

Palermo, \_\_\_\_\_

Sig. \_\_\_\_\_

Cariotipo da metafasi linfocitarie (91312)

Coltura di linfociti periferici con PHA (91345)

**Diagnosi ammissibili\* :**

- Sindrome associata ad anomalia cromosomica (C001)
- Sindrome da instabilità cromosomica (C002)
- Difetti congeniti/quadri malformativi (C003)
- Disabilità intellettiva (C004)
- Ritardo di accrescimento/sviluppo (C005)
- Amenorrea/menopausa precoce (C006)
- Genitali ambigui (C007)
- Sterilità, infertilità, poliabortività (C008)
- Consanguinei di portatori di anomalia cromosomica (C009)
- Genitori a seguito di riscontro di anomalia cromosomica fetale (C010)
- Rischio di anomalia cromosomica. Genitori di soggetti (deceduti senza diagnosi) malformati o con sospetta anomalia cromosomica (C011)
- Anomalia cromosomica sospettata in base a risultati di precedenti analisi genetiche (C012)
- Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (C013)
- Conferma di mosaicismo cromosomico (C014)
- Coppie con abortività spontanea ripetuta (C029)
- Neoplasie ematologiche all'esordio e al follow-up (C016)
- Singola anomalia cromosomica acquisita in neoplasie oncoematologiche (C017)
- Anomalie cromosomiche acquisite in neoplasie oncoematologiche (C018)
- Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica (C019)

\* Come da Allegato 2-Genetica Colonna "B" : Citogenetica  
(GURI n. 15 del 20-01-2016)