

CARIOTIPO DEI VILLI CORIALI

Codice nomenclatore SSR: G2.04

ANALISI CITOGENETICA PRENATALE. Analisi del cariotipo.

Incluso: coltura villi coriali, coltura di villi coriali a breve e a medio termine, colorazioni differenziali.

Diagnosi: indicare una delle condizioni di accesso alla diagnosi prenatale invasiva, di seguito elencate:

- probabilità di trisomia 21, o di altre anomalie cromosomiche $\geq 1/300$ al momento del test per la valutazione del rischio nel primo trimestre (o $\geq 1/250$ in caso di test nel secondo trimestre) calcolata secondo i metodi indicati dalle Regioni tra quelli basati sulla età materna in combinazione con altri parametri ecografici fetali e/o di laboratorio [...].
- genitori con precedente figlio affetto da patologia cromosomica
- genitore portatore di riarrangiamento strutturale bilanciato dei cromosomi
- genitore con aneuploidia cromosomica omogenea o in mosaico
- anomalie fetali/della gravidanza evidenziate mediante ecografia

(Rif. **allegato 10 C** pubblicato Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana – Serie Generale n. 65 del 18 marzo 2017 – Supplemento Ordinario n. 15).

N.b. La prescrizione SSR deve essere “suggerita” dallo specialista ed accompagnata dal “**Modello di effettuazione di consulenza genetica**” (allegato alla circolare assessoriale n.4 del 13/03/2019), scaricabile nella presente sezione alla voce “Modello di effettuazione di consulenza genetica”.