

PR2157	Neurofibromatosi tipus 2: gen NF2. Estudi de grans reordenaments. Cas índice. Sang. MLPA.	158,00	PR2157	Neurofibromatosis tipo 2: gen NF2. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
DIAGNÒSTIC MOLECULAR DE MALALTIES I SÍNDROMES DE BASE GENÈTICA					
PR5409	Amplificació per pcr d'apo - b- sang	2,82	PR5409	Amplificación por pcr de apo - b- sangre	2,82
PR5411	Estudi genètic glaucoma: gen myc- sang	67,42	PR5411	Estudio genético glaucoma: gen myc- sangre	67,42
PR5412	Gen malaltia de Gilbert- sang	106,03	PR5412	Gen enfermedad de gilbert- sangre	106,03
PR5413	Genotip apolipoproteïna e- sang	67,42	PR5413	Genotipo apolipoproteína e- sangre	67,42
PR5414	Mutació gen homicisteïna- sang	106,03	PR5414	Mutación gen homicisteina- sangre	106,03
PR2901	Anàlisi de segregació de marcadors polimòrfics	273,00	PR2901	Análisis de segregación de marcadores polimórficos	273,00
PR2911	Síndrome del cromosoma X-fràgil. Anàlisi de l'expansió CGG del gen FMR1, Cas índice. Sang.	453,84	PR2911	Síndrome del cromosoma X-frágil. Análisis de la expansión CGG del gen FMR1, Caso índice. Sangre.	453,84
PR2912	Anàlisi mutacions majoritàries: Síndrome de Prader-Willi	245,23	PR2912	Análisis mutaciones mayoritarias: Síndrome de Prader-Willi	245,23
PR2913	Anàlisi mutacions majoritàries: Síndrome d'Angelman (test de metilació)	245,23	PR2913	Análisis mutaciones mayoritarias: Síndrome de Angelman (test de metilación)	245,23
PR2914	Anàlisi mutacions majoritàries: Síndrome de Beckwith-Wiedemann	273,00	PR2914	Análisis mutaciones mayoritarias: Síndrome de Beckwith-Wiedemann	273,00
PR2915	Anàlisi mutacions majoritàries: Incontinentia Pigmenti	401,55	PR2915	Análisis mutaciones mayoritarias: Incontinentia Pigmenti	401,55
PR2916	Anàlisi mutacions majoritàries: Retard mental lligat al cromosoma X (anàlisi gen ARX /microdeleccions/microduplicacions, etc.)	330,11	PR2916	Análisis mutaciones mayoritarias: Retraso mental ligado al cromosoma X (análisis gen ARX /microdelecciones/microduplicaciones, etc.)	330,11
PR2917	Anàlisis mutacions majoritàries: Atròfia muscular espinobulbar (Mal. de Kennedy) (gen AR)	295,61	PR2917	Análisis mutaciones mayoritarias: Atrofia Muscular Espino-Bulbar (Enf. De Kennedy) (gen AR)	295,61
PR2918	Anàlisis mutacions majoritàries: Hidrocefàlia lligada al cromosoma X (gen L1CAM)	1.197,67	PR2918	Análisis mutaciones mayoritarias: Hidrocefalia ligada al cromosoma X (gen L1CAM)	1.197,67
PR2919	Anàlisis mutacions majoritàries: Malaltia de Huntington (gen IT-15)	264,21	PR2919	Análisis mutaciones mayoritarias: Enfermedad de Huntington (gen IT-15)	264,21
PR2921	Distròfia miotònica tipus I. Malaltia de Steinert. Anàlisi de l'expansió CTG del gen DMPK. Cas índice. Sang	310,51	PR2921	Distrofia miotónica tipo I. Enfermedad de Steinert. Análisis de la expansión CTG del gen DMPK. Caso índice. Sangre	310,51
PR2922	Polineuropatia hereditària tipus Charcot-Marie-Tooth, Tipus CMT1A. Anàlisi de la duplicació del gen PMP22. Cas índice. Sang. MLPA	201,15	PR2922	Polineuropatía hereditaria tipo Charcot-Marie-Tooth, Tipo CMT1A. Análisis de la duplicación del gen PMP22. Caso índice. Sangre. MLPA	201,15
PR2923	Neuropatia hereditària de paràlisi per pressió o neuropatia tomacular. Anàlisi de la deleció del gen PMP22. Cas índice. Sang. MLPA	201,15	PR2923	Neuropatía hereditaria de parálisis por presión o neuropatía tomacular. Análisis de la delección del gen PMP22. Caso índice. Sangre. MLPA	201,15
PR2924	Distonia de torsió tipus 1A. Anàlisi de la mutació delta GAG del gen TOR1A. Cas índice. Sang.	243,65	PR2924	Distonía de torsión tipo 1A. Análisis de la mutación deltaGAG del gen TOR1A. Caso índice. Sangre.	243,65
PR2925	Atròfia muscular espinal tipus I-IV. Anàlisi de la deleció de l'exó 7 del gen SMN1. Cas índice. Sang.	256,72	PR2925	Atrofia muscular espinal tipos I-IV. Análisis de la delección del exón 7 del gen SMN1. Caso índice. Sangre.	256,72
PR2926	Atàxia de Friedreich. Estudi de l'expansió GAA del gen FXN. Cas índice. Sang.	264,21	PR2926	Ataxia de Friedreich. Estudio de la expansión GAA del gen FXN. Caso índice. Sangre.	264,21
PR2927	Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA1. Estudi de l'expansió GAC del gen SCA1 . Cas índice. Sang.	264,21	PR2927	Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA1. Estudio de la expansión GAC del gen SCA1. Caso índice. Sangre.	264,21
PR2928	Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA2. Estudi de l'expansió GAC del gen SCA2 . Cas índice. Sang.	264,21	PR2928	Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA2. Estudio de la expansión GAC del gen SCA2. Caso índice. Sangre.	264,21
PR2929	Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA3 (malaltia de Machado-Joseph). Estudi de l'expansió GAC del gen SCA3. Cas índice. Sang.	264,21	PR2929	Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA3 (enfermedad de Machado-Joseph). Estudio de la expansión GAC del gen SCA3 . Caso índice. Sangre.	264,21

PR2930	Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA6. Estudi de l'expansió GAC del gen CACNA1A . Cas índex. Sang.	264,21	PR2930	Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA6. Estudio de la expansión GAC del gen CACNA1A . Caso índice. Sangre.	264,21
PR2931	Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA7. Estudi de l'expansió GAC del gen SCA7. Cas index. Sang.	264,21	PR2931	Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA7. Estudio de la expansión GAC del gen SCA7. Caso índice. Sangre.	264,21
PR2932	Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA12. Estudi de l'expansió GAC del gen PPP2R2B . Cas índice. Sang.	264,21	PR2932	Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA12. Estudio de la expansión GAC del gen PPP2R2B . Caso índice. Sangre.	264,21
PR2933	Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA8. Estudi de l'expansió GTC del gen SCA8 . Cas índice. Sang.	264,21	PR2933	Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA8. Estudio de la expansión GTC del gen SCA8 . Caso índice. Sangre.	264,21
PR2934	Atròfia dentato-rubro-palido-luisiana (DRPLA). Estudi de l'expansió CAG del gen atrophin1. Caso índice. Sang.	264,21	PR2934	Atrófia dentato-rubro-palido-luisiana (DRPLA). Estudio de la expansión CAG del gen atrophin1. Caso índice. Sangre.	264,21
PR2935	Distròfia muscular de Duchenne/Becker. Anàlisi de deleccions/duplicacions del gen DMD. Cas índice. Sang. MLPA	305,37	PR2935	Distrofia muscular de Duchenne/Becker. Análisis de delecciones/duplicaciones del gen DMD. Caso índice. Sangre. MLPA	305,37
PR2936	Distròfia muscular oculofaríngea estudi de l'expansió GCX del gen PABP1. Cas índice. Sang	243,65	PR2936	Distrofia muscular oculofaríngea estudio de la expansión GCX del gen PABP1. Caso indice. Sangre	243,65
PR2937	Anàlisi mutacions majoritàries: Epilèpsia mioclònica d'Unverricht-Lundborg	243,65	PR2937	Análisis mutaciones mayoritarias: Epilepsia mioclónica de Unverricht-Lundborg	243,65
PR2938	Sordera neurosensorial. Anàlisi de les deleccions més freqüents del gen GJB6. Cas índice. Sang. PCR	248,79	PR2938	Sordera neurosensorial. Análisis de las delecciones más frecuentes del gen GJB6. Caso índice. Sangre. PCR	248,79
PR2939	Sordera neurosensorial. Anàlisi de la mutació mitocondrial 1555G>A. Cas índice. Sang. PCR	174,15	PR2939	Sordera neurosensorial. Análisis de la mutación mitocondrial 1555G>A. Caso índice. Sangre. PCR	174,15
PR2940	Sordera neurosensorial. Anàlisi de la mutació Q829X del gen OTOF. Cas índice. Sang. PCR	206,56	PR2940	Sordera neurosensorial. Análisis de la mutación Q829X del gen OTOF. Caso índice. Sangre. PCR	206,56
PR2941	Neuropatia òptica de Lebet. Anàlisi de les mutacions més freqüents. Cas índice. Sang. Seqüenciació	518,69	PR2941	Neuropatía óptica de Lebet. Análisis de las mutaciones más frecuentes. Caso índice. Sangre. Secuenciación	518,69
PR2942	Acondroplàsia: mutacions del codó 380 del gen FGFR3. Cas índice. Sang. Seqüenciació	289,95	PR2942	Acondroplasia: mutaciones del codón 380 del gen FGFR3. Caso índice. Sangre. Secuenciación	289,95
PR2943	Hipocondroplàsia. Mutacions codons 340, 348, 540, 650. Cas índice. Sang. Seqüenciació	436,45	PR2943	Hipocondroplasia. Mutaciones codones 340, 348, 540, 650. Caso índice. Sangre. Secuenciación	436,45
PR2944	Displàsia Òssia tanatofòrica. Mutacions en els codons 807 i 650. Del gen FGFR3. Cas índice. Sang. Seqüenciació	436,45	PR2944	Displasia Osea Tanatofórica. Mutaciones en los codoens 807 y 650. Del gen FGFR3. Caso índice. Sangre. Secuenciación	436,45
PR2945	Síndrome d'Apert. Mutacions en els codons 252 i 253 del gen FGFR2. Cas índice. Sang. Seqüenciació	289,95	PR2945	Síndrome de Apert. Mutaciones en los codones 252 y 253 del gen FGFR2. Caso índice. Sangre. Secuenciación	289,95
PR2946	Disferlinopatia: mutació R1905X del gen DISF. Cas índice. Sang. Seqüenciació	289,95	PR2946	Disferlinopatía: mutación R1905X del gen DISF. Caso índice. Sangre. Secuenciación	289,95
PR2947	Malaltia de Huntington-like. Anàlisi de l'expansió CAG del gen TBP. Cas índice. Sang. PCR	310,51	PR2947	Enfermedad de Huntington-like. Análisis de la expansión CAG del gen TBP. Caso índice. Sangre. PCR	310,51
PR2948	Malaltia de Huntington-like. Anàlisi de l'expansió CAG del gen SCA12. Cas índice. Sang. PCR	310,51	PR2948	Enfermedad de Huntington-like. Análisis de la expansión CAG del gen SCA12. Caso índice. Sangre. PCR	310,51
PR2949	Malaltia de Huntington-like. Anàlisi octàmers del gen PRPN. Cas index. Sang. PCR	310,51	PR2949	Enfermedad de Huntington-like. Análisis octámeros del gen PRPN. Caso índice. Sangre. PCR	310,51
PR2950	Anàlisi mutacions majoritàries: Fibrosi Quística (gen CFTR)	624,47	PR2950	Análisis mutaciones mayoritarias: Fibrosis Quística (gen CFTR)	624,47
PR2951	Anàlisi mutacions majoritàries: Microdeleccions cromosoma I (gens AZF)	253,93	PR2951	Análisis mutaciones mayoritarias: Microdelecciones cromosoma Y (genes AZF)	253,93
PR2952	Anàlisi mutacions majoritàries: Síndrome de Noonan (gen PTPN11)	619,90	PR2952	Análisis mutaciones mayoritarias: Síndrome de Noonan (gen PTPN11)	619,90
PR2964	Síndrome d'Angelman. Mutacions gen UBE3A. Cas índice. Sang. Seqüenciació completa	619,89	PR2964	Síndrome de Angelman. Mutaciones gen UBE3A. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	619,89
PR2965	Síndrome de Rett. Mutacions gen MeCP2. Cas índice. Sang. Seqüenciació completa	619,89	PR2965	Síndrome de Rett. Mutaciones gen MeCP2. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	619,89

PR2966	Hipoplàsia suprarenal congènita lligada al X. Mutacions gen DAX1. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	486,37	PR2966	Hipoplasia suprarrenal congénita ligada al X. Mutaciones gen DAX1. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	486,37
PR2967	Rastreig mutacional: lissencefàlia Aïllada tipus 1 (microdeleció LIS-1)	262,21	PR2967	Rastreo mutacional: Lisencefalia Aislada tipo 1 (microdeleción LIS-1)	262,21
PR2968	Rastreig mutacional: lissencefàlia Aïllada tipus 1/ Heterotopia laminar subcortical (gen DCX)	784,56	PR2968	Rastreo mutacional: Lisencefalia Aislada tipo 1/ Heterotopia laminar subcortical (gen DCX)	784,56
PR2969	Rastreig mutacional: Displàsia ectodèrmica anhidròtica (gen ED1)	660,87	PR2969	Rastreo mutacional: Displasia Ectodérmica Anhidrótica (gen ED1)	660,87
PR2970	Rastreig mutacional: Ondine (síndrome d'hipoventilació central) (gen PHOX2B)	591,45	PR2970	Rastreo mutacional: Ondine (síndrome de hipoventilación central) (gen PHOX2B)	591,45
PR2971	Rastreig mutacional: Síndrome de Barth (gen TAZ)	614,91	PR2971	Rastreo mutacional: Síndrome de Barth (gen TAZ)	614,91
PR2972	Atròfia muscular espinal tipus I (malaltia de Werdnig-Hoffmann. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa)	743,81	PR2972	Atrófia muscular espinal tipo I (enfermedad de Werdnig-Hoffmann. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa)	743,81
PR2973	Sordera neurosensorial. Mutacions gen GJB2. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	446,82	PR2973	Sordera neurosensorial. Mutaciones gen GJB2. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	446,82
PR2974	Distrofia muscular Emery-Dreifuss. Mutacions en el gen LMNA. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	744,92	PR2974	Distrofia muscular Emery-Dreifuss. Mutaciones en el gen LMNA. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	744,92
PR2975	Polineuropatia hereditària Charcot-Marie-Tooth tipus 2B1. Mutacions en el gen LMNA. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	744,92	PR2975	Polineuropatía hereditaria Charcot-Marie-Tooth tipo 2B1. Mutaciones en el gen LMNA. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	744,92
PR2976	Progeria. Mutacions en el gen LMNA. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	744,92	PR2976	Progeria. Mutaciones en el gen LMNA. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	744,92
PR2977	Distrofia muscular de cintures tipus LGMD1B. Mutacions en el gen LMNA. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	744,92	PR2977	Distrofia muscular de cinturas tipo LGMD1B. Mutaciones en el gen LMNA. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	744,92
PR2978	Cardiomiotia hipertròfica amb defectes de conducció. Mutacions en el gen LMNA. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	744,92	PR2978	Cardiomiotía hipertrófica con defectos de conducción. Mutaciones en el gen LMNA. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	744,92
PR2979	Albinisme oculocutani. Mutacions en el gen TYR. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	517,11	PR2979	Albinismo oculocutáneo. Mutaciones en el gen TYR. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	517,11
PR2980	Rastreig mutacional: Síndrome d'Albright (gen GNAS1)	857,89	PR2980	Rastreo mutacional: Síndrome de Albright (gen GNAS1)	857,89
PR2981	Rastreig mutacional: Cavernomatosis cerebral múltiple (gen KRIT1)	857,89	PR2981	Rastreo mutacional: Cavernomatosis Cerebral Múltiple (gen KRIT1)	857,89
PR2982	Rastreig mutacional: Síndrome de Gorlin (gen PTCH1)	960,68	PR2982	Rastreo mutacional: Síndrome de Gorlin (gen PTCH1)	960,68
PR2983	Retinòsquisi lligada al X. Mutacions en el gen XLRS. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	503,22	PR2983	Retinosquisis ligada al X. Mutaciones en el gen XLRS. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	503,22
PR2984	Síndrome de Norrie. Mutacions en el gen NDP. Casíndex. Sang. Seqüenciació completa	318,20	PR2984	Síndrome de Norrie. Mutaciones en el gen NDP. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	318,20
PR2985	Síndrome de microdeleció: Microdeleció 22q11 (Síndrome de Digeorge, velocardiofacial)	252,94	PR2985	Síndrome de Microdelección: Microdelección 22q11 (Síndrome de Digeorge, Velo-Cardio-Facial)	252,94
PR2986	Síndrome de microdeleció: Síndrome de Miller-Diecker	262,21	PR2986	Síndrome de Microdelección: Síndrome de Miller-Diecker	262,21
PR2987	Síndrome de microdeleció: Síndrome de WARG (Aniridia + tumor de Wilms)	276,10	PR2987	Síndrome de Microdelección: Síndrome de WARG (Aniridia + tumor de Wilms)	276,10
PR2988	Síndrome de microdeleció: Síndrome de Williams (MLPA)	177,06	PR2988	Síndrome de Microdelección: Síndrome de Williams (MLPA)	177,06
PR2989	Síndrome de microdeleció: Síndrome de Wolf-Hirschhorn (MLPA)	200,10	PR2989	Síndrome de Microdelección: Síndrome de Wolf-Hirschhorn (MLPA)	200,10
PR2990	Síndrome de microdeleció: Síndrome de Cri-du-Chat (MLPA)	200,10	PR2990	Síndrome de Microdelección: Síndrome de Cri-du-Chat (MLPA)	200,10
PR2991	Síndrome de microdeleció: Síndrome de Smith-Magenis (MLPA)	177,06	PR2991	Síndrome de Microdelección: Síndrome de Smith-Magenis (MLPA)	177,06

PR2992	Síndrome de microdeleció: Síndrome de Saethre-Chotzen (MLPA)	177,06	PR2992	Síndrome de Microdelección: Síndrome de Saethre-Chotzen (MLPA)	177,06
PR2993	Síndrome de microdeleció: Síndrome de Langer-Giedon (Tipus 1) (MLPA)	177,06	PR2993	Síndrome de Microdelección: Síndrome de Langer-Giedon (Tipo 1) (MLPA)	177,06
PR2994	Síndrome de microdeleció: Discondrostosi de Leri-Weill (MLPA)	222,05	PR2994	Síndrome de Microdelección: Discondrostosis de Leri-Weill (MLPA)	222,05
PR2995	Estudi d'inactivació del X (gen AR)	245,23	PR2995	Estudio de inactivación del X (gen AR)	245,23
PR2996	Mutació conejuda altres gens	257,21	PR2996	Mutación conocida otros genes	257,21
DIAGNÒSTIC CITOGÈNÈTIC I MOLECULAR EN HEMATOLOGIA					
PR6251	Cariotip medul·la òssia	154,75	PR6251	Cariotipo médula ósea	154,75
PR6252	Cariotip sang perifèrica	221,07	PR6252	Cariotipo sangre periférica	221,07
PR6255	Hibridació in situ medul·la òssia	75,00	PR6255	Hibridación in situ médula ósea	75,00
PR6270	Anàlisi de segregació de polimorfismes en malaltia de Von Willebrand per individu després de l'inici de l'estudi familiar	204,11	PR6270	Análisis de segregación de polimorfismos en enfermedad de Von Willebrand por individuo tras el inicio del estudio familiar	204,11
PR6271	Anàlisi de segregació de polimorfismes en hemofília B per individu després de l'inici de l'estudi familiar	148,70	PR6271	Análisis de segregación de polimorfismos en hemofilia B por individuo tras el inicio del estudio familiar	148,70
PR6272	Busca i detecció de mutacions al llarg de tot l'exó 28 del gen del factor Von Willebrand	1.026,70	PR6272	Búsqueda y detección de mutaciones a lo largo de todo el exón 28 del gen del factor Von Willebrand	1.026,70
PR6273	Diagnòstic geneticomolecular en malaltia de Von Willebrand. Iniciació de l'estudi familiar	1.164,05	PR6273	Diagnóstico genético-molecular en enfermedad de Von Willebrand. Iniciación del estudio familiar	1.164,05
PR6274	Diagnòstic de portadores d'hemofília B. Anàlisi de segregació de polimorfismes. Iniciació de l'estudi familiar (nucli familiar mínim amb una o dos portadores)	728,99	PR6274	Diagnóstico de portadoras de hemofilia B. Análisis de segregación de polimorfismos. Iniciación del estudio familiar (núcleo familiar mínimo con una o dos portadoras)	728,99
PR6275	Diagnòstic molecular A-Talassèmies (PCRS (3,2,-MED, 20.5) i Southern (sondes A o E), etc)	134,86	PR6275	Diagnóstico molecular A-Talasemias (PCRS (3,2,-MED, 20.5) y Southern (sondas A o E), etc)	134,86
PR6276	Diagnòstic molecular B-Talassèmies (PCR i digestió amb enzims restricció específics)	73,41	PR6276	Diagnóstico molecular B-Talasemias (PCR y digestión con enzimas restricción específicos)	73,41
PR6279	Quimeres seguiment posttrasplantament (leucèmies)	124,25	PR6279	Quimeras seguimiento postrasplante (leucemias)	124,25
PR6280	Tècniques de biologia molecular (per prova) (inclus: TEL/AML1 (T(12;21)). LLA. (mètode de RT-PCT); diagnòstic molecular de la variant de protrombina G20210A (PCR i digestió amb enzims de restricció específics); diagnòstic molecular D B- alas-sèmies (PCR); diagnòstic molecular del polimorfisme 4g/5g en la regió promotora del gen PAI-1 (PCR i digestió amb enzims de restricció específics); extracció d'ADN estudi de sensibilitat PCR; factor V de Leiden; fiction; mut.gen hemocromatosi; mut.gen MTHFR; PCR- BC1 (linfomes); PCR- BCL2 (linfomes); polimorfisme G/A del gen fibrinogen (PCR); reordenament IGH (linfomes); reordenament TCR (linfomes); RT - PCR +(8:21) (leucèmia mieloide aguda); RT - PCR- BCR / ABL (leucèmia mieloide crònica); RT - PCR- PML / RAR (leucèmia aguda i leucèmia linfoblàstica aguda); ZAP70; CBFB/ MYH11 (INV(16)) (M4eo) (mètode de RT-PCT); immunofenotip ZAP-70; mutació IGH; estudi genètic JAK-2; mutació VIT K epòxid - reductasa; citocromo P 450 2C9; receptor cèl·lula T ; deleció P 53; deleció 11 Q 2 3; deleció 13 Q; trisomia 12; reordenament receptor factor creixement derivat plaquetes (PDGFR)	42,01	PR6280	Técnicas de biología molecular (por prueba) (incluye: TEL/AML1 (T(12;21)). LLA. (método de RT-PCT); diagnóstico molecular de la variante de protrombina G20210A (PCR y digestión con enzimas de restricción específicos); diagnóstico molecular D B-Talasemias (PCR); diagnóstico molecular del polimorfismo 4g/5g en la región promotora del gen PAI-1 (PCR y digestión con enzimas de restricción específicos); extracción de ADN estudio de sensibilidad PCR; factor V de leiden; fiction; mut.gen hemocromatosis; mut.gen MTHFR; PCR- BC1 (linfomas); PCR- BCL2 (linfomas); polimorfismo G/A del gen fibrinógeno (PCR); reordenamiento IGH (linfomas); reordenamiento TCR (linfomas); RT - PCR +(8:21) (leucemia mieloide aguda); RT - PCR- BCR / ABL (leucemia mieloide crónica); RT - PCR- PML / RAR (leucemia aguda y leucemia linfoblástica aguda); ZAP70; CBFB/MYH11 (INV(16)) (M4eo) (método de RT-PCT); inmunofenotipo ZAP-70; mutación IGH; estudio genético JAK-2; mutación VIT K epóxido - reductasa; citocromo P 450 2C9; receptor célula T ; delección P 53; delección 11 Q 2 3; delección 13 Q; trisomía 12; reordenamiento receptor factor crecimiento derivado plaquetas (PDGFR)	42,01
PR6281	Tècniques de citogenètica (per prova) (Inclou: citogenètica de leucèmia aguda; citogenètica de síndrome linfoproliferatiu; citogenètica de síndrome mielodisplàstica; citogenètica de síndrome mieloproliferativa; citogenètica sang perifèrica)	221,34	PR6281	Técnicas de citogenética (por prueba) (Incluye: citogenética de leucemia aguda; citogenética de síndrome linfoproliferativo; citogenética de síndrome mielodisplásico; citogenética de síndrome mieloproliferativo; citogenética sangre periférica)	221,34