

INFERTILITA’- POLIABORTIVITA’ – ALTRI ACCERTAMENTI GENETICI	MODULO CONSENSO INFORMATO (COMPILAZIONE A CURA DEL PROPRIO MEDICO SPECIALISTA) <i>Clicca sul nome modulo per scaricarlo</i>
Cariotipo su sangue periferico (citogenetico classico)	COINF11Ter
Fibrosi cistica (139 mutazioni Europee)	COINF11Ter
X-Fragile (FRAXA)	COINF11Ter
Distrofia di Duchenne (DMD)	COINF11Ter
Atrofia Muscolare Spinale (SMA)	COINF11Ter
Microdelezione Cromosoma Y	COINF11Ter
Pannello trombofilia FV, FII, MTHFR C677T, MTHFR A1298C	COINF11Ter
Test preconcezionale del portatore Uomo Fibrosi Cistica (139), Atrofia Muscolare Spinale (SMA), Sordità Congenita (CX26 e CX30)	COINF11Quater
Test preconcezionale del portatore Donna Fibrosi Cistica (139), Atrofia Muscolare Spinale (SMA), Sordità Congenita (CX26 e CX30), X-fragile (FRAXA), Distrofia Muscolare di Duchenne/Becker (DMD/BMD)	COINF11Quater
Genescreen Focus Il test individua malattie monogeniche recessive. NGS di 30 geni: Fibrosi cistica (FTR), Atrofia Muscolare Spinale (SMN!), X-Fragile (FMR1), alfa-talassemia (HBAI e HBA), Beta talassemia e Anemia Falciforme (HBB), Xeroderma pigmentoso (XPC), Albinismo oculocutaneo tipo 1A e 1B (TYR), Fenilchetonuria (PAH), Perdita dell’udito non sindromica recessiva 1° (GJB2)	COINF11Ter