PANEL DE SÍNDROME DE ALPORT SECUENCIACIÓN MASIVA [CON MLPA] GENES: COL4A5, COL4A4, COL4A3
Z667800	PANEL DE SÍNDROME DE KALLMANN E HIPOGONADISMO HIPOGONADOTRÓPICO (CON MLPA) GEN[ES] ASOCIADOS: ANOS1, CHD7, DUSP6, FEZF1, FGF17, FGF8, FGFR1, FLRT3, FSHB, GNRH1, GNRHR, HESX1, HS6ST1, IL17RD, KISS1, KISS1R, LHB, NSMF, PROKR2, PROKR2, SEMA3A, SPRY4, TAC3, TACR3, WDR11
Z000900	DEFICIENCIA DE 11-BETAHIDROXIESTEROIDE DESHIDROGENASA GEN[ES] ASOCIADOS: HSD11B2
Z003300	DEFICIENCIA DE 3-BETA-HIDROXIESTEROIDE DESHIDROGENASA GEN[ES] ASOCIADOS: HSD3B2
Z012400	ACIDOSIS TUBULAR RENAL CON SORDERA NERVIOSA PROGRESIVA GEN[ES] ASOCIADOS: ATP6V1B1
Z012500	ACIDOSIS TUBULAR RENAL DISTAL GEN[ES] ASOCIADOS: SLC4A1
Z012600	ACIDOSIS TUBULAR RENAL DISTAL, AUTOSÓMICA RECESIVA GEN[ES] ASOCIADOS: ATP6V0A4
Z012700	ACIDOSIS TUBULAR RENAL PROXIMAL CON ANOMALÍAS OCULARES GEN[ES] ASOCIADOS: SLC4A4
Z012800	ACIDOSIS TUBULAR RENAL, RELACIONADA AL GEN SLC4A5 GEN[ES] ASOCIADOS: SLC4A5
Z024600	AGENESIA RENAL GEN[ES] ASOCIADOS: RET
Z024700	AGENESIA RENAL GEN[ES] ASOCIADOS: UPK3A

Z029200	ALFA GALACTOSIDASA "A" LEUCOCITOS
Z029300	ALFA GALACTOSIDASA "A" SANGRE SECA
Z029400	ALFA GALACTOSIDASA "A" SUERO
Z036800	AMILOIDOSIS HEREDITARIA VISCERAL GEN(ES) ASOCIADOS: APOA1
Z036900	AMILOIDOSIS HEREDITARIA VISCERAL GEN(ES) ASOCIADOS: FGA
Z062100	ARTROGRIPOSIS, DISFUNCIÓN RENAL Y COLESTASIS TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: VIPAS39
Z080500	SÍNDROME DE BARAKAT GEN(ES) ASOCIADOS: GATA3
Z093300	SÍNDROME DE BRAQUIO-OTO-RENAL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: EYA1
Z093400	SÍNDROME DE BRAQUIO-OTO-RENAL TIPO 1 DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN EYA1
Z142400	CISTINOSIS GEN(ES) ASOCIADOS: CTNS
Z142500	CISTINURIA [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: PREPL
Z142500	CISTINURIA [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: SLC3A1
Z142500	CISTINURIA [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: SLC7A9
Z154100	SÍNDROME DEL COLOBOMA RENAL GEN(ES) ASOCIADOS: PAX2
Z175200	DEFICIENCIA DE 17-BETA HIDROXIESTEROIDE DESHIDROGENASA GEN(ES) ASOCIADOS: HSD17B10
Z204800	ENFERMEDAD DE DENT TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: CLCN5
Z204900	ENFERMEDAD DE DENT TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: OCRL
Z209300	DIABETES INSÍPIDA NEFROGÉNICA AUTOSÓMICA SECUENCIACIÓN GEN AQP2
Z209400	DIABETES INSÍPIDA NEFROGÉNICA LIGADA AL X SECUENCIACIÓN GEN AVPR2
Z209500	DIABETES INSÍPIDA NEUROHIPOFISARIA SECUENCIACIÓN GEN AVP
Z220400	DISFUNCIÓN RENAL POR DEFICIENCIA DE SLC26A1 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC26A1
Z221100	DISGENESIA TUBULAR RENAL GEN(ES) ASOCIADOS: ACE
Z221100	DISGENESIA TUBULAR RENAL GEN(ES) ASOCIADOS: AGT
Z221100	DISGENESIA TUBULAR RENAL GEN(ES) ASOCIADOS: AGTR1
Z221100	DISGENESIA TUBULAR RENAL GEN(ES) ASOCIADOS: REN
Z278300	ENFERMEDAD RENAL GLOMERULOQUÍSTICA CON HIPERURICEMIA E ISOSTENURIA GEN(ES) ASOCIADOS: UMOD
Z278400	ENFERMEDAD RENAL POLIQUÍSTICA TIPO 1, AUTOSÓMICA DOMINANTE [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: PKD1
Z278500	ENFERMEDAD RENAL POLIQUÍSTICA TIPO 1, AUTOSÓMICA RECESIVA [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: PKHD1
Z278600	ENFERMEDAD RENAL POLIQUÍSTICA TIPO 2, AUTOSÓMICA DOMINANTE [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: PKD2
Z278700	ENFERMEDAD RENAL QUÍSTICA MEDULAR TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: UMOD

Z296000	ESCLEROSIS TUBEROSA DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TSC1
Z296100	ESCLEROSIS TUBEROSA DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN TSC2
Z296200	ESCLEROSIS TUBEROSA SECUENCIACIÓN GEN TSC1
Z296300	ESCLEROSIS TUBEROSA SECUENCIACIÓN GEN TSC2
Z303200	ENFERMEDAD DE FABRY DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN GLA
Z303300	ENFERMEDAD DE FABRY GEN(ES) ASOCIADOS: GLA
Z325600	GALACTOSA 1 FOSFATO URIDILTRANSFERASA ERITROCITOS
Z326000	GALACTOSEMIA TIPO 1 DELECIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN GALT
Z326100	GALACTOSEMIA TIPO 1 SECUENCIACIÓN GEN GALT
Z326200	GALACTOSEMIA TIPO 2 SECUENCIACIÓN GEN GALK1
Z326300	GALACTOSEMIA TIPO 3 [DEFICIENCIA DE EPIMERASA] SECUENCIACIÓN GEN GALE
Z326400	GALACTOSIALIDOSIS GEN(ES) ASOCIADOS: CTSA
Z333800	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: ACTN4
Z333900	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: TRPC6
Z334000	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: CD2AP
Z334100	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: INF2
Z334200	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 6 GEN(ES) ASOCIADOS: MYO1E
Z334300	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 7 GEN(ES) ASOCIADOS: PAX2
Z334400	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: ANLN
Z334500	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 9 GEN(ES) ASOCIADOS: CRB2
Z334600	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA Y CARDIOMIOPATÍA DILATADA, RELACIONADA AL GEN MT-TY GEN(ES) ASOCIADOS: MT-TY
Z334700	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA, RELACIONADA AL GEN LAMA5 GEN(ES) ASOCIADOS: LAMA5
Z334900	GLOMERULOESCLEROSIS SEGMENTARIA FOCAL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: ACTN4
Z335000	GLOMERULOESCLEROSIS SEGMENTARIA FOCAL TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: TRPC6
Z335100	GLOMERULOESCLEROSIS SEGMENTARIA FOCAL TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: CD2AP
Z335200	GLOMERULOESCLEROSIS SEGMENTARIA FOCAL TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: INF2
Z335300	GLOMERULOESCLEROSIS SEGMENTARIA FOCAL TIPO 6 GEN(ES) ASOCIADOS: MYO1E
Z335400	GLOMERULOPATÍA POR LIPOPROTEÍNAS GEN(ES) ASOCIADOS: APOE
Z336900	GLUCOGENOSIS TIPO 1A SECUENCIACIÓN GEN G6PC
Z337100	GLUCOGENOSIS TIPO 1B SECUENCIACIÓN GEN SLC37A4

Z337500	GLUCOGENOSIS TIPO 5 (ENFERMEDAD DE MCARDLE) SECUENCIACIÓN GEN PYGM
Z339200	GLUCOSURIA RENAL GEN(ES) ASOCIADOS: SLC5A2
Z361900	HIPERCALCEMIA HIPOCALCIÚRICA, TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CASR
Z365800	HIPEROXALURIA PRIMARIA TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: HOGA1
Z366600	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA LIPOIDE GEN(ES) ASOCIADOS: STAR
Z366700	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA POR DEFICIENCIA DE 11-BETA-HIDROXILASA GEN(ES) ASOCIADOS: CYP11B1
Z366800	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA POR DEFICIENCIA DE 17-ALFA HIDROXILASA DELECCIONES-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
Z367100	HIPERPLASIA SUPRARRENAL DEBIDA A DEFICIENCIA DE CITOCROMO P450 OXIDORREDUCTASA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: POR
Z370200	HIPOCALCEMIA AUTOSÓMICA DOMINANTE TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: GNA11
Z370400	HIPOCALCEMIA AUTOSÓMICA DOMINANTE, CON SÍNDROME DE BARTTER (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CASR
Z370900	HIPOFOSFATEMIA AUTOSÓMICA DOMINANTE GEN(ES) ASOCIADOS: FGF23
Z371000	HIPOFOSFATEMIA DOMINANTE CON NEFROLITIASIS U OSTEOPOROSIS GEN(ES) ASOCIADOS: SLC34A1
Z371100	HIPOFOSFATEMIA LIGADA AL CROMOSOMA X DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN PHEX
Z371200	HIPOFOSFATEMIA LIGADA AL CROMOSOMA X GEN(ES) ASOCIADOS: PHEX
Z373600	HIPOMAGNESEMIA CON HIPOCALCEMIA SECUNDARIA GEN(ES) ASOCIADOS: TRPM6
Z374700	HIPOPLASIA ADRENAL CONGÉNITA LIGADA AL X DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN NROB1 [DAX1]
Z374800	HIPOPLASIA ADRENAL CONGÉNITA LIGADA AL X GEN(ES) ASOCIADOS: NROB1 [DAX1]
Z377200	HIPORURICEMIA RENAL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC22A12
Z377300	HIPORURICEMIA RENAL TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC2A9
Z379600	HIPOURICEMIA RENAL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC22A12
Z379700	HIPOURICEMIA RENAL TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC2A9
Z411300	INSUFICIENCIA SUPRARRENAL CONGÉNITA, CON REVERSIÓN SEXUAL 46XY, PARCIAL O COMPLETA GEN(ES) ASOCIADOS: CYP11A1
Z413900	INTOLERANCIA A LA PROTEINA LISINÚRICA GEN(ES) ASOCIADOS: SLC7A7
Z416200	SÍNDROME DE TUMOR DE MANDÍBULA JOUBERT CON DEFECTO OCULORENAL GEN(ES) ASOCIADOS: CEP290
Z425100	LEIOMIOMATOSIS HEREDITARIA CON CÁNCER RENAL GEN(ES) ASOCIADOS: FH
Z426800	SÍNDROME DE LESCH-NYHAN GEN(ES) ASOCIADOS: HPRT1
Z450700	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: MKS1
Z450800	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: TMEM216

Z450900	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: TMEM67
Z451000	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: RPGRIP1L
Z451100	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 6 GEN(ES) ASOCIADOS: CC2D2A
Z470500	MIOGLOBINURIA RECURRENTE GEN(ES) ASOCIADOS: LPIN1
Z479600	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL MODIFICADOR
Z481600	SÍNDROME DE MOWAT-WILSON DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN ZEB2
Z481700	SÍNDROME DE MOWAT-WILSON SECUENCIACIÓN GEN ZEB2
Z487600	SÍNDROME DE NAIL PATELLA SECUENCIACIÓN GEN LMX1B
Z488600	NEFRITIS INTERSTICIAL CARIOMEGÁLICA GEN(ES) ASOCIADOS: FAN1
Z488700	NEFROLITIASIS / OSTEOPOROSIS, HIPOFOSFATÉMICA, TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC34A1
Z488800	NEFROLITIASIS / OSTEOPOROSIS, HIPOFOSFATÉMICA, TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC9A3R1
Z489000	NEFROLITIASIS TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: CLCN5
Z489200	NEFRONOPTISIS INFANTIL TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: INVS
Z489300	NEFRONOPTISIS JUVENIL TIPO 1 DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN NPHP1
Z489400	NEFRONOPTISIS JUVENIL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: NPHP1
Z489500	NEFRONOPTISIS TIPO 12 GEN(ES) ASOCIADOS: TTC21B
Z489600	NEFRONOPTISIS TIPO 13 GEN(ES) ASOCIADOS: WDR19
Z489700	NEFRONOPTISIS TIPO 14 GEN(ES) ASOCIADOS: ZNF423
Z489800	NEFRONOPTISIS TIPO 15 GEN(ES) ASOCIADOS: CEP164
Z489900	NEFRONOPTISIS TIPO 16 GEN(ES) ASOCIADOS: ANKS6
Z490000	NEFRONOPTISIS TIPO 19 GEN(ES) ASOCIADOS: DCDC2
Z490100	NEFRONOPTISIS TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: NPHP3
Z490200	NEFRONOPTISIS TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: NPHP4
Z490300	NEFRONOPTISIS TIPO 7 GEN(ES) ASOCIADOS: GLIS2
Z490400	NEFRONOPTISIS TIPO 9 GEN(ES) ASOCIADOS: NEK8
Z490500	NEFROPATÍA ASOCIADA A LA DEFICIENCIA DE CFHR5 GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR5
Z490600	NEFROPATÍA HIPERURICÉMICA FAMILIAR JUVENIL, TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: UMOD
Z490700	NEFROPATÍA TIPO NEFRONOPTISIS TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: XPNPEP3
Z490800	SÍNDROME NEFRÓTICO CONGÉNITO (TIPO FINLANDÉS) SECUENCIACIÓN NPHS1
Z491200	SÍNDROME NEFRÓTICO CONGÉNITO TIPO 4 DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN WT1

Z491300	SÍNDROME NEFRÓTICO CONGÉNITO TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: WT1
Z505200	SÍNDROME DE OCHOA GEN(ES) ASOCIADOS: HPSE2
Z564500	SÍNDROME DE PIERSON GEN(ES) ASOCIADOS: LAMB2
Z582600	PROTEINURIA, DE BAJO PESO MOLECULAR, CON NEFROCALCINOSIS HIPERCALCIÚRICA GEN(ES) ASOCIADOS: CLCN5
Z583700	SÍNDROME DE PRUNE BELLY GEN(ES) ASOCIADOS: CHRM3
Z591200	RAQUITISMO HIPOFOSFATÉMICO GEN(ES) ASOCIADOS: CLCN5
Z591500	RAQUITISMO HIPOFOSFATÉMICO HEREDITARIO CON HIPERCALCIURIA GEN(ES) ASOCIADOS: SLC34A3
Z595300	REFLUJO VESICoureTERAL TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: ROBO2
Z595400	REFLUJO VESICoureTERAL TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: SOX17
Z621200	RIÑÓN POLIQUÍSTICO AUTOSÓMICA DOMINANTE ENFERMEDAD DEL DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GENES PKD1 Y PKD2
Z621300	RIÑÓN POLIQUÍSTICO AUTOSÓMICA DOMINANTE TIPO 1 ENFERMEDAD DEL DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN PKD1
Z621400	RIÑÓN POLIQUÍSTICO AUTOSÓMICA DOMINANTE TIPO 1 ENFERMEDAD DEL SECUENCIACIÓN GEN PKD1
Z621500	RIÑÓN POLIQUÍSTICO AUTOSÓMICA DOMINANTE TIPO 2 ENFERMEDAD DEL DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN PKD2
Z621600	RIÑÓN POLIQUÍSTICO AUTOSÓMICA DOMINANTE TIPO 2 ENFERMEDAD DEL SECUENCIACIÓN GEN PKD2
Z621700	RIÑÓN POLIQUÍSTICO AUTOSÓMICA RECESIVA ENFERMEDAD DEL DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN PKHD1
Z621800	RIÑÓN POLIQUÍSTICO AUTOSÓMICA RECESIVA ENFERMEDAD DEL SECUENCIACIÓN MASIVA [NGS] GEN PKHD1
Z638400	SÍNDROME DE ALPORT, AUTOSÓMICO RECESIVO [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: COL4A3
Z638400	SÍNDROME DE ALPORT, AUTOSÓMICO RECESIVO [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: COL4A4
Z638600	SÍNDROME DE ALPORT, LIGADO AL CROMOSOMA X [CON MLPA] GEN(ES) ASOCIADOS: COL4A5
Z640500	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS1
Z640600	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 10 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS10
Z640700	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 11 GEN(ES) ASOCIADOS: TRIM32
Z640800	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 12 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS12
Z640900	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 13 GEN(ES) ASOCIADOS: MKS1
Z641000	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 14 GEN(ES) ASOCIADOS: CEP290
Z641200	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 15 GEN(ES) ASOCIADOS: WDPCP
Z641300	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS2
Z641400	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: ARL6
Z641500	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS4
Z641600	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS5

Z641700	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 6 GEN(ES) ASOCIADOS: MKKS
Z641800	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 7 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS7
Z641900	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: TTC8
Z642000	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL TIPO 9 GEN(ES) ASOCIADOS: BBS9
Z642100	SÍNDROME DE BARDET-BIEDL, RELACIONADO AL GEN LZTFL1 GEN(ES) ASOCIADOS: LZTFL1
Z642300	SÍNDROME DE BARTTER GEN(ES) ASOCIADOS: SLC12A2
Z642300	SÍNDROME DE BARTTER GEN(ES) ASOCIADOS: SLC12A3
Z642300	SÍNDROME DE BARTTER GEN(ES) ASOCIADOS: SLC12A5
Z642300	SÍNDROME DE BARTTER GEN(ES) ASOCIADOS: SLC12A7
Z642700	SÍNDROME DE BARTTER TIPO 1 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC12A1
Z642800	SÍNDROME DE BARTTER TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: KCNJ1
Z642900	SÍNDROME DE BARTTER TIPO 3 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CLCNKB
Z643000	SÍNDROME DE BARTTER TIPO 4A GEN(ES) ASOCIADOS: BSND
Z643100	SÍNDROME DE BARTTER TIPO 4B GEN(ES) ASOCIADOS: CLCNKA
Z644200	SÍNDROME DE BIRT-HOGG-DUBE (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: FLCN
Z656100	SÍNDROME DE EPSTEIN (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: MYH9
Z656600	SÍNDROME DE FANCONI-BICKEL GEN(ES) ASOCIADOS: SLC2A2
Z658500	SÍNDROME DE GITELMAN (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: SLC12A3
Z661100	SÍNDROME DE HIPOTONÍA-CISTINURIA (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: PREPL
Z665000	SÍNDROME DE JOHANSON BLIZZARD GEN(ES) ASOCIADOS: UBRI
Z674300	SÍNDROME DE LIDDLE GEN(ES) ASOCIADOS: SCNN1B
Z674300	SÍNDROME DE LIDDLE GEN(ES) ASOCIADOS: SCNN1G
Z675800	SÍNDROME DE LOWE OCULOCEREBRORENAL GEN(ES) ASOCIADOS: OCRL
Z678100	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 10 GEN(ES) ASOCIADOS: B9D2
Z678300	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 4 GEN(ES) ASOCIADOS: CEP290
Z678400	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: TCTN2
Z678500	SÍNDROME DE MECKEL TIPO 9 GEN(ES) ASOCIADOS: B9D1
Z684500	SÍNDROME DE PERLMAN GEN(ES) ASOCIADOS: DIS3L2
Z692700	SÍNDROME DE SENIOR-LOKEN TIPO 6 GEN(ES) ASOCIADOS: CEP290
Z692800	SÍNDROME DE SENIOR-LOKEN TIPO 7 GEN(ES) ASOCIADOS: SDCCAG8

Z692900	SÍNDROME DE SENIOR-LOKEN TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: WDR19
Z706500	SÍNDROME GENITOPATELAR GEN(ES) ASOCIADOS: KAT6B
Z710200	SÍNDROME NEFROGÉNICO DE ANTIDIURESIS INAPROPIADA GEN(ES) ASOCIADOS: AVPR2
Z710300	SÍNDROME NEFRÓTICO GEN(ES) ASOCIADOS: NPHS2
Z710400	SÍNDROME NEFRÓTICO TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: NPHS1
Z710500	SÍNDROME NEFRÓTICO TIPO 3 GEN(ES) ASOCIADOS: PLCE1
Z710600	SÍNDROME NEFRÓTICO TIPO 5 GEN(ES) ASOCIADOS: LAMB2
Z710700	SÍNDROME NEFRÓTICO TIPO 7 GEN(ES) ASOCIADOS: DGKE
Z710800	SÍNDROME NEFRÓTICO TIPO 8 GEN(ES) ASOCIADOS: ARHGDI1A
Z710900	SÍNDROME NEFRÓTICO TIPO 9 GEN(ES) ASOCIADOS: ADCK4
Z711900	SÍNDROME RENOTUBULAR DE FANCONI TIPO 2 GEN(ES) ASOCIADOS: SLC34A1
Z712100	SÍNDROME SERKAL (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: WNT4
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 ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFH
Z713200	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR1
Z713300	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR2
Z713400	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR3
Z713500	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFHR5
Z713600	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO GEN(ES) ASOCIADOS: CFI
Z736000	DISPLASIA QUÍSTICA RENAL, SUSCEPTIBILIDAD GEN(ES) ASOCIADOS: BICC1
Z736800	GLOMERULOESCLEROSIS FOCAL Y SEGMENTARIA TIPO 4, SUSCEPTIBILIDAD GEN(ES) ASOCIADOS: APOL1
Z741200	SÍNDROME URÉMICO HEMOLÍTICO ATÍPICO, TIPO 2, SUSCEPTIBILIDAD (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: CD46
Z754100	SÍNDROME DE TOWNES-BROCKS GEN(ES) ASOCIADOS: SALL1
Z777100	TUMOR DE WILMS FAMILIAR, TIPO 1 (CON MLPA) GEN(ES) ASOCIADOS: WT1
Z782300	VENTRICULOMEGALIA CON ENFERMEDAD RENAL QUÍSTICA GEN(ES) ASOCIADOS: CRB2
Z789900	SÍNDROME DE WOLF-HIRSCHHORN (DEL 4P16.3) WHSR FISH SANGRE TOTAL
Z790100	SÍNDROME DE WOLF-HIRSCHHORN DELECCIONES-DUPLICACIONES [MLPA] GEN WHCR