

«Tarifes per activitat» de l'article 173 del text refòs de la Llei de Taxes de la Generalitat, aprovat pel Decret Legislatiu 1/2005, de 25 de febrer, del Consell, amb tots els seus epígrafs.

10. Es modifica l'import de l'epígraf PR1701 «Litotricia renal extracorpòria» de la secció C.17 «Litotricia renal extracorpòria» de la lletra C «Procediments diagnòstics i terapèutics» de l'apartat dos «Tarifes per activitat» de l'article 173 del text refòs de la Llei de Taxes de la Generalitat, aprovat pel Decret Legislatiu 1/2005, de 25 de febrer, del Consell, que queda en els termes següents:

Codi	Descripció	Import (euros)
PR1701	Litotricia renal extracorpòria	1.290,37

11. Se suprimeix la secció C.21 «Consell genètic en càncer» de la lletra C «Procediments diagnòstics i terapèutics» de l'apartat dos «Tarifes per activitat» de l'article 173 del text refòs de la Llei de Taxes de la Generalitat, aprovat pel Decret Legislatiu 1/2005, de 25 de febrer, del Consell, amb tots els seus epígrafs.

12. Se suprimeix la secció C.29 «Proves de genètica» de la lletra C «Procediments diagnòstics i terapèutics» de l'apartat dos «Tarifes per activitat» de l'article 173 del text refòs de la Llei de Taxes de la Generalitat, aprovat pel Decret Legislatiu 1/2005, de 25 de febrer, del Consell, amb tots els seus epígrafs.

13. Es crea la secció C.31 «Genètica i medicina molecular» en la lletra C «Procediments diagnòstics i terapèutics» de l'apartat dos «Tarifes per activitat» de l'article 173 del text refòs de la Llei de Taxes de la Generalitat, aprovat pel Decret Legislatiu 1/2005, de 25 de febrer, del Consell, amb la redacció següent:

«C 31. Genètica i medicina molecular.

CITOGENETICA

Codi	Descripció	Import (euros)
PR2953	Cariotip en líquid amniòtic	152,94
PR2954	Cariotip constitucional en sang perifèrica	116,46
PR2955	Cariotip en vellositat corial - mètode directe	142,63
PR2956	Cariotip en vellositat corial - cultiu	192,20
PR2957	Cariotip en pell	190,15
PR2958	Cariotip d'alta resolució en sang perifèrica	147,43
PR2961	Diagnòstic genètic preimplantacional (DGP): Cariotip previ sang perifèrica	130,66
PR2962	Diagnòstic genètic preimplantacional (DGP): FISH previ sang perifèrica	206,23
PR2963	Diagnòstic genètic preimplantacional (DGP): FISH blastomera	243,27
PR5416	Fish-líquid amniòtic (no compreses en apartats anteriors)	67,42

PREDISPOSICIÓ HEREDITÀRIA AL CÀNCER

PR2101	Primera consulta en unitat de consell genètic en càncer	153,57
PR2102	Consulta successiva en unitat de consell genètic en càncer	76,79
PR2103	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): estudi d'inestabilitat de microsatèl·lits. Mostra tumor parafinada. PCR anàlisi fragmentoselectroforesi capil·lar	177,88

do dos «Tarifas por actividad» del artículo 173 del texto refundido de la Ley de Tasas de la Generalitat, aprobado por Decreto Legislativo 1/2005, de 25 de febrero, del Consell, con todos sus epígrafes.

10. Se modifica el importe del epígrafe PR1701 «Litotricia renal extracorpòria» de la secció C.17 «Litotricia renal extracorpòria» de la lletra C «Procedimientos diagnòstics y terapèutics» del apartado dos «Tarifas por actividad» del artículo 173 del texto refundido de la Ley de Tasas de la Generalitat, aprobado por Decreto Legislativo 1/2005, de 25 de febrero, del Consell, quedando en los siguientes términos:

Código	Descripción	Importe (euros)
PR1701	Litotricia renal extracorpòria	1.290,37

11. Se suprime la sección C.21 «Consejo genético en cáncer» de la letra C «Procedimientos diagnòstics y terapèutics» del apartado dos «Tarifas por actividad» del artículo 173 del texto refundido de la Ley de Tasas de la Generalitat, aprobado por Decreto Legislativo 1/2005, de 25 de febrero, del Consell, con todos sus epígrafes.

12. Se suprime la sección C.29 «Pruebas de genética» de la letra C «Procedimientos diagnòstics y terapèutics» del apartado dos «Tarifas por actividad» del artículo 173 del texto refundido de la Ley de Tasas de la Generalitat, aprobado por Decreto Legislativo 1/2005, de 25 de febrero, del Consell, con todos sus epígrafes.

13. Se crea la sección C.31 «Genética y medicina molecular» en la letra C «Procedimientos diagnòstics y terapèutics» del apartado dos «Tarifas por actividad» del artículo 173 del texto refundido de la Ley de Tasas de la Generalitat, aprobado por Decreto Legislativo 1/2005, de 25 de febrero, del Consell, con la siguiente redacción:

«C 31. Genética y medicina molecular.

CITOGENETICA

Código	Descripción	Importe (euros)
PR2953	Cariotipo en líquido amniótico	152,94
PR2954	Cariotipo constitucional en sangre periférica	116,46
PR2955	Cariotipo en vellosidad corial - método directo	142,63
PR2956	Cariotipo en vellosidad corial - cultivo	192,20
PR2957	Cariotipo en piel	190,15
PR2958	Cariotipo de alta resolución en sangre periférica	147,43
PR2961	Diagnóstico Genético Preimplantacional (DGP): Cariotipo previo sangre periférica	130,66
PR2962	Diagnóstico Genético Preimplantacional (DGP): FISH previo sangre periférica	206,23
PR2963	Diagnóstico Genético Preimplantacional (DGP): FISH blastomera	243,27
PR5416	Fish-líquido amniótico (no comprendidas en apartados anteriores)	67,42

PREDISPOSICIÓN HEREDITARIA AL CÀNCER

PR2101	Primera consulta en unidad de consejo genético en càncer	153,57
PR2102	Consulta sucesiva en unidad de consejo genético en càncer	76,79
PR2103	Càncer colorrectal hereditario no polipòsico (síndrome de Lynch): estudio de inestabilidad de microsatèl·lites. Muestra tumor parafinada. PCR análisis fragmentoselectroforesis capilar	177,88

PR2104	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): estudi d'expressió proteïnes MLH1, MSH2, MSH6 i PMS2. Mostra tumor parafinada. Immunohistoquímica.	298,52	PR2104	Cáncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): estudio de expresión proteínas MLH1, MSH2, MSH6 y PMS2. Muestra tumor parafinada. Immunohistoquímica.	298,52
PR2107	Càncer de mama i ovari familiar: gens BRCA1 i BRCA2. Estudi complet de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. HRM i seqüenciació de l'exó corresponent.	1.195,75	PR2107	Cáncer de mama y ovario familiar: genes BRCA1 y BRCA2. Estudio completo de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. HRM y secuenciación del exón correspondiente.	1.195,75
PR2110	Poliposis adenomatosa familiar: gen APC. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	3.376,91	PR2110	Poliposis adenomatosa familiar: gen APC. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	3.376,91
PR2112	Von Hippel Lindau: gen VHL. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	355,92	PR2112	Von Hippel Lindau: gen VHL. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	355,92
PR2114	Neoplàsia Endocrina Múltiple tipus 2 (MEN2A, MEN 2B): gen RET. Sang. Seqüenciació exons 10, 11, 13, 14, 15 i 16.	401,00	PR2114	Neoplasia Endocrina Múltiple tipo 2 (MEN2A, MEN 2B): gen RET. Sangre. Secuenciación exones 10, 11, 13, 14, 15 y 16.	401,00
PR2116	Retinoblastoma: gen RB1. Estudi de segregació de marcadors polimòrfics en cas índex o familiar. Sang/teixit tumoral parafinat. PCR-anàlisis de fragments per electroforesi capil·lar.	491,97	PR2116	Retinoblastoma: gen RB1. Estudio de segregación de marcadores polimórficos en caso índice o familiar. Sangre/tejido tumoral parafinado. PCR-análisis de fragmentos por electroforesis capilar.	491,97
PR2117	Retinoblastoma: gen RB1. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	1.675,86	PR2117	Retinoblastoma: gen RB1. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	1.675,86
PR2119	Retinoblastoma: gen RB1. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang i tumor parafinat. Seqüenciació completa.	2.381,19	PR2119	Retinoblastoma: gen RB1. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre y tumor parafinado. Secuenciación completa.	2.381,19
PR2121	Retinoblastoma: gen RB1. Estudi de metilació Cas índex. Sang i tumor parafinat.	296,92	PR2121	Retinoblastoma: gen RB1. Estudio de metilación Caso índice. Sangre y tumor parafinado.	296,92
PR2123	Càncer de mama i ovari familiar: gens BRCA1 i BRCA2. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	205,61	PR2123	Cáncer de mama y ovario familiar: genes BRCA1 y BRCA2. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	205,61
PR2124	Poliposi adenomatosa familiar: gen APC. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	194,21	PR2124	Poliposis adenomatosa familiar: gen APC. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	194,21
PR2125	Peutz-Jeghers: gen STK11. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	442,40	PR2125	Peutz-Jeghers: gen STK11. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	442,40
PR2126	Cowden: gen PTEN. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	442,40	PR2126	Cowden: gen PTEN. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	442,40
PR2127	Estudi predictiu de risc en familiar de cas índex amb mutació puntual detectada.	165,12	PR2127	Estudio predictivo de riesgo en familiar de caso índice con mutación puntual detectada.	165,12
PR2128	Estudi predictiu de risc en familiar de cas índex amb mutació detectada de tipus gran reordenament.	218,62	PR2128	Estudio predictivo de riesgo en familiar de caso índice con mutación detectada de tipo gran reordenamiento	218,62
PR2129	Li-Fraumeni: gen TP53. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	493,40	PR2129	Li-Fraumeni: gen TP53. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	493,40
PR2130	Melanoma hereditari: gen CDKN2A (p16). Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	226,51	PR2130	Melanoma hereditario: gen CDKN2A (p16). Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	226,51
PR2131	Càncer gàstric difús hereditari: gen CDH1. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	655,43	PR2131	Cáncer gástrico difuso Hereditario: gen CDH1. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	655,43
PR2133	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen MLH1. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa	592,00	PR2133	Cáncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen MLH1. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa	592,00
PR2134	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen MSH2. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	592,00	PR2134	Cáncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen MSH2. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	592,00
PR2135	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen MSH6. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	592,00	PR2135	Cáncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen MSH6. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	592,00

PR2136	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen PMS2. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	750,00	PR2136	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen PMS2. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	750,00
PR2137	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): estudi de mutació BRAF V600E. Mostra tumor parafinada. Seqüenciació.	125,00	PR2137	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): estudio de mutación BRAF V600E. Muestra tumor parafinada. Secuenciación.	125,00
PR2138	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen MLH1. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2138	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen MLH1. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2139	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): estudi de metilació del promotor de MLH1. Mostra tumor parafinada. MS-MLPA.	158,00	PR2139	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): estudio de metilación del promotor de MLH1. Muestra tumor parafinada. MS-MLPA.	158,00
PR2140	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen MSH2. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2140	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen MSH2. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2141	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen MSH6. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2141	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen MSH6. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2142	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen PMS2. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2142	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen PMS2. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2143	Càncer colorectal hereditari no polipòsic (síndrome de Lynch): gen EPCAM. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2143	Càncer colorrectal hereditario no polipósico (síndrome de Lynch): gen EPCAM. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2144	Peutz-Jeghers: gen STK11. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2144	Peutz-Jeghers: gen STK11. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2145	Cowden: gen PTEN. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2145	Cowden: gen PTEN. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2146	Li-Fraumeni: gen TP53: Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2146	Li-Fraumeni: gen TP53: Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2147	Neoplàsia Endocrina Múltiple tipus 1: gen MEN1. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	429,00	PR2147	Neoplasia endocrina múltiple tipo 1: gen MEN1. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	429,00
PR2148	Poliposi atenuada lligada al MYH: estudi de mutacions recurrents en MUTYH: T165C i G382D. Sang. Seqüenciació.	200,00	PR2148	Poliposis atenuada ligada al MYH: estudio de mutaciones recurrentes en MUTYH: T165C y G382D. Sangre. Secuenciación.	200,00
PR2149	Poliposi atenuada lligada al MYH: gen MUTYH. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	636,00	PR2149	Poliposis atenuada ligada al MYH: gen MUTYH. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	636,00
PR2150	Leiomiomatosi i càncer renal hereditaris: gen FH. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	478,00	PR2150	Leiomiomatosis y càncer renal hereditarios: gen FH. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	478,00
PR2151	Birt-Hogg-Dubé: gen FLCN. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	478,00	PR2151	Birt-Hogg-Dubé: gen FLCN. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	478,00
PR2152	Paranglioma hereditari: gen SDHB. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	318,00	PR2152	Paranglioma Hereditario: gen SDHB. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	318,00
PR2153	Paranglioma hereditari: gen SDHC. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	245,00	PR2153	Paranglioma Hereditario: gen SDHC. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	245,00
PR2154	Paranglioma hereditari: gen SDHD. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	219,00	PR2154	Paranglioma Hereditario: gen SDHD. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	219,00
PR2155	Paranglioma hereditari: gens SDHB, SDHC, SDHD. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA.	158,00	PR2155	Paranglioma Hereditario: genes SDHB, SDHC, SDHD. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA.	158,00
PR2156	Neurofibromatosi tipus 2: gen NF2. Estudi de mutacions puntuals. Cas índex. Sang. Seqüenciació completa.	636,00	PR2156	Neurofibromatosis tipo 2: gen NF2. Estudio de mutaciones puntuales. Caso índice. Sangre. Secuenciación completa.	636,00

PR2157 Neurofibromatosi tipus 2: gen NF2. Estudi de grans reordenaments. Cas índex. Sang. MLPA. 158,00

DIAGNÒSTIC MOLECULAR DE MALALTIES I SÍNDROMES DE BASE GENÈTICA

PR5409 Amplificació per per d'apo - b- sang 2,82

PR5411 Estudi genètic glaucoma: gen myc- sang 67,42

PR5412 Gen malaltia de Gilbert- sang 106,03

PR5413 Genotip apolipoproteïna e- sang 67,42

PR5414 Mutació gen homocisteïna- sang 106,03

PR2901 Anàlisi de segregació de marcadors polimòrfics 273,00

PR2911 Síndrome del cromosoma X-fràgil. Anàlisi de l'expansió CGG del gen FMR1, Cas índex. Sang. 453,84

PR2912 Anàlisi mutacions majoritàries: Síndrome de Prader-Willi 245,23

PR2913 Anàlisi mutacions majoritàries: Síndrome d'Angelman (test de metilació) 245,23

PR2914 Anàlisi mutacions majoritàries: Síndrome de Beckwith-Wiedemann 273,00

PR2915 Anàlisi mutacions majoritàries: Incontinentia Pigmenti 401,55

PR2916 Anàlisi mutacions majoritàries: Retard mental lligat al cromosoma X (anàlisi gen ARX /microdeleccions/ microduplicacions, etc.) 330,11

PR2917 Anàlisi mutacions majoritàries: Atròfia muscular espinobulbar (Mal. de Kennedy) (gen AR) 295,61

PR2918 Anàlisi mutacions majoritàries: Hidrocefàlia lligada al cromosoma X (gen L1CAM) 1.197,67

PR2919 Anàlisi mutacions majoritàries: Malaltia de Huntington (gen IT-15) 264,21

PR2921 Distrofia miotònica tipus I. Malaltia de Steinert. Anàlisi de l'expansió CTG del gen DMPK. Cas índex. Sang 310,51

PR2922 Polineuropatia hereditària tipus Charcot-Marie-Tooth, Tipus CMT1A. Anàlisi de la duplicació del gen PMP22. Cas índex. Sang. MLPA 201,15

PR2923 Neuropatia hereditària de paràlisi per pressió o neuropatia tomacular. Anàlisi de la deleció del gen PMP22. Cas índex. Sang. MLPA 201,15

PR2924 Dystonia de torsió tipus 1A. Anàlisi de la mutació delta GAG del gen TOR1A. Cas índex. Sang. 243,65

PR2925 Atròfia muscular espinal tipus I-IV. Anàlisi de la deleció de l'exó 7 del gen SMN1. Cas índex. Sang. 256,72

PR2926 Atàxia de Friedreich. Estudi de l'expansió GAA del gen FXN. Cas índex. Sang. 264,21

PR2927 Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA1. Estudi de l'expansió GAC del gen SCA1. Cas índex. Sang. 264,21

PR2928 Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA2. Estudi de l'expansió GAC del gen SCA2. Cas índex. Sang. 264,21

PR2929 Atàxia espinocerebel·losa dominant tipus SCA3 (malaltia de Machado-Joseph). Estudi de l'expansió GAC del gen SCA3. Cas índex. Sang. 264,21

PR2157 Neurofibromatosis tipo 2: gen NF2. Estudio de grandes reordenamientos. Caso índice. Sangre. MLPA. 158,00

DIAGNÓSTICO MOLECULAR DE ENFERMEDADES Y SÍNDROMES DE BASE GENÉTICA

PR5409 Amplificación por per de apo - b- sangre 2,82

PR5411 Estudio genético glaucoma: gen myc- sangre 67,42

PR5412 Gen enfermedad de gilbert- sangre 106,03

PR5413 Genotipo apolipoproteina e- sangre 67,42

PR5414 Mutación gen homocisteina- sangre 106,03

PR2901 Análisis de segregación de marcadores polimórficos 273,00

PR2911 Síndrome del cromosoma X-frágil. Análisis de la expansión CGG del gen FMR1, Caso índice. Sangre. 453,84

PR2912 Análisis mutaciones mayoritarias: Síndrome de Prader-Willi 245,23

PR2913 Análisis mutaciones mayoritarias: Síndrome de Angelman (test de metilación) 245,23

PR2914 Análisis mutaciones mayoritarias: Síndrome de Beckwith-Wiedemann 273,00

PR2915 Análisis mutaciones mayoritarias: Incontinentia Pigmenti 401,55

PR2916 Análisis mutaciones mayoritarias: Retraso mental ligado al cromosoma X (análisis gen ARX /microdelecciones/ microduplicaciones, etc.) 330,11

PR2917 Análisis mutaciones mayoritarias: Atrofia Muscular Espino-Bulbar (Enf. De Kennedy) (gen AR) 295,61

PR2918 Análisis mutaciones mayoritarias: Hidrocefalia ligada al cromosoma X (gen L1CAM) 1.197,67

PR2919 Análisis mutaciones mayoritarias: Enfermedad de Huntington (gen IT-15) 264,21

PR2921 Distrofia miotonica tipo I. Enfermedad de Steinert. Análisis de la expansión CTG del gen DMPK. Caso índice. Sangre 310,51

PR2922 Polineuropatía hereditaria tipo Charcot-Marie-Tooth, Tipo CMT1A. Análisis de la duplicación del gen PMP22. Caso índice. Sangre. 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 Dystonía de torsión tipo 1A. Análisis de la mutación deltaGAG del gen TOR1A. Caso índice. Sangre. 243,65

PR2925 Atrofia muscular espinal tipos I-IV. Análisis de la delección del exón 7 del gen SMN1. Caso índice. Sangre. 256,72

PR2926 Ataxia de Friedreich. Estudio de la expansión GAA del gen FXN. Caso índice. Sangre. 264,21

PR2927 Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA1. Estudio de la expansión GAC del gen SCA1. Caso índice. Sangre. 264,21

PR2928 Ataxia espinocerebelosa dominante tipo SCA2. Estudio de la expansión GAC del gen SCA2. Caso índice. Sangre. 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