

Allegato 3 dell'ordinanza sulle prestazioni (OPre) / Elenco delle analisi (EA)

è modificato come segue:

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3344.00	9.9	Batteriologia quantitativa	M	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Materiale diverso dalle urine

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~Non cumulabile con 3330.00 e 3332.00~~

Limitazioni

Osservazioni

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

¹ Pubblicato nella Raccolta ufficiale delle leggi federali (RU) mediante rimando. È consultabile all'indirizzo Internet dell'Ufficio federale della sanità pubblica (UFSP): www.ufsp.admin.ch > Assicurazioni > Assicurazione malattie > Prestazioni e tariffe > Elenco delle analisi

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6010.08	540.0	Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento dopo il sequenziamento su larga scala, incluso il reso di risultato, per 1-10 geni	G	S

Tecnica di analisi

Valutazione bioinformatica

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Non specificato

Cumulabilità

Non cumulabile con 6011.08 e 6012.08, 6400.65, 6400.66, 6400.67, 6401.65, 6401.66 e 6401.67

Limitazioni

1. Secondo le conoscenze scientifiche recenti sulle cause della mutazione genetica all'origine della malattia o del gruppo di malattie ricercato
2. Nel caso in cui si manifestano nuovi sintomi patologici o insorga una nuova malattia

Osservazioni

Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi ra-
pide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6011.08	900.0	Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento dopo il sequenziamento su larga scala, incluso il reso di risultato, per 11-100 geni	G	S

Tecnica di analisi

Valutazione bioinformatica

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Non specificato

Cumulabilità

Non cumulabile con 6010.08 e 6012.08, 6400.65, 6400.66, 6400.67, 6401.65, 6401.66 e 6401.67

Limitazioni

1. Secondo le conoscenze scientifiche recenti sulle cause della mutazione genetica all'origine della malattia o del gruppo di malattie ricercato
2. Nel caso in cui si manifestano nuovi sintomi patologici o insorga una nuova malattia

Osservazioni

Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domi-
cilioAnalisi ra-
pide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6012.08	1350.0	Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento dopo il sequenziamento su larga scala, incluso il reso di risultato, per oltre 100 geni	G	S

Tecnica di analisi

Valutazione bioinformatica

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Non specificato

Cumulabilità

Non cumulabile con 6010.08 e 6011.08, 6400.65, 6400.66, 6400.67, 6401.65, 6401.66 e 6401.67

Limitazioni

1. Secondo le conoscenze scientifiche recenti sulle cause della mutazione genetica all'origine della malattia o del gruppo di malattie ricercato
2. Nel caso in cui si manifestano nuovi sintomi patologici o insorga una nuova malattia

Osservazioni

Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi ra-
pide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6013.58	193.5	Analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, con il sequenziamento secondo Sanger, compreso per la valutazione bioinformatica successiva dei dati di sequenziamento su larga scala (6010.08, 6011.08, 6012.08).	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente sequenziamento dell'amplificato secondo Sanger e determinazione di entrambi i filamenti tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Al massimo 2 per l'analisi di 1-10 geni,
al massimo 4 per l'analisi di 11-100 geni,
al massimo 6 per l'analisi di più di 100 geni

Cumulabilità

Non cumulabile con 6400.65, 6400.66, 6400.67, 6401.65, 6401.66 e 6401.67

Limitazioni**Osservazioni****Laboratori autorizzati**

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi ra-
pide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6206.55	315.0	Malattie rare del sangue, coagulazione, sistema immunitario che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Determinazione della delezione o duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del **formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste»** (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6206.56	193.5	Malattie rare del sangue, coagulazione, sistema immunitario che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.
--

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13
--

Cumulabilità

Non cumulabile con 6206.60 e 6013.58

Limitazioni

<ol style="list-style-type: none"> Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11) Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).
--

Osservazioni

<ol style="list-style-type: none"> Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ol style="list-style-type: none"> Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;
--

Laboratori autorizzati

<p>Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)</p> <p>Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)</p> <p>Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)</p> <p>Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)</p>
--

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6206.60	2610.0	Malattie rare del sangue, coagulazione, sistema immunitario che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6206.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6206.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del luglio 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6217.55	315.0	Malattie rare del tessuto cutaneo, connettivo o osseo che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Determinazione della delezione o duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del **formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste»** (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

- Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
- Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
- L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6217.56	193.5	Malattie rare del tessuto cutaneo, connettivo o osseo che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.
--

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13
--

Cumulabilità

Non cumulabile con 6217.60 e 6013.58

Limitazioni

- | |
|--|
| <ol style="list-style-type: none"> 1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute 2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11) 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif). |
|--|

Osservazioni

- | |
|---|
| <ol style="list-style-type: none"> 1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif 2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ol style="list-style-type: none"> a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; |
|---|

Laboratori autorizzati

- | |
|---|
| <ul style="list-style-type: none"> Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno) |
|---|

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6217.60	2610.0	Malattie rare del tessuto cutaneo, connettivo o osseo che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6217.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6217.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6237.55	315.0	Malattie rare metaboliche ed endocrine che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Limitazioni

1. Determinazione della delezione/duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6237.56	193.5	Malattie rare metaboliche ed endocrine che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6237.60 e 6013.58

Limitazioni

1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

- Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6237.60	2610.0	Malattie rare metaboliche ed endocrine che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6237.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6237.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6241.60	2610.0	Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA 2	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6241.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio di essere portatore e e prescritto dal medico secondo articolo 12d lettera f Opre.
3. Può essere solo fatturata se la posizione 6241.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
4. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domi-
cilio

Analisi ra-
pide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6242.60	2610.0	Sindrome di Lynch, geni MLH1, MSH2, MSH6, PMS2	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6242.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio di essere portatore e prescritto dal medico secondo articolo 12d lettera f Opre.
- Può essere solo fatturata se la posizione 6242.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
- Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi ra-
pide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6245.60	2610.0	Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6245.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio di essere portatore e prescritto dal medico secondo articolo 12d lettera f Opre.
- Può essere solo fatturata se la posizione 6245.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
- Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi ra-
pide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6246.60	2610.0	Retinoblastoma, gene RB1	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6246.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio di essere portatore e prescritto dal medico secondo articolo 12d lettera f Opre.
3. Può essere solo fatturata se la posizione 6246.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
4. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domi-
cilioAnalisi ra-
pide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6247.55	315.0	Malattie tumorali ereditarie rare che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica e/o consente la determinazione del rischio di essere portatore in caso di sospetta predisposizione a una malattia tumorale ereditaria secondo l'articolo 12d lettera f OPre. f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Limitazioni

1. Determinazione della delezione/duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del [formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste»](#) (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base**Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domicilio****Analisi rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6247.56	193.5	Malattie tumorali ereditarie rare che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica e/o consente la determinazione del rischio di essere portatore in caso di sospetta predisposizione a una malattia tumorale ereditaria secondo l'articolo 12d lettera f OPre. f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6247.60 e 6013.58

Limitazioni

1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~della «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi rap-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6247.60	2610.0	Malattie tumorali ereditarie rare che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6247.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6247.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04.2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6264.55	315.0	Malattie neurologiche rare, disturbi motori e/o cognitivi dello sviluppo che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Determinazione della delezione/duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del **formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste»** (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi rap-
pide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6264.56	193.5	Malattie neurologiche rare, disturbi motori e/o cognitivi dello sviluppo che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.
--

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13
--

Cumulabilità

Non cumulabile con 6264.60 e 6013.58

Limitazioni

<ol style="list-style-type: none"> 1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute 2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11) 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

<ol style="list-style-type: none"> 1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif 2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ol style="list-style-type: none"> a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

<p>Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)</p> <p>Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)</p> <p>Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)</p> <p>Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)</p>
--

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base**Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domicilio****Analisi rapide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6264.60	2610.0	Malattie neurologiche rare, disturbi motori e/o cognitivi dello sviluppo che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6264.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6264.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
 netto medico Cure
 di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
 cilio**

**Analisi ra-
 pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6272.50	83.7	Sindromi rare che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con la tecnica Real Time, qualitativa o quantitativa incl. analisi temperatura di melting

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio incl. amplificazione delle sequenze di referenza

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Per particolari tipi di mutazioni
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base**Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domicilio****Analisi rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6272.55	315.0	Sindromi rare che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Limitazioni

1. Determinazione della delezione/duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6272.56	193.5	Sindromi rare che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6272.60 e 6013.58

Limitazioni

1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

- Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6272.60	2610.0	Sindromi rare che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03,6272.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6272.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6279.55	315.0	Malattie rare che interessano il sistema urogenitale, disturbi della fertilità e sterilità, che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Determinazione della delezione/duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del **formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste»** (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6279.56	193.5	Malattie rare che interessano il sistema urogenitale, disturbi della fertilità e sterilità, che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.
--

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13
--

Cumulabilità

Non cumulabile con 6279.60 e 6013.58

Limitazioni

- | |
|--|
| <ol style="list-style-type: none"> 1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute 2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11) 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif). |
|--|

Osservazioni

- | |
|---|
| <ol style="list-style-type: none"> 1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif 2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ol style="list-style-type: none"> a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; |
|---|

Laboratori autorizzati

- | |
|---|
| <ul style="list-style-type: none"> Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno) |
|---|

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6279.60	2610.0	Malattie rare che interessano il sistema urogenitale, disturbi della fertilità e sterilità, che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6279.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6279.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6287.55	315.0	Malattie rare degli organi sensoriali che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Limitazioni

1. Determinazione della delezione/duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6287.56	193.5	Malattie rare degli organi sensoriali che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6287.60 e 6013.58

Limitazioni

1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

- Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6287.60	2610.0	Malattie rare degli organi sensoriali che presentano i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6287.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6287.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno) Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)
--

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**
Medici con determinati titoli di perfezionamento
**Visita a domi-
cilio**
**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici
Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.50	83.7	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a.prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b.malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presin-tomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spet-tro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con la tecnica Real Time, qualitativa o quantitativa incl. analisi temperatura di melting
--

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio incl. amplificazione delle sequenze di referenza

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).

2. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

- Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
- Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
- L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)

Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi rapi-
de**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.51	94.5	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presin-tomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispettivamente della mutazione tramite elettroforesi (gel di agarosio, poliacrilamide)

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Con PCR monoplex, 1 per sequenza bersaglio, con PCR multiplex, 1 per protocollo

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
2. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.54	166.5	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispet-t. della mutazione tramite elettroforesi capillare (per esempio analisi dei frammenti) o cromatografia (per esempio HPLC) o ibridazione (per esempio strip assay)

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Con PCR monoplex, 1 per sequenza bersaglio, con PCR multiplex, 1 per protocollo

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
2. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del **formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste»** (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.55	315.0	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Limitazioni

1. Determinazione della delezione/duplicazione
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.56	193.5	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a.prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b.malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6299.60, 6299.61, 6299.62 e 6013.58

Limitazioni

1. Determinazione mirata di mutazioni conosciute (per esempio familiari), nonché per screening di mutazioni sconosciute
2. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)
3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

- Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.59	252.0	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a.prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b.malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Southern-Blot, Dot-Blot

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sonda

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).

2. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.60	2610.0	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a.prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b.malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 1-10 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6299.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6299.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.61	2970.0	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a.prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b.malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di 11-100 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6299.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6299.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). ~~delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).~~

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6299.62	3420.0	Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a.prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b.malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in par-ticolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata di più di 100 geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6299.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09
2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6299.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
4. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore che tiene conto della raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare un esperto della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch), il quale rilascia una raccomandazione sulla base del formulario «Antrag zur Verrechnung unter einer Orphan Disease-Position der Analysenliste» (disponibile in tedesco e in francese) del 16 dicembre 2021 (www.ufsp.admin.ch/rif). delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses» del 20.04. 2015 (www.ufsp.admin.ch/rif).

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a domi-
cilio**

**Analisi ra-
pide**

No		No	No
----	--	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6400.58	193.5	Neoplasie mieloide	HG	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente sequenziamento dell'amplificato secondo il metodo Sanger e determinazione di entrambi i filamenti tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Al massimo 30
1

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni****Laboratori autorizzati**

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base**Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domicilio****Analisi rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6400.65	900.00	Neoplasie mieloidi, panel piccolo	HG	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala di <20 kb con valutazione bioinformatica mirata dei geni con valore diagnostico e/o prognostico e/o per la valutazione della risposta terapeutica e allestimento del complesso rapporto sui risultati.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1, al massimo 2

Cumulabilità

Non cumulabile con 6008.09, 6013.58, 6010.08, 6011.08 e 6012.08

Limitazioni

Prescrizione soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in ematologia, oncologia medica o oncoematologia pediatrica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed, RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte in base alle «Bonnes Pratiques für die Nutzung der Hochdurchsatz-Sequenzierung (HDS) in der Hämato-Onkologie mit gezielter bioinformatischer Analyse somatischer Gene. Schweizerisches Konsensdokument)» (in tedesco e francese) della Società svizzera di genetica medica (SSGM) e della Società svizzera di ematologia (SGH-SSH), versione 1 del 1° luglio 2022. Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: [Documenti di riferimento relativi all'Ordinanza sull'assicurazione malattie \(OAMal\) e all'Ordinanza sulle prestazioni \(OPre\) con i suoi allegati \(admin.ch\)](#)
2. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).

Laboratori autorizzati

- Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
- Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6400.66	2520.00	Neoplasie mieloidi, panel medio	HG	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala di 20-200 kb con valutazione bioinformatica mirata dei geni con valore diagnostico e/o prognostico e/o per la valutazione della risposta terapeutica e allestimento del complesso rapporto sui risultati.

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1

Non cumulabile con 6008.09, 6013.58, 6400.67, 6010.08, 6011.08 e 6012.08

Limitazioni

Prescrizione soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in ematologia, oncologia medica o oncoematologia pediatrica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed, RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte in base alle «Bonnes Pratiques für die Nutzung der Hochdurchsatz-Sequenzierung (HDS) in der Hämato-Onkologie mit gezielter bioinformatischer Analyse somatischer Gene. Schweizerisches Konsensdokument» (in tedesco e francese) della Società svizzera di genetica medica (SSGM) e della Società svizzera di ematologia (SGH-SSH), versione 1 del 1° luglio 2022. Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: [Documenti di riferimento relativi all'Ordinanza sull'assicurazione malattie \(OAMal\) e all'Ordinanza sulle prestazioni \(OPre\) con i suoi allegati \(admin.ch\)](#)

2. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)

Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base****Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domi-
cilio****Analisi ra-
pide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6400.67	3420.00	Neoplasie mieloidi, panel grande	HG	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala di > 200 kb con valutazione bioinformatica mirata dei geni con valore diagnostico e/o prognostico e/o per la valutazione della risposta terapeutica e allestimento del complesso rapporto sui risultati.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

Non cumulabile con 6008.09, 6013.58, 6400.66, 6010.08, 6011.08 und 6012.08

Limitazioni

Prescrizione soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in ematologia, oncologia medica o oncoematologia pediatrica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed, RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte in base alle «Bonnes Pratiques für die Nutzung der Hochdurchsatz-Sequenzierung (HDS) in der Hämato-Onkologie mit gezielter bioinformatischer Analyse somatischer Gene. Schweizerisches Konsensusdokument)» (in tedesco e francese) della Società svizzera di genetica medica (SSGM) e della Società svizzera di ematologia (SGH-SSH), versione 1 del 1° luglio 2022. Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: [Documenti di riferimento relativi all'Ordinanza sull'assicurazione malattie \(OAMal\) e all'Ordinanza sulle prestazioni \(OPre\) con i suoi allegati \(admin.ch\)](#)

2. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6401.58	193.5	Neoplasie linfatice	HG	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente sequenziamento dell'amplificato secondo il metodo Sanger e determinazione di entrambi i filamenti tramite elettroforesi capillare

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

Al massimo 30
1

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni****Laboratori autorizzati**

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal (per il proprio bisogno)

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base**Medici con determinati titoli di perfezionamento****Visita a domicilio****Analisi rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6401.65	900.00	Neoplasie linfatiche, panel piccolo	HG	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala di <20 kb con valutazione bioinformatica mirata dei geni con valore diagnostico e/o prognostico e/o per la valutazione della risposta terapeutica e allestimento del complesso rapporto sui risultati.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1, al massimo 2

Cumulabilità

Non cumulabile con 6008.09, 6013.58, 6010.08, 6011.08 e 6012.08

Limitazioni

Prescrizione soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in ematologia, oncologia medica o oncoematologia pediatrica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed, RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte in base alle «Bonnes Pratiques für die Nutzung der Hochdurchsatz-Sequenzierung (HDS) in der Hämato-Onkologie mit gezielter bioinformatischer Analyse somatischer Gene. Schweizerisches Konsensdokument)» (in tedesco e francese) della Società svizzera di genetica medica (SSGM) e della Società svizzera di ematologia (SGH-SSH), versione 1 del 1° luglio 2022. Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: [Documenti di riferimento relativi all'Ordinanza sull'assicurazione malattie \(OAMal\) e all'Ordinanza sulle prestazioni \(OPre\) con i suoi allegati \(admin.ch\)](#)

2. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6401.66	2520.00	Neoplasie linfatiche, panel medio	HG	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala di 20-200 kb con valutazione bioinformatica mirata dei geni con valore diagnostico e/o prognostico e/o per la valutazione della risposta terapeutica e allestimento del complesso rapporto sui risultati.

Campione di analisi	Risultato
Non specificato	Non specificato

Applicazioni per campione primario	Cumulabilità
1	Non cumulabile con 6008.09, 6013.58, 6401.67, 6010.08, 6011.08 e 6012.08

Limitazioni

Prescrizione soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in ematologia, oncologia medica o oncoematologia pediatrica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed, RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte in base alle «Bonnes Pratiques für die Nutzung der Hochdurchsatz-Sequenzierung (HDS) in der Hämato-Onkologie mit gezielter bioinformatischer Analyse somatischer Gene. Schweizerisches Konsensdokument)» (in tedesco e francese) della Società svizzera di genetica medica (SSGM) e della Società svizzera di ematologia (SGH-SSH), versione 1 del 1° luglio 2022. Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: [Documenti di riferimento relativi all'Ordinanza sull'assicurazione malattie \(OAMal\) e all'Ordinanza sulle prestazioni \(OPre\) con i suoi allegati \(admin.ch\)](#)

2. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

Laboratorio di gabi- netto medico Cure di base	Medici con determinati titoli di perfezionamento	Visita a domi- cilio	Analisi ra- pide
No		No	No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6401.67	3420.00	Neoplasie linfatiche, panel grande	HG	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala di > 200 kb con valutazione bioinformatica mirata dei geni con valore diagnostico e/o prognostico e/o per la valutazione della risposta terapeutica e allestimento del complesso rapporto sui risultati.

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1

Non cumulabile con 6008.09, 6013.58, 6401.66, 6010.08, 6011.08 e 6012.08

Limitazioni

Prescrizione soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in ematologia, oncologia medica o oncoematologia pediatrica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed, RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte in base alle «Bonnes Pratiques für die Nutzung der Hochdurchsatz-Sequenzierung (HDS) in der Hämato-Onkologie mit gezielter bioinformatischer Analyse somatischer Gene. Schweizerisches Konsensdokument)» (in tedesco e francese) della Società svizzera di genetica medica (SSGM) e della Società svizzera di ematologia (SGH-SSH), versione 1 del 1° luglio 2022. Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: [Documenti di riferimento relativi all'Ordinanza sull'assicurazione malattie \(OAMal\) e all'Ordinanza sulle prestazioni \(OPre\) con i suoi allegati \(admin.ch\)](#)

2. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).

Laboratori autorizzati

Il laboratorio su mandato secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per il proprio bisogno)
 Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 3 OAMal (per incarico esterno)

**Laboratorio di gabi-
netto medico Cure
di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**

No

No