

Elenco delle Analisi

del 1° gennaio 2018



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Elenco delle analisi

del 1° gennaio 2018

tiene conto delle modifiche decise dal Dipartimento federale dell'interno (DFI) il 28 novembre 2017²

¹ Non pubblicato nella RU. E accessibile all'indirizzo Internet dell'Ufficio federale della sanità pubblica (UFSP): www.bag.admin.ch/ea
² RU 2017

Osservazioni preliminari all' allegato 3 OPre

Il presente allegato (elenco delle analisi, EA) si basa sull'articolo 52 capoverso 1 lettera a numero 1 della legge federale del 18 marzo 1994 sull'assicurazione malattie (LAMal; RS 832.10) e contiene le analisi che devono essere rimborsate come prestazioni obbligatorie. È un elenco positivo, per cui soltanto le analisi ivi menzionate possono essere rimborsate dall'assicurazione malattie (art. 34 cpv. 1 LAMal). La fatturazione di un'analisi non menzionata nell'elenco sotto la posizione di un'altra analisi, menzionata, non è ammessa. Si tratta inoltre di un tariffario ufficiale, ossia emanato da un'autorità.

Di regola l'EA viene riveduto annualmente mediante una corrispondente modifica dell'ordinanza del 29 settembre 1995 sulle prestazioni dell'assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie (OPre; RS 832.112.31). Oltre alla denominazione delle analisi, esso contiene anche le tariffe per singola prestazione, che devono essere stabilite secondo le regole dell'economia e adeguatamente strutturate (art. 43 LAMal). Inoltre, tali tariffe sono soggette alla protezione tariffale (art. 44 cpv. 1 LAMal), per cui i fornitori di prestazioni non possono esigere remunerazioni superiori. Unicamente nel caso del laboratorio del gabinetto medico, per determinate analisi menzionate nell'EA può essere stabilita una tariffa secondo gli articoli 46 e 48 LAMal (art. 52 cpv. 3 LAMal). L'EA è applicato soltanto alla cura ambulatoriale, mentre nell'ambito della cura ospedaliera le analisi sono per principio incluse nell'importo forfettario (art. 49 LAMal).

Secondo l'articolo 25 capoverso 1 LAMal, le analisi considerate prestazioni soggette all'obbligo di rimborso devono essere atte a diagnosticare o a curare una malattia e i relativi postumi. Considerato un grado di probabilità ragionevole, la diagnosi può implicare:

- una decisione circa la necessità e il tipo di trattamento medico;
- un cambiamento significativo del trattamento medico finora applicato;
- un cambiamento significativo degli esami medici necessari (p. es. per la prevenzione, il riconoscimento o il trattamento precoci di complicazioni tipicamente prevedibili);
- una rinuncia a effettuare ulteriori esami relativi ai sintomi della malattia, alle malattie secondarie o ai disturbi tipicamente prevedibili.

Le analisi non sono rimborsate se, già al momento della prescrizione, non prevedono come esito una delle conseguenze summenzionate. Inoltre, il fornitore deve limitare le prestazioni a quanto esige l'interesse dell'assicurato e lo scopo della cura (art. 56 cpv. 1 LAMal).

Le analisi destinate alla prevenzione secondo l'articolo 26 LAMal sono considerate prestazioni obbligatorie se sono menzionate in quanto tali nell'EA e in quanto misure di prevenzione negli articoli 12d-12e OPre.

Nel diritto in materia di assicurazione malattie, la maternità e la malattia sono due fattispecie distinte. La maternità con decorso normale, ossia senza complicazioni, non è da intendere come malattia ai sensi della LAMal. È parificata a quest'ultima solamente se gli assicuratori devono fornire, a determinate condizioni, le medesime prestazioni che in caso di malattia secondo l'articolo 29 LAMal. Gli esami prenatali rientrano nelle prestazioni di maternità e sono rimborsati in virtù dell'articolo 13 OPre. Sono considerati come esami di controllo secondo l'articolo 29 capoverso 2 lettera a LAMal.

Quasi sempre gli esami prenatali hanno lo scopo di accertare o escludere una malattia di origine genetica del feto. Il tipo e l'entità delle analisi di laboratorio dipendono dall'indicazione (p. es. esame di depistaggio, anomalie fetali riscontrate mediante risonanza magnetica, malattia ereditaria in famiglia, sospetto di malattia di origine genetica di un bambino già nato della donna incinta ecc.). Inoltre, se indicato dal profilo medico, possono essere esaminati parenti secondo l'elenco delle analisi.

Il valore del punto sarà di 1.00 franco.

Indice**Elenco sistematico delle analisi e appendici**

| | | |
|--------------------|---|-----------|
| Capitolo 1: | Chimica/Ematologia/Immunologia | 9 |
| 1.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 1..... | 9 |
| 1.2 | Elenco delle analisi | 9 |
| Capitolo 2: | Genetica..... | 33 |
| 2.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 2..... | 33 |
| 2.2 | Elenchi delle analisi | 33 |
| 2.2.1 | Analisi citogenetiche | 33 |
| 2.2.1.1 | Citogenetica costituzionale..... | 33 |
| 2.2.1.2 | Citogenetica tumorale | 34 |
| 2.2.1.3 | Citogenetica molecolare..... | 35 |
| 2.2.2 | Analisi di genetica molecolare..... | 36 |
| 2.2.3 | Analisi prenatali non invasive del sangue materno | 74 |
| 2.2.3.1 | Screening biochimico con valutazione del rischio di anomalie genetiche nel feto | 74 |
| 2.2.3.2 | Test genetico-molecolare per il rilevamento di anomalie genetiche nel feto | 75 |
| Capitolo 3: | Microbiologia | 76 |
| 3.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 3..... | 76 |
| 3.2 | Elenchi delle analisi | 76 |
| 3.2.1 | Virologia..... | 76 |
| 3.2.2 | Batteriologia/Micologia..... | 82 |
| 3.2.3 | Parassitologia | 88 |
| Capitolo 4: | Posizioni generali | 90 |
| 4.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 4..... | 90 |
| 4.2 | Elenco delle posizioni generali..... | 90 |

| | | |
|--------------------|--|-----------|
| Capitolo 5: | Appendici all'elenco delle analisi | 92 |
| 5.1 | Appendice A: Analisi eseguite nell'ambito delle cure di base | 92 |
| 5.1.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 5.1..... | 92 |
| 5.1.2 | Analisi comprese nelle cure di base..... | 93 |
| 5.1.2.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2..... | 93 |
| 5.1.2.2 | Analisi per il laboratorio del gabinetto medico | 94 |
| 5.1.2.2.1 | Elenco delle analisi rapide..... | 94 |
| 5.1.2.2.2 | Elenco delle analisi complementari | 95 |
| 5.1.2.3 | Analisi per laboratori d'ospedale di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. b e cpv. 2 OAMal e per laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal..... | 96 |
| 5.1.2.3.1 | Elenco delle analisi | 96 |
| 5.1.2.4 | Elenco delle analisi per l'officina del farmacista secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal | 99 |
| 5.1.2.4.1 | Elenco delle analisi | 99 |
| 5.1.3 | Elenco ampliato per medici con determinati titoli di perfezionamento..... | 100 |
| 5.1.3.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.3..... | 100 |
| 5.1.3.2 | Elenco delle analisi..... | 100 |
| 5.1.3.2.1 | Allergologia e immunologia clinica | 100 |
| 5.1.3.2.2 | Dermatologia e venerologia | 101 |
| 5.1.3.2.3 | Endocrinologia – Diabetologia..... | 102 |
| 5.1.3.2.4 | Gastroenterologia..... | 103 |
| 5.1.3.2.5 | Ginecologia e ostetricia | 104 |
| 5.1.3.2.6 | Ematologia e oncologia medica | 105 |
| 5.1.3.2.7 | Pediatria..... | 107 |
| 5.1.3.2.8 | Medicina fisica e riabilitazione..... | 108 |
| 5.1.3.2.9 | Reumatologia..... | 109 |
| 5.1.3.2.10 | Medicina tropicale e medicina di viaggio | 110 |

| | | |
|--------------------|---|------------|
| 5.1.4 | Analisi eseguibili da medici durante una visita a domicilio | 111 |
| 5.1.4.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.4 | 111 |
| 5.1.4.2 | Elenco delle analisi..... | 111 |
| 5.2 | Appendice B: Analisi prescritte dai chiropratici (art. 62 cpv. 1 lett. B OAMal) | 112 |
| 5.2.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 5.2..... | 112 |
| 5.2.2 | Elenco delle analisi | 112 |
| 5.3 | Appendice C: Analisi prescritte dalle levatrici (art. 62 cpv. 1 lett. C OAMal) | 113 |
| 5.3.1 | Osservazioni preliminari al capitolo 5.3..... | 113 |
| 5.3.2 | Elenco delle analisi | 113 |
| Capitolo 6: | Abbreviazioni | 115 |
| Capitolo 7: | Elenco alfabetico delle analisi | 116 |

Capitolo 1: Chimica/Ematologia/Immunologia**1.1 Osservazioni preliminari al capitolo 1**

Le analisi che figurano nel capitolo 1 dell'EA sono esami effettuati su prelievi di sangue/plasma/siero, eventualmente su altri liquidi corporei o altri prelievi, se ciò risulta dalle relative posizioni. Gli esami effettuati sui capelli e sulle unghie non sono considerati analisi ai sensi del capitolo 1 dell'EA e di conseguenza non sono rimborsati.

Si vedano pure le osservazioni preliminari all'allegato 3 Opre.

1.2 Elenco delle analisi

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|--|----|----|
| 1000.00 | 85 | 1,25-Diidrossicolecalciferolo | | C | S |
| 1002.00 | 68 | 17-idrossiprogesterone | | C | S |
| 1003.00 | 155 | 17-chetosteroidi, frazionati | | C | S |
| 1006.00 | 53 | 25-idrossi-vitamina D (25-OH-D) | <ul style="list-style-type: none"> - Corrisponde alla somma delle due forme di 25-idrossi-vitamina D (25-OH-D3 e 25-OH-D2) - Può essere fatturata solo una volta in caso di determinazione separata delle due forme di 25-idrossi-vitamina D (25-OH-D3 e 25-OH-D2) | C | S |
| 1007.00 | 280 | 3-Metilcrotonil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1008.00 | 81 | Acido 3-Metossi-4-idrossimandelato | | C | S |
| 1010.00 | 320 | 5,10-Metilen-tetraidrofolato-riduttasi nelle malattie congenite del metabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1011.00 | 81 | 5-idrossiindolacetico (HIA) | | C | S |
| 1012.00 | 17.1 | Antigene AB0/D, controllo secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ⁴ | | H | B |

⁴ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|---|-----|----|
| 1013.00 | 17.1 | Determinazione del gruppo sanguigno ABO e dell'antigene D, compresa l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negativo, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ⁵ | | H | B |
| 1014.00 | 95 | Acetilcolinesterasi-isoenzimi | | C | S |
| 1015.00 | 320 | Acetil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1018.00 | 68 | ADP trombocitaria | | H | S |
| 1019.00 | 8.7 | Tempo di attivazione parziale della tromboplastina (APTT) | | H | S |
| 1020.00 | 2.5 | Alanina-amminotransferasi (ALAT) | | C | B |
| 1021.00 | 2.5 | Albumina, chimico | | C | B |
| 1022.00 | 11.2 | Albumina, immunologico, qn | | CI | S |
| 1023.00 | 12 | Albumina, nell'urina, sq | | C | B |
| 1024.00 | 40 | Albumina, quoziente liquor/siero | | CIM | S |
| 1026.00 | 30 | Aldosterone | | C | S |
| 1027.00 | 2.5 | Fosfatasi alcalina | | C | B |
| 1028.00 | 36 | Fosfatasi alcalina leucocitaria | | H | S |
| 1029.00 | 30 | Fosfatasi alcalina, ossea | | C | S |
| 1030.00 | 195 | Fosfatasi alcalina-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica | | C | S |
| 1032.00 | 23 | Alfa-1-Antitripsina | | C | S |
| 1033.00 | 195 | Alfa-1-Antitripsina, tipizzazione | | C | S |
| 1034.00 | 19.3 | Alfa-1-Fetoproteina (AFP) | | CI | S |
| 1035.00 | 19.9 | Alfa-1-microglobulina | | C | S |
| 1037.00 | 23 | Alfa-2-Macroglobulina | | C | S |
| 1038.00 | 210 | Alfa-Amanitina, urina | | C | S |
| 1039.00 | 93 | Alpha-glucosidasi | | C | S |
| 1040.00 | 195 | Alfa-Naftilacetato-esterasi | | H | S |
| 1041.00 | 105 | Alluminio con AAS | | C | S |
| 1042.00 | 205 | Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, completa, qn, e/o acilcarnitina, con spettrometria di massa tandem, minimo 6 componenti, qn | | C | S |
| 1043.00 | 59 | Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, programma corto, qn | | C | S |
| 1044.00 | 69 | Cromatografia degli amminoacidi, ql | | C | S |
| 1045.00 | 42 | Ammoniaca | | C | B |
| 1046.00 | 19.4 | Anfetamina, ql, urina, - screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1047.00 | 2.5 | Amilasi, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1048.00 | 2.5 | Amilasi, altro liquido corporeo | | C | B |
| 1049.00 | 195 | Amilasi-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica | | C | S |

⁵ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|---|----|----|
| 1050.00 | 320 | Amilo-1,6-glucosidasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1051.00 | 115 | Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1052.00 | 185 | Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1053.00 | 14.3 | Analgesico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, colorimetrica, sangue | | C | S |
| 1055.00 | 30 | Androstenedione | | C | S |
| 1059.00 | 23 | Enzima di conversione dell'angiotensina | | C | S |
| 1060.00 | 115 | Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | CM | S |
| 1061.00 | 185 | Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | CM | S |
| 1062.00 | 33 | Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, sangue | | CM | S |
| 1063.00 | 69 | Antibiotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina | | CM | S |
| 1064.00 | 86 | Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1065.00 | 140 | Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1066.00 | 14.3 | Antidepressivo dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1067.00 | 65 | Ormone antidiuretico (Vasopressina, ADH) | | C | S |
| 1068.00 | 76 | Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1069.00 | 140 | Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1070.00 | 15.9 | Antiepilettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1071.00 | 99 | Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1072.00 | 140 | Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1073.00 | 14.3 | Antielmintico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1075.00 | 49 | Anticorpi anti-ormone della crescita | | CI | S |
| 1076.00 | 99 | Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1077.00 | 160 | Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1078.00 | 14.3 | Antimicotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1079.00 | 21 | Antiplasmina, funzionale | | H | S |
| 1080.00 | 60 | Antiplasmina, immunologico | | H | S |
| 1081.00 | 21 | Antitrombina III, funzionale | | H | S |
| 1082.00 | 78 | Antitrombina III, immunologico | | H | S |
| 1083.00 | 86 | Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1084.00 | 160 | Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1085.00 | 14.3 | Medicamento antivirale dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|--|----|----|
| 1086.00 | 31 | APC, resistenza | | H | S |
| 1087.00 | 19.9 | Apolipoproteina A1 | | C | S |
| 1088.00 | 68 | Apolipoproteina A2 | | C | S |
| 1089.00 | 19.9 | Apolipoproteina B | | C | S |
| 1091.00 | 190 | Apolipoproteina E, fenotipi | | C | S |
| 1092.00 | 120 | Arsenico con AAS | | C | S |
| 1093.00 | 2.5 | Aspartato ammino-transferasi (ASAT) | | C | B |
| 1094.00 | 315 | Enzimi della catena respiratoria (4 enzimi), per tessuto | | C | S |
| 1096.00 | 87 | Autoanticorpi anti-recettori dell'acetilcolina, qn | | I | S |
| 1097.00 | 37 | Autoanticorpi anti-actina, ql | | I | S |
| 1098.00 | 52 | Autoanticorpi anti-actina, qn | | I | S |
| 1099.10 | 36 | Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina | | HI | S |
| 1105.00 | 37 | Autoanticorpi anti-centromero, ql | | I | S |
| 1106.00 | 52 | Autoanticorpi anti-centromero, qn | | I | S |
| 1108.00 | 28 | Autoanticorpi anti-peptide ciclico citrullinato (CCP), qn | | I | S |
| 1109.00 | 28 | Autoanticorpi anti-mieloperossidasi monospecifica ANCA , tramite EIA, qn | | I | S |
| 1110.00 | 28 | Autoanticorpi anti-P-3 serinproteinasasi monospecifica ANCA, tramite EIA, qn | | I | S |
| 1112.00 | 52 | Autoanticorpi anti ds-DNA, qn | | I | S |
| 1113.00 | 37 | Autoanticorpi anti-endomisio, ql | Non cumulabile con posizione 1132.00 | I | S |
| 1114.00 | 52 | Autoanticorpi anti-endomisio, qn | Non cumulabile con posizione 1132.00 | I | S |
| 1116.10 | 87 | Autoanticorpi anti-ganglioside GM1, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b), qn, per ganglioside | | I | S |
| 1120.00 | 37 | Autoanticorpi anti-muscolatura liscia | | I | S |
| 1121.00 | 28 | Autoanticorpi anti-gliadina, IgA | | I | S |
| 1122.00 | 28 | Autoanticorpi anti-gliadina, IgG | | I | S |
| 1123.00 | 37 | Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, ql | | I | S |
| 1124.00 | 52 | Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, qn | | I | S |
| 1126.00 | 52 | Autoanticorpi anti-Glutammato-decarbossilasi (GAD), qn | | I | S |
| 1127.00 | 37 | Autoanticorpi anti-cute, ql | | I | S |
| 1128.00 | 52 | Autoanticorpi anti-cute, qn | | I | S |
| 1129.00 | 37 | Autoanticorpi anti-istoni, ql | | I | S |
| 1130.00 | 52 | Autoanticorpi anti-istoni, qn | | I | S |
| 1132.00 | 28 | Autoanticorpi anti-transglutaminasi tissutale, qn | Non cumulabile con posizioni 1113.00 e 1114.00 | I | S |
| 1133.00 | 37 | Autoanticorpi anti-cellule delle isole, ql | | I | S |
| 1134.00 | 52 | Autoanticorpi anti-cellule delle isole, qn | | I | S |
| 1136.00 | 52 | Autoanticorpi anti-insulina, qn | | I | S |
| 1137.00 | 37 | Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, ql | | I | S |
| 1138.00 | 52 | Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, qn | | I | S |
| 1139.00 | 21 | Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, ql | | I | S |
| 1140.00 | 29 | Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, qn | | I | S |
| 1141.10 | 29 | Autoanticorpi anti-cardiolipina (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina | | HI | S |
| 1147.00 | 37 | Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), ql | | I | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|-------------|----|----|
| 1148.00 | 52 | Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), qn | | I | S |
| 1149.00 | 22 | Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), ql | | I | S |
| 1150.00 | 37 | Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), qn | | I | S |
| 1155.00 | 37 | Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, ql | | I | S |
| 1156.00 | 52 | Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, qn | | I | S |
| 1157.00 | 37 | Autoanticorpi anti-mitocondriali, ql | | I | S |
| 1158.00 | 52 | Autoanticorpi anti-mitocondriali, qn | | I | S |
| 1160.00 | 37 | Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, ql | | I | S |
| 1161.00 | 52 | Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, qn | | I | S |
| 1162.00 | 37 | Autoanticorpi anti-tessuto ovarico | | I | S |
| 1163.00 | 37 | Autoanticorpi anti-parotide, ql | | I | S |
| 1164.00 | 52 | Autoanticorpi anti-parotide, qn | | I | S |
| 1165.00 | 37 | Autoanticorpi anti-muscolatura striata | | I | S |
| 1169.00 | 16.8 | Autoanticorpi anti-RNP, ql | | I | S |
| 1170.00 | 28 | Autoanticorpi anti-RNP, qn | | I | S |
| 1171.00 | 16.8 | Autoanticorpi anti-Scl70, ql | | I | S |
| 1172.00 | 28 | Autoanticorpi anti-Scl70, qn | | I | S |
| 1173.00 | 16.8 | Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), ql | | I | S |
| 1174.00 | 28 | Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), qn | | I | S |
| 1175.00 | 22 | Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), ql | | I | S |
| 1176.00 | 37 | Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), qn | | I | S |
| 1177.10 | 36 | Autoanticorpi anti-spermatozoi (immunoglobulina IgA, immunoglobulina IgG), p.e. test MAR, per immunoglobulina | | I | S |
| 1181.00 | 16.8 | Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), ql | | I | S |
| 1182.00 | 28 | Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), qn | | I | S |
| 1183.00 | 16.8 | Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), ql | | I | S |
| 1184.00 | 28 | Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), qn | | I | S |
| 1186.00 | 16.8 | Autoanticorpi anti-tireoglobulina, qn | | I | S |
| 1188.10 | 16.8 | Autoanticorpi anti-microsomo (ioduro perossidasi), qn | | I | B |
| 1189.00 | 32 | Autoanticorpi anti-recettori TSH (TRAK) | | I | B |
| 1190.00 | 37 | Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), ql | | I | S |
| 1191.00 | 50 | Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), qn | | I | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|----|--|---|----|----|
| 1192.00 | 52 | Autoanticorpi, rari, ql; i primi due parametri, ognuno | Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-fibrillarina (anti-U3RNP) Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti MuSK (in caso di sospetta di miastenia ed esito negativo dell'analisi degli autoanticorpi antirecettori dell'acetilcolina) Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo antirecettori NMDA Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo antirecettori PLA-2 Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-RNA polimerasi III Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-Th/To Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC Autoanticorpo anti canali del potassio voltaggio-dipendente (VGKC) e antigeni associati al VGKC | I | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|----|---|---|----|----|
| 1193.00 | 37 | Autoanticorpi, rari, ql; ogni parametro supplementare | Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-fibrillarina (anti-U3RNP) Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti MuSK (in caso di sospetta di miastenia ed esito negativo dell'analisi degli autoanticorpi antirecettori dell'acetilcolina) Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo antirecettori NMDA Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo antirecettori PLA-2 Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-RNA polimerasi III Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-Th/To Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC Autoanticorpo anti canali del potassio voltaggio-dipendente (VGKC) e antigeni associati al VGKC | I | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|----|--|---|----|----|
| 1194.00 | 87 | Autoanticorpi, rari, qn; i primi due parametri, ognuno | Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-fibrillarina (anti-U3RNP) Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti MuSK (in caso di sospetta di miastenia ed esito negativo dell'analisi degli autoanticorpi antirecettori dell'acetilcolina) Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo antirecettori NMDA Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo antirecettori PLA-2 Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-RNA polimerasi III Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-Th/To Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC Autoanticorpo anti canali del potassio voltaggio-dipendente (VGKC) e antigeni associati al VGKC | I | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|----|---|---|----|----|
| 1195.00 | 67 | Autoanticorpi, rari, qn; ogni parametro supplementare | Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-fibrillarina (anti-U3RNP) Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti MuSK (in caso di sospetta di miastenia ed esito negativo dell'analisi degli autoanticorpi antirecettori dell'acetilcolina) Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo antirecettori NMDA Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo antirecettori PLA-2 Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-RNA polimerasi III Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-Th/To Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC Autoanticorpo anti canali del potassio voltaggio-dipendente (VGKC) e antigeni associati al VGKC | I | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|---|-----|----|
| 1196.00 | 42 | Autoemolisi | | H | S |
| 1197.00 | 19.4 | Barbiturici, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1198.00 | 81 | Benzoato con HPLC | | C | S |
| 1199.00 | 19.4 | Benzodiazepine, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1200.00 | 315 | Beta-2-transferrina | | C | S |
| 1201.00 | 14.8 | Beta-2-Microglobulina | | CHI | S |
| 1202.00 | 58 | Beta-carotene | | C | S |
| 1203.00 | 56 | Beta-Tromboglobulina plasmatica | | H | S |
| 1204.00 | 56 | Beta-Tromboglobulina trombocitaria | | H | S |
| 1205.00 | 8.7 | Bicarbonato, venoso | | C | B |
| 1206.00 | 3.6 | Bilirubina, diretta | | C | B |
| 1207.00 | 3.2 | Bilirubina, totale | | C | B |
| 1208.00 | 82 | Biopterina | | C | S |
| 1209.00 | 115 | Biotinidasi, determinazione colorimetrica | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1211.00 | 135 | Piombo con AAS | | C | S |
| 1212.00 | 26 | Gasometria: pH, pCO ₂ , pO ₂ , bicarbonato compresi valori derivati | | C | B |
| 1213.10 | 15.8 | Tempo di emorragia, standardizzato | | H | S |
| 1216.00 | 24 | CA 125 | | CI | S |
| 1217.00 | 20 | CA 15-3 | | CI | S |
| 1218.00 | 24 | CA 19-9 | | CI | S |
| 1219.00 | 44 | CA 72-4 | | CI | S |
| 1220.00 | 19.9 | Ceruloplasmina | | C | S |
| 1221.00 | 60 | Calcitonina | | C | S |
| 1222.00 | 25 | Calcio, ionizzato | | C | S |
| 1223.00 | 2.8 | Calcio, totale, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1224.00 | 2.8 | Calcio, totale, altro liquido corporeo | | C | B |
| 1224.10 | 61 | Calprotectina, qn, nelle feci | | C | S |
| 1225.00 | 16.9 | Cannabis, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1226.00 | 76 | Transferrina, carboidrato deficiente (CDT) | | C | S |
| 1227.00 | 20 | Antigene carcino-embriionario (CEA) | | CI | S |
| 1229.00 | 3.2 | Cloruro | | C | B |
| 1230.00 | 2.5 | Colesterolo, totale | | C | B |
| 1231.00 | 5 | Colinesterasi (CHE) | | C | S |
| 1232.00 | 12.4 | Colinesterasi con numero di dibocaina | | C | S |
| 1233.00 | 105 | Cromo con AAS | | C | S |
| 1235.00 | 350 | Cobalamina, S-adenosil-transferasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1236.00 | 450 | Determinazione della sintesi della cobalamina-coenzima nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1237.00 | 19.4 | Cocaina, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1238.00 | 135 | Caffeina, sangue | | C | S |
| 1239.00 | 68 | Corticotropina (ACTH) | | C | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|--|------|----|
| 1240.10 | 19.3 | Cortisolo, qn (per un test di stimolazione con ACTH o un test di soppressione alla desametasone la prestazione può essere fatturata 2 volte) | | C | S |
| 1241.00 | 60 | Cortisolo, libero | | C | S |
| 1244.00 | 37 | C-Peptide | | C | S |
| 1245.00 | 10 | Proteina C-reattiva (CRP), qn | | CHIM | B |
| 1246.00 | 9 | Proteina C-reattiva (CRP), test rapido, sq | | CHIM | B |
| 1247.00 | 61 | Creatina | | C | S |
| 1248.00 | 61 | Creatina eritrocitaria | | C | S |
| 1249.00 | 2.5 | Creatina chinasi (CK), totale | Non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido | C | B |
| 1250.00 | 8.7 | Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB) | | C | B |
| 1251.00 | 12.6 | Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB), massa | | C | B |
| 1252.00 | 31 | Creatina chinasi, isoenzimi con differenziazione elettroforetica | | C | S |
| 1253.00 | 650 | CTLp | | I | S |
| 1254.00 | 68 | AMP ciclico | | C | S |
| 1255.00 | 44 | CYFRA-21-1 | | CI | S |
| 1256.00 | 450 | Cistationina beta-sintasi nell'omocistinuria tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1257.00 | 21 | Cistatina C | | C | S |
| 1258.00 | 110 | DDAVP-infusione a scopo diagnostico, inclusa la determinazione dei fattori VIII e vWF | | H | S |
| 1259.00 | 21 | D-Dimeri, ql | Unicamente per l'esclusione della coagulopatia intravasale disseminata (CID) | H | B |
| 1260.00 | 32 | D-Dimeri, qn | | H | B |
| 1261.00 | 43 | Deidroepiandrosterone (DHEA) | | C | S |
| 1262.00 | 24 | Deidroepiandrosterone-solfato (DHEA-S) | | C | S |
| 1263.00 | 44 | Acido delta-amminolevulinico (ALA), qn, urina | | C | S |
| 1265.10 | 53 | Piridinolina più /o desossipiridinolina, con HPLC | | C | S |
| 1266.00 | 26 | Differenziazione leucocitaria, striscio, microscopico | Senza il metodo QBC | H | B |
| 1267.00 | 11 | Digossina, sangue | | C | S |
| 1268.00 | 135 | Diidropteritinariduttasi (DHPR), attività eritrocitaria | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1270.00 | 2.8 | Ferro | | CH | S |
| 1271.00 | 155 | Ferro con AAS, in biopsie del fegato | | C | S |
| 1273.00 | 53 | Elastase 1, pancreaticata, qn, nelle feci | | C | S |
| 1275.00 | 240 | Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica, incubazione singola, per caso e per paziente | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1276.00 | 315 | Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica con incubazione doppia, per caso e per paziente | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1277.00 | 185 | Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione tramite fotometria UV, per caso e per paziente | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1278.00 | 44 | Proteina cationica degli eosinofili (ECP) | | CI | S |
| 1279.00 | 68 | Eritropoietina | | CH | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|--|----|----|
| 1281.10 | 11.3 | Eritrociti, test anti globuline umane diretto con immunosiero, polispecifico o monospecifico (IgG, sottoclasse IgG, IgA, IgM, C3d, C3c), per immunosiero usato | | H | B |
| 1283.00 | 60 | Alloanticorpi anti-eritrociti, anti-D sq, in gravidanza, secondo lo standard dell'OMS | | H | S |
| 1284.00 | 325 | Alloanticorpi anti-eritrociti, determinazione della rilevanza clinica tramite ADCC, citometria di flusso o chemiluminescenza | | H | S |
| 1285.00 | 195 | Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione a partire da 3 anticorpi | | H | S |
| 1286.00 | 66 | Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, da 8 a 11 sospensioni cellulari | | H | S |
| 1287.00 | 9.3 | Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, per sospensione cellulare supplementare | | H | S |
| 1288.00 | 33 | Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ⁶ | | H | B |
| 1289.00 | 28 | Alloanticorpi anti-eritrociti, titolazione degli anticorpi con rilevanza clinica per controllo in gravidanza, 1 titolo per specialità | | H | S |
| 1290.00 | 5.7 | Eritrociti, antigeni, determinazione A1/A2/A1B/A2B | | H | S |
| 1291.00 | 60 | Eritrociti, antigeni, determinazione sottogruppi A o B, deboli | | H | S |
| 1292.00 | 11.3 | Eritrociti, antigeni, per antigene senza ABO, Rhesus D e fenotipo | | H | S |
| 1293.00 | 160 | Anticorpi anti-eritrociti, eluizione con specificazione | | H | S |
| 1294.00 | 40 | Autoanticorpi anti-eritrociti, chiarimento se causati da medicinali, semplice, per es. Penicillina | | HI | S |
| 1295.00 | 130 | Autoanticorpi anti-eritrociti, tecnica di autoassorbimento o titolazione per test di compatibilità | | H | S |
| 1296.00 | 28 | Autoanticorpi anti-eritrociti, titolazione per controllo del decorso | | HI | S |
| 1297.00 | 4.2 | Conteggio eritrociti, determinazione manuale | <ul style="list-style-type: none"> - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1375.00, 1396.00, 1532.00 e 1715.00 | H | S |
| 1307.00 | 19.3 | Estradiolo | | C | S |
| 1309.00 | 68 | Estriolo | | C | S |
| 1311.00 | 23 | Alcool etilico, qn, sangue | | C | B |
| 1311.10 | 19.4 | Etilglucuronide, ql, urina | Solo per il controllo dell'astinenza | C | S |
| 1314.00 | 7.9 | Ferritina | | CH | B |
| 1315.00 | 250 | Acidi grassi con GC o HPLC | | C | S |
| 1316.00 | 95 | Acidi grassi, liberi | | C | S |

⁶ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|---|-----|----|
| 1317.00 | 21 | Prodotti di degradazione della fibrina o del fibrinogeno (FDP) | | H | S |
| 1318.00 | 43 | Fibrinogeno come proteina coagulante totale | | H | S |
| 1319.00 | 28 | Fibrinogeno, immunologico | | H | S |
| 1320.00 | 13.8 | Fibrinogeno secondo Clauss | | H | S |
| 1321.00 | 15.8 | Fibrinogeno secondo Schulz | | H | S |
| 1322.00 | 27 | Complessi fibronogeno e fibrina monomerici (FM) | | H | S |
| 1323.00 | 43 | Fibrinopeptide A | | H | S |
| 1324.00 | 560 | Fibroblasti, coltura, compresa coltura primaria, solo per scopi diagnostici | | C | S |
| 1325.00 | 560 | Fibroblasti, coltura, senza coltura primaria, solo per scopi diagnostici | | C | S |
| 1326.00 | 52 | Fibronectina | | CHI | S |
| 1326.10 | 540 | Test del filippin nei fibroblasti per la diagnosi della malattia di Niemann Pick C | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1327.00 | 24 | Fluoruri | | C | S |
| 1328.00 | 58 | Maturità polmonare fetale (FLM, rapporto S/A) | | C | S |
| 1329.00 | 13.1 | Folato | | CH | S |
| 1330.00 | 21 | Folato eritrocitario | | CH | S |
| 1331.00 | 17.1 | Ormone follicolo-stimolante (FSH) | | C | S |
| 1332.00 | 29 | Anticorpi liberi nel sistema AB0 dei neonati tramite reazione di Coombs indiretta o eluizione | | H | S |
| 1333.00 | 15.9 | Fruttosamina | | C | S |
| 1334.00 | 31 | Fruttosio | | C | S |
| 1335.00 | 320 | Galattochinasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1336.00 | 320 | Galattoso-1-fosfato-uridiltransferasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1337.00 | 31 | Galattosio | | C | S |
| 1338.00 | 115 | Galattosio-1-fosfato | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1340.00 | 60 | Acidi biliari | | C | S |
| 1341.00 | 2.5 | Gamma-glutamiltanspeptidasi (GGT) | | C | B |
| 1342.00 | 53 | Gastrina | | C | S |
| 1343.00 | 730 | Coltura linfocitaria mista (MLC) per un ricevente, un donatore, incl. controllo | | HI | S |
| 1344.00 | 130 | Coltura linfocitaria mista, per ogni altro donatore | | HI | S |
| 1345.00 | 46 | Fattore di coagulazione XIII, attività | | H | S |
| 1347.00 | 79 | Fattore di coagulazione, immunologico, ognuno | | H | S |
| 1348.00 | 35 | Fattori di coagulazione II, V, VII e X, ognuno (metodo dell'attività) | | H | B |
| 1349.00 | 56 | Fattori di coagulazione VIII, IX, XI, XII, ognuno (metodo dell'attività) | | H | S |
| 1355.00 | 68 | Glucagone | | C | S |
| 1356.00 | 2.5 | Glucosio, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1357.00 | 2.5 | Glucosio, altri liquidi corporei | | C | B |
| 1358.00 | 21 | Glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G-6-PDH) | | C | S |
| 1359.00 | 8.7 | Glucosio, test da carico, secondo OMS | | C | S |
| 1361.00 | 15.9 | Glutamato deidrogenasi (GLDH) | | C | S |
| 1363.00 | 17.8 | Emoglobina glicosilata (HbA1c) | | C | B |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|--|-----|----|
| 1364.00 | 115 | Glicogeno nei tessuti | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1365.00 | 320 | Glicogeno-sintasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1366.00 | 105 | Oro con AAS | | C | S |
| 1367.00 | 56 | Elastasi granulocitaria plasmatica | | CH | S |
| 1368.00 | 45.5 | Screening dei neonati per fenilchetonuria, galattosemia, carenza di biotinidasi, sindrome adrenogenitale, ipotireosi congenitale, carenza di acil-CoA-deidrogenasi a catena media (MCAD), fibrosi cistica, malattia delle urine a sciroppo d'acero (MSUD) e l'aciduria glutarica tipo 1 (GA-1) | L'assunzione dei costi per l'esame della fibrosi cistica è valida fino al 31 dicembre 2018. | C | S |
| 1369.00 | 68 | Emopessina | | CHI | S |
| 1370.00 | 8 | Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici | Senza il metodo QBC | H | B |
| 1371.00 | 9 | Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti | Senza il metodo QBC | H | B |
| 1372.00 | 10 | Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H | B |
| 1373.00 | 12 | Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H | B |
| 1374.00 | 14.6 | Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso | Senza il metodo QBC | H | B |
| 1375.00 | 4.9 | Ematocrito, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1396.00, 1532.00 e 1715.00 | H | S |
| 1395.00 | 41 | Emoglobina di Bart/colorazione di HbH come screening per Alfa-talassemia | | H | S |
| 1396.00 | 4.9 | Emoglobina, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1532.00 e 1715.00 | H | S |
| 1398.00 | 42 | Emoglobina O2, curva di dissociazione, valore P50 (Capacità dell'emoglobina di legarsi all'ossigeno) | | H | S |
| 1401.00 | 41 | Emoglobina fetale (emoglobina F) | | CH | S |
| 1402.00 | 37 | Emoglobina, libera | | CH | S |
| 1404.00 | 22 | Emosiderina nel sedimento urinario | | CH | S |
| 1405.00 | 19.9 | Aptoglobina | | CH | S |
| 1406.00 | 2.5 | Urea, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1407.00 | 2.8 | Urea, altro liquido corporeo | | C | B |
| 1410.10 | 3.2 | Colesterolo HDL, qn | | C | B |
| 1411.00 | 140 | Inibitori contro fattori di coagulazione intrinseci singoli (per es. F VIII o F IX/metodo Bethesda) | | H | S |
| 1412.00 | 49 | Inibitori del sistema intrinseco o estrinseco della coagulazione (per es. testi miscela di APTT o Quick), incl. il lupus anticoagulante | | H | S |
| 1413.00 | 24 | Eparina cofattore II, funzionale | | H | S |
| 1414.00 | 32 | Eparina cofattore II, immunologico | | H | S |
| 1415.00 | 45 | Eparina, attività anti IIa rispet. Xa | | H | B |
| 1416.00 | 82 | Ippurato con HPLC | | C | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|---|-----|----|
| 1417.00 | 52 | Istamina totale | | CI | S |
| 1418.00 | 135 | HLA-antigene, specialità singole per es. B27, B5 | | HI | S |
| 1419.00 | 270 | HLA, tipizzazione (locus A e B) | | HI | S |
| 1420.00 | 345 | HLA, tipizzazione (locus DR) | | HI | S |
| 1421.00 | 280 | Olocarbossilasi-sintetasi (indiretto) nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1422.00 | 30 | Omocisteina | | CHI | S |
| 1423.00 | 81 | Acido omogentisinico (HGA) | | C | S |
| 1424.00 | 81 | Acido omovanillico (HVA) | | C | S |
| 1425.00 | 17.5 | Gonadotropina corionica umana (HCG), qn | | CI | B |
| 1426.00 | 61 | Human Placenta Lactogen (HPL) | | C | S |
| 1427.00 | 38 | Test di rigonfiamento iposmotico, sperma | | C | S |
| 1428.00 | 115 | Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, ql, sangue/urina | | C | S |
| 1429.00 | 460 | Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, qn, sangue | | C | S |
| 1430.00 | 185 | Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, sq, sangue/urina | | C | S |
| 1431.00 | 58 | Identificazione dell'emoglobina normale e anormale tramite elettroforesi o cromatografia | | CH | S |
| 1432.00 | 280 | Iduronato 2-solfatasi nelle MPS II tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1433.00 | 80 | IgG-albumina, quoziente (LIGI) | | CIM | S |
| 1434.00 | 40 | IgG, quoziente liquor/-siero | | CIM | S |
| 1435.00 | 69 | Immunoanticorpi del sistema AB0 | | HI | S |
| 1436.00 | 43 | Immunolettroforesi, semplice | | I | B |
| 1437.00 | 50 | Immunolettroforesi, multipla | | I | B |
| 1438.00 | 53 | Immunofissazione, semplice | | CI | B |
| 1439.00 | 150 | Immunofissazione, multipla | | CI | B |
| 1440.00 | 12.4 | Immunoglobulina IgA, altri liquidi corporei | | CIM | S |
| 1441.00 | 6.2 | Immunoglobulina IgA, siero | | CIM | B |
| 1442.00 | 120 | Immunoglobulina IgD | | CI | B |
| 1443.00 | 17.5 | Immunoglobulina IgE totale, qn | | CI | B |
| 1444.00 | 21 | Immunoglobulina IgE, test monospecifico singolo, qn, misurazione delle seguenti IgE specifici, da 5 ad un massimo totale di 10, ognuno | Non cumulabile con posizione 1445.00 | I | S |
| 1445.00 | 72 | Immunoglobulina IgE, multiscreeningtest monospecifico con differenziazione delle singole IgE specifiche, forfettario | Non cumulabile con posizione 1444.00 | I | S |
| 1446.00 | 36 | Immunoglobulina IgE, test singolo-, multi-, gruppo- o monospecifico, qn, 1 a 4 IgE specifici, ognuno | | I | S |
| 1447.00 | 41 | Immunoglobulina IgE, screeningtest per atopia multispecifico o gruppo-specifico, ql/sq, senza differenziazione di singole IgE specifiche, forfettario | | I | S |
| 1448.00 | 36 | Immunoglobulina IgG monospecifiche, RAST o test analogo, al massimo 2 allergeni, ognuno | Non per allergeni alimentari | I | S |
| 1449.00 | 96 | Immunoglobulina IgG, 4 sottoclassi, qn | | I | B |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|---|-----|----|
| 1450.00 | 12.4 | Immunoglobulina IgG, altri liquidi corporei | | CIM | S |
| 1451.00 | 6.2 | Immunoglobulina IgG, siero | | CIM | B |
| 1452.00 | 11 | Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolesine, un ulteriore antigene | | HI | S |
| 1453.00 | 22 | Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolesine, 1° antigene | | HI | S |
| 1454.00 | 43 | Immunoglobuline IgG precipitine con immunoelettroforesi, 1° allergene | Non per allergeni alimentari | I | S |
| 1455.00 | 25 | Immunoglobulina IgG precipitine con immunoelettroforesi, ogni altro allergene al massimo 10, ognuno | Non per allergeni alimentari | I | S |
| 1456.00 | 12.4 | Immunoglobulina IgM, altri liquidi corporei | | CIM | S |
| 1457.00 | 6.2 | Immunoglobulina IgM, siero | | CIM | B |
| 1458.00 | 30 | Immunoglobuline, catene leggere, tipo kappa e lambda, ql | | CI | S |
| 1459.00 | 37 | Immunoglobuline catene leggere, tipo kappa, qn | | CI | B |
| 1460.00 | 37 | Immunoglobuline catene leggere, tipo lambda, qn | | CI | B |
| 1461.00 | 195 | Immunoglobuline, bande oligoclonali, liquor vs siero | | CIM | S |
| 1463.10 | 72 | Immunocomplessi circolanti (fissazione C1q) qn | | CI | S |
| 1468.00 | 99 | Immunosoppressivo dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1469.00 | 150 | Immunosoppressivo dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1470.00 | 55 | Immunosoppressivo dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1471.00 | 21 | Insulina | | C | S |
| 1472.00 | 155 | Ipglicemia indotta da insulina: determinazione dei valori glucosio-6 e cortisolo-6 | | C | S |
| 1473.00 | 60 | Insulin-like growth factor-binding protein 3 (IGFBP-3) | | C | S |
| 1474.10 | 87 | Citochine/molecole d'adesione/recettori/inibitori,qn, i primi due parametri, ognuno | Non cumulabile con posizioni 1525.00 et 1526.00 | I | S |
| 1475.10 | 67 | Citochine/molecole d'adesione/recettori/inibitori,qn, ogni ulteriore parametro, per un massimo di 10 | | I | S |
| 1476.00 | 28 | Titolo delle isoagglutinine, per antigene anti-A1 o anti-B, ognuno | | HI | S |
| 1477.00 | 370 | Incorporazione di isovalerato in culture di cellule intatte nelle malattie del metabolismo dell'acido isovalerianico tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto senza vera separazione del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1478.00 | 105 | Cadmio con AAS | | C | S |
| 1479.00 | 2.8 | Potassio, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1480.00 | 2.8 | Potassio, altri liquidi corporei | | C | B |
| 1481.00 | 42 | Potassio eritrocitario | | C | S |
| 1482.00 | 52 | Callicreina | | H | S |
| 1483.00 | 9.2 | Titolo delle agglutinine a freddo, test di ricerca | | HI | S |
| 1484.00 | 99 | Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|--|-----|----|
| 1485.00 | 140 | Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1486.00 | 14.3 | Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1487.00 | 69 | Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina | | C | S |
| 1488.00 | 93 | Carnitina, libera e totale, plasma | Per verificare una carenza di carnitina | C | S |
| 1489.00 | 125 | Catecolammine, adrenalina più noradrenalina più dopamina | | C | S |
| 1490.00 | 60 | Corpi chetonici, differenziati, qn | | C | S |
| 1491.00 | 78 | Striscio di midollo osseo, solamente preparazione e colorazione | | H | S |
| 1492.00 | 105 | Cobalto con AAS | | C | S |
| 1493.00 | 45 | Complemento, totale, via alternativa (emolitico) | | I | S |
| 1494.00 | 36 | Complemento, totale, via classica (emolitico) | | I | S |
| 1495.00 | 36 | Complemento, fattore B, C3 proattivatore | | I | S |
| 1496.00 | 54 | Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, funzionale | | I | S |
| 1497.00 | 28 | Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, immunologico | | I | S |
| 1498.00 | 135 | Complemento, fattore C1q | | CI | S |
| 1499.00 | 36 | Complemento, fattore C2, immunologico | | I | S |
| 1500.00 | 42 | Complemento, fattore C3, altri liquidi corporei | | CI | S |
| 1501.00 | 23 | Complemento, fattore C3, siero | | CI | B |
| 1502.00 | 42 | Complemento, fattore C4, altri liquidi corporei | | CI | S |
| 1503.00 | 23 | Complemento, fattore C4, siero | | CI | B |
| 1504.00 | 36 | Complemento, fattori, altri, primo test | | I | S |
| 1505.00 | 28 | Complemento, fattori, altri, ogni test addizionale | | I | S |
| 1508.00 | 62 | Concremento, analisi con IR o diffrazione con raggi Roentgen | | C | S |
| 1509.00 | 2.5 | Creatinina, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1510.00 | 2.5 | Creatinina, altro liquido corporeo | | C | B |
| 1511.00 | 22 | Identificazione di cristalli con luce polarizzata | | CHM | S |
| 1512.00 | 42 | Crioglobulina e criofibrinogeno, ql | | CHI | S |
| 1513.00 | 99 | Crioglobulina, qn | | CHI | S |
| 1514.00 | 150 | Crioglobuline, isolamento e tipizzazione | | CHI | S |
| 1515.00 | 44 | Rame con AAS | | C | S |
| 1516.00 | 155 | Rame con AAS, in biopsie del fegato | | C | S |
| 1517.00 | 23 | Lattato | | C | B |
| 1518.00 | 2.5 | Latticodeidrogenasi (LDH), sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1519.00 | 3.2 | Latticodeidrogenasi (LDH), altro liquido corporeo | | C | S |
| 1520.00 | 32 | Test di riassorbimento del lattosio | | C | S |
| 1521.00 | 4 | Colesterolo LDL, misurato | Il colesterolo LDL calcolato non può essere fatturato. | C | B |
| 1522.00 | 58 | Quoziente lecitina/sfingomielina (L/S-Ratio) | | C | S |
| 1523.00 | 36 | Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, 1° anticorpo monoclonale | | HI | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|--|-----|----|
| 1524.00 | 18 | Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, per ogni ulteriore anticorpo monoclonale | | HI | S |
| 1525.00 | 57 | Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni | Non cumulabile con posizione 1474.00 | HI | S |
| 1526.00 | 28 | Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con ogni antigene ulteriore, per un massimo di 10 | Non cumulabile con posizione 1474.00 | HI | S |
| 1527.00 | 260 | Alloanticorpi leucocitari anti-HLA, tipizzazione con Test-Panel | | HI | S |
| 1528.00 | 66 | Alloanticorpi leucocitari, test di ricerca, 10 a 12 sospensioni cellulari | | HI | S |
| 1529.00 | 130 | Auto- o alloanticorpi leucocitari, sulle cellule e nel siero | | HI | S |
| 1530.00 | 28 | Prova di compatibilità leucocitaria, ogni donatore addizionale | | H | S |
| 1531.00 | 56 | Prova di compatibilità leucocitaria, per il ricevente e primo donatore di trapianti | | H | S |
| 1532.00 | 6.3 | Conteggio leucociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1396.00 e 1715.00 | H | S |
| 1536.00 | 100 | Ormone luteinizzante (LH) e ormone follicolo-stimolante (FSH) in test LH-RH, con 4 determinazioni | | C | S |
| 1537.00 | 5 | Lipasi | | C | B |
| 1539.00 | 19.9 | Lipoproteina (a) | | C | S |
| 1540.00 | 31 | Lipoproteine tramite elettroforesi | | C | S |
| 1541.00 | 12.4 | Litio, sangue | | C | S |
| 1542.00 | 14.8 | Ormone luteinizzante (LH) | | C | S |
| 1545.00 | 130 | Linfociti/monociti, funzione ~, misurazione delle citochine dopo stimolazione nella coltura cellulare | | HI | S |
| 1546.00 | 105 | Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento ~, (assorbimento di timidina o mediatori liberati), con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni | | HI | S |
| 1547.00 | 24 | Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento ~, (assorbimento di timidina o mediatori liberati), per ogni ulteriore antigene per un massimo di 10 | | HI | S |
| 1549.00 | 66 | Alloanticorpi linfocitari, ricerca | | HI | S |
| 1550.00 | 145 | Auto- e alloanticorpi linfocitari, sulle cellule e nel siero | | HI | S |
| 1551.00 | 43 | Dietilammide dell'acido lisergico (LSD), ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | S |
| 1552.00 | 240 | Enzimi lisosomali, determinazione fluorimetrica, per caso e per paziente | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1553.00 | 210 | Enzimi lisosomali, determinazione colorimetrica, per caso e per paziente | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1554.00 | 61 | Lisozima, muramidasi | | CHI | S |
| 1555.00 | 50 | Magnesio eritrocitario | | C | S |
| 1556.00 | 8.7 | Magnesio, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1557.00 | 8.7 | Magnesio, altro liquido corporeo | | C | S |
| 1558.00 | 24 | Magnesio, ionizzato | | C | S |
| 1559.00 | 68 | Malonidialdeide (MDA), produzione dei trombociti | | H | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|---|-----|----|
| 1560.00 | 105 | Manganese con AAS | | C | S |
| 1562.00 | 125 | Metanefrina più normetanefrina, libera e coniugata | | C | S |
| 1563.00 | 16.9 | Metadone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1564.00 | 43 | Metaqualone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1565.00 | 245 | Metionina-sintasi nelle malattie congenite del metabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1566.00 | 450 | Determinazione della sintesi della metionina nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1567.00 | 84 | Metotressato, sangue | | C | S |
| 1569.00 | 520 | Metilmalonil-CoA-mutasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1570.00 | 285 | Mono- e aglicano-transferrina | | C | S |
| 1572.00 | 29 | Mioglobina | | C | S |
| 1573.00 | 24 | N-acetil-beta-D-glucosaminidasi (NAG) | | C | S |
| 1574.00 | 2.5 | Sodio, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1575.00 | 2.5 | Sodio, altro liquido corporeo | | C | B |
| 1576.00 | 70 | Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP) | Valutazione di una dispnea acuta per escludere la possibilità di una insufficienza cardiaca cronica oppure acuta; non per la sorveglianza terapeutica | C | B |
| 1577.00 | 37 | Neopterin | | CHI | S |
| 1578.00 | 86 | Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1579.00 | 140 | Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1580.00 | 15.9 | Neurolettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1581.00 | 37 | Enolasi neurone-specifica (NSE) | | C | S |
| 1582.00 | 105 | Nichel con AAS | | C | S |
| 1583.00 | 9.3 | Sangue occulto, per campione primario Per l'indicazione preventiva all'individuazione precoce del carcinoma del colon: ogni 2 anni all'età di 50 a 69 anni secondo l'art. 12e lett. d Oppe | | CH | B |
| 1584.00 | 19.4 | Opiacei, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | B |
| 1586.00 | 82 | Orotato con HPLC | | C | S |
| 1587.00 | 20 | Osmolalità | | C | B |
| 1588.00 | 29 | Resistenza osmotica eritrocitaria | | H | S |
| 1589.00 | 52 | Osteocalcina | | C | S |
| 1590.00 | 37 | Ossalato | | C | S |
| 1591.00 | 42 | Blocco ossimetria: ossiemoglobina, carbossiemoglobina, metemoglobina | | CH | B |
| 1592.00 | 3.6 | Amilasi pancreatica | | C | B |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|--|----|----|
| 1593.00 | 24 | Pancreolauryl-Test | | C | S |
| 1594.00 | 92 | Test pancreazimina-secretina, compresa la determinazione del bicarbonato e enzimi in almeno 4 prove | | C | S |
| 1595.00 | 37 | Paratormone (PTH) | | C | S |
| 1596.00 | 88 | Paratormone Related Peptide (PTHrP) | | C | S |
| 1597.00 | 73 | Test di penetrazione | | C | S |
| 1598.00 | 12.1 | pH del succo gastrico risp. nei trasudati ed essudati | | C | S |
| 1599.00 | 19.4 | Fenciclidina, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | | C | S |
| 1600.00 | 50 | Fenitoina, libera, incl. fenitoina totale, sangue | | C | S |
| 1601.00 | 3.2 | Fosfati, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1602.00 | 3.2 | Fosfati, altro liquido corporeo | | C | S |
| 1603.00 | 56 | Complesso plasmina/antiplasmina (PAP) | | H | S |
| 1604.00 | 27 | Plasminogeno, funzionale | | H | S |
| 1605.00 | 79 | Plasminogeno, immunologico | | H | S |
| 1606.00 | 52 | Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), funzionale | | H | S |
| 1607.00 | 56 | Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), immunologico | | H | S |
| 1609.00 | 18.7 | Porfobilinogeno, ql, urina | | C | S |
| 1610.00 | 44 | Porfobilinogeno, qn, urina | | C | S |
| 1611.00 | 205 | Profilo porfirine, con HPLC, almeno tre metaboliti, qn, feci, urina | | C | S |
| 1612.00 | 215 | Porfirine, differenziate, eritrocitarie | Solo per la diagnosi di porfirine eritropoietiche | C | S |
| 1613.00 | 58 | Porfirine, totali, qn, tramite fotometria, urina | | C | S |
| 1614.00 | 52 | Precallicreina | | H | S |
| 1615.00 | 19.9 | Prealbumina (transtiretina) | | C | S |
| 1616.00 | 61 | Pregnandiolo | | C | S |
| 1617.00 | 61 | Pregnantriolo o pregnantriolone | | C | S |
| 1618.00 | 84 | Primidone, incl. fenobarbitale, sangue | | C | S |
| 1619.00 | 84 | Procalcitonina, qn, metodo sensitivo (<0.1µg/l) | In caso di sospetto di un'infezione delle vie respiratorie inferiori, sepsi o un'altra grave infezione batterica | C | B |
| 1620.00 | 19.3 | Progesterone | | C | S |
| 1622.00 | 65 | Procollagene | | H | S |
| 1623.00 | 14.8 | Prolattina (PRL) | | C | S |
| 1624.00 | 320 | Incorporazione di propionato nelle culture di cellule intatte nelle malattie del metabolismo dell'acido propionico tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto senza vera separazione del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1625.00 | 280 | Propionil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1626.00 | 11.8 | Antigene specifico prostatico (PSA) | | CI | S |
| 1627.00 | 11.8 | Antigene specifico prostatico (PSA), libero, unicamente in combinazione con un PSA totale entro 3 e 10 µg/l | | CI | S |
| 1629.00 | 52 | Proteina C, funzionale | | H | S |
| 1630.00 | 56 | Proteina C, immunologico | | H | S |
| 1631.00 | 45 | Proteina S, libera, funzionale | | H | S |
| 1632.00 | 60 | Proteina S, libera, immunologico | | H | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|---|----|----|
| 1633.00 | 60 | Proteina S, totale, immunologico | | H | S |
| 1634.00 | 2.5 | Proteine, totali, sangue/plasma/siero | | C | B |
| 1635.00 | 8.7 | Proteine, totali, altro liquido corporeo | | C | B |
| 1636.00 | 31 | Elettroforesi delle proteine | | C | S |
| 1637.00 | 40 | Elettroforesi delle proteine dopo arricchimento | | C | S |
| 1638.00 | 56 | Protrombina, frammenti F 1+2 | | H | S |
| 1639.00 | 53 | Protoporfirina eritrocitaria libera | | CH | S |
| 1640.00 | 36 | Pseudocolinesterasi | | C | S |
| 1642.00 | 37 | Piruvato | | C | S |
| 1643.00 | 280 | Piruvato-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | Solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari | C | S |
| 1644.00 | 88 | Piruvato chinasi eritrocitaria | | CH | S |
| 1645.00 | 120 | Mercurio con AAS | | C | S |
| 1646.00 | 68 | Renina | | C | S |
| 1647.00 | 18.6 | Tempo di reptilase | | H | S |
| 1648.00 | 34 | Reticulociti, qn, incl. determinazione dei corpuscoli di Heinz, ql, metodo manuale microscopico | | H | B |
| 1649.00 | 13.2 | Reticulociti, automatizzato, qn | | H | B |
| 1650.00 | 46 | Proteina retinolo-legante | | C | S |
| 1652.00 | 81 | Reverse triiodotironina (rT3) | | C | S |
| 1653.00 | 27 | Fenotipo Rhesus secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ⁷ | | H | B |
| 1654.00 | 7.4 | Fattori reumatoidi, qn tramite nefelometria o torbidimetria, o sq tramite agglutinazione | | CI | S |
| 1656.00 | 180 | Test del siero acidificante (test di Ham) | | H | S |
| 1657.00 | 110 | Acidi, organici, ql | | C | S |
| 1658.00 | 250 | Acidi, organici, qn | | C | S |
| 1659.00 | 12 | Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza | | C | B |
| 1660.00 | 86 | Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1661.00 | 140 | Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1662.00 | 15.9 | Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | | C | S |
| 1663.00 | 69 | Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina | | C | S |
| 1664.00 | 14.6 | Sedimento, esame microscopico | | C | S |
| 1665.00 | 105 | Selenio con AAS | | C | S |
| 1666.00 | 1 | Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso | | CH | B |
| 1667.00 | 72 | Serotonina trombocitaria | | H | S |
| 1668.00 | 30 | Globulina legante l'ormone sessuale (SHBG) | | C | S |
| 1669.00 | 15.1 | Ricerca eritrociti falciformi | | H | S |

⁷ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|---|-----|----|
| 1670.00 | 47 | Sideroblasti, colorazione e conteggio, inclusa valutazione | | H | S |
| 1671.00 | 53 | Somatomedina C (IGF-1) | | C | S |
| 1673.00 | 32 | Ricerca degli spermatozoi dopo vasectomia, sedimento nativo | | C | S |
| 1674.00 | 145 | Spermocitogramma, determinazione pH, viscosità, conteggio cellulare, motilità, diminuzione della motilità, vitalità, morfologia, elementi cellulari estranei, incluse diverse colorazioni | | C | S |
| 1675.00 | 11.7 | Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase) | | CHM | S |
| 1676.00 | 4 | Peso specifico, densità | | C | S |
| 1677.00 | 30 | Squamous Cell Carcinoma (SCC) | | CI | S |
| 1678.00 | 650 | Colture di cellule staminali | | H | S |
| 1679.00 | 250 | Steroidi, ql, determinazione tramite spettrometria di massa, urina | | C | S |
| 1681.00 | 150 | Grassi fecali totali | | C | S |
| 1683.00 | 110 | Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC/GC, sangue/urina | | C | S |
| 1684.00 | 145 | Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC-MS/GC-MS, sangue/urina | | C | S |
| 1685.00 | 55 | Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca, metodi semplici cromatografici | | C | S |
| 1686.00 | 19.4 | Stupefacenti, screening, urina, da 1° al 4° stupefacente, per stupefacente | | C | B |
| 1687.00 | 13 | Stupefacenti, screening, urina, dal 5° al 10° stupefacente al massimo, per stupefacente | | C | B |
| 1688.00 | 135 | Test di sucrosio lisi | Solo in caso di ricerca di anemia diseritropoietica congenita, tipo 2 | H | S |
| 1689.00 | 37 | Solfato, sangue o urina | | C | S |
| 1690.00 | 30 | Sulfemoglobina | | CH | S |
| 1691.00 | 37 | Telopeptide | | C | S |
| 1693.00 | 42 | Testosterone, libero | | C | S |
| 1694.00 | 19.3 | Testosterone, totale | | C | S |
| 1695.00 | 105 | Tallio con AAS | | C | S |
| 1696.00 | 15.9 | Teofillina, sangue | | C | S |
| 1697.00 | 58 | Tiocianato, sangue | | C | S |
| 1698.00 | 56 | Complesso trombina/antitrombina III (TAT) | | H | S |
| 1699.00 | 9.2 | Tempo di trombina | | H | S |
| 1700.00 | 6 | Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR | | H | S |
| 1703.00 | 110 | Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale con tre attivatori da 1 a 2 concentrazioni | | H | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|--|----|----|
| 1704.00 | 50 | Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale, supplemento per ogni altro attivatore | | H | S |
| 1705.00 | 66 | Alloanticorpi anti-trombociti, contro i trombociti paterni | | HI | S |
| 1706.00 | 260 | Alloanticorpi anti-trombociti, specificazione con Test-Panel | | HI | S |
| 1707.00 | 49 | Alloanticorpi anti-trombociti, test di ricerca | | HI | S |
| 1708.00 | 21 | Trombociti, estensione | | H | S |
| 1709.00 | 145 | Auto- e alloanticorpi anti-trombociti, sulle cellule e nel siero | | HI | S |
| 1710.00 | 55 | Trombociti, test globale con collagene/ADP | | H | S |
| 1711.00 | 55 | Trombociti, test globale con collagene/epinefrina | | H | S |
| 1712.00 | 21 | Ritenzione di trombociti | | H | S |
| 1713.00 | 34 | Tipizzazione trombocitaria, per antigene | | HI | S |
| 1714.00 | 36 | Prova di compatibilità trombocitaria, per ogni concentrato piastrinico esaminato | | H | S |
| 1715.00 | 6.3 | Conteggio trombociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1396.00 e 1532.00 | H | S |
| 1717.00 | 44 | Tireoglobulina | | C | S |
| 1718.10 | 9 | Tireotropina (TSH), qn (per un test al TRH, può essere fatturata 2 volte) | | C | B |
| 1720.00 | 9 | Tiroxina, libera (FT4) | | C | S |
| 1721.00 | 9 | Tiroxina, totale (T4) | | C | S |
| 1722.00 | 19.3 | Globulina legante la tiroxina (TBG) | | C | S |
| 1723.00 | 47 | Tissue Polypeptide Antigen (TPA) | | CI | S |
| 1724.00 | 58 | Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), funzionale | | H | S |
| 1725.00 | 56 | Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), immunologico | | H | S |
| 1726.00 | 10.1 | Titolo per cellula, nelle agglutinine a freddo di rilevanza clinica (neonati, adulti, ecc.), al massimo 10 | | HI | S |
| 1727.00 | 61 | Transcobalamina II | | CH | S |
| 1728.00 | 135 | Transcobalamina III | | CH | S |
| 1729.00 | 6.2 | Transferrina | | CH | S |
| 1730.00 | 84 | Antidepressivi triciclici, ql, sangue/urina | | C | S |
| 1731.00 | 2.8 | Trigliceridi | | C | B |
| 1732.00 | 10.4 | Triiodotironina, libera (FT3) | | C | S |
| 1733.00 | 10.4 | Triiodotironina, totale (T3) | | C | S |
| 1734.00 | 23 | Troponina (T o I), tramite ELISA | | C | B |
| 1735.00 | 17.9 | Troponina (T o I), test rapido | Non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale | C | B |
| 1737.00 | 28 | Triptasi | | I | S |
| 1738.00 | 2.8 | Urati | | C | B |
| 1739.00 | 20 | Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso | | C | B |
| 1740.00 | 1 | Stato urinario parziale, 5-10 parametri | | C | B |
| 1741.00 | 93 | Hydroxymethylbilansynthase – attività | | C | S |
| 1742.00 | 76 | Acido vanilmandelico (VMA) | | C | S |
| 1743.00 | 85 | Peptide vasoattivo intestinale (VIP) | | C | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Chimica/Ematologia/Immunologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|-----|--|-------------|-----|----|
| 1744.00 | 27 | Prova di compatibilità, tramite compatibilità incrociata, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de labo-ratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ⁸ , per concentrato eritrocitario. | | H | B |
| 1745.00 | 7.2 | Prova di compatibilità con «type & screen», controllo AB/D, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ⁹ , per concentrato eritrocitario. | | H | S |
| 1746.00 | 25 | Viscosità | | CHM | S |
| 1747.00 | 68 | Vitamina A risp. retinolo | | C | S |
| 1748.00 | 76 | Vitamina B1 | | C | S |
| 1749.00 | 25 | Vitamina B 12 risp. cianocobalammina | | CH | S |
| 1750.00 | 76 | Vitamina B2 | | C | S |
| 1751.00 | 68 | Vitamina B6, determinazione diretta | | C | S |
| 1752.00 | 41 | Vitamina C risp. acido ascorbico | | C | S |
| 1755.00 | 68 | Vitamina E risp. alfa-tocoferolo | | C | S |
| 1756.00 | 160 | Vitamina K1 | | C | S |
| 1757.00 | 58 | Vitamina PP risp. niacina | | C | S |
| 1758.00 | 45 | Fattore di von Willebrand, funzionale | | H | S |
| 1759.00 | 45 | Fattore di von Willebrand, immunologico | | H | S |
| 1760.00 | 220 | Fattore di von Willebrand, analitica polimerica, plasma/trombociti | | H | S |
| 1761.00 | 68 | Ormone della crescita risp. human growth hormone (HGH) | | C | S |
| 1762.00 | 67 | Washing Swim Up Test/Percoll Test | | CH | S |
| 1763.00 | 31 | Xilosio | | C | S |
| 1766.00 | 29 | Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei | | H | B |
| 1767.00 | 44 | Zinco con AAS | | C | S |
| 1768.00 | 70 | Zinco con AAS, in eritrociti | | C | S |
| 1769.00 | 37 | Citrato | | C | S |
| 1770.00 | 32 | Citochimica, incluso la colorazione ferrica, per colorazione speciale | | CHI | S |
| 1771.00 | 99 | Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1772.00 | 140 | Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | | C | S |
| 1773.00 | 44 | Citostatico dell'ES/EMT, immunologico, incl. metaboliti, sangue | | C | S |

⁸ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

⁹ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

Capitolo 2: Genetica

2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 2

Gli esami presintomatici o predittivi effettuati su persone sane per individuare predisposizioni a malattie sono considerati prestazioni obbligatorie unicamente se l'esame in questione è menzionato in quanto tale nell'elenco delle analisi e in quanto misura di prevenzione nell'articolo 12d lett. f OPre.

Gli esami volti ad accertare se una persona è portatrice sana di una malattia effettuati in considerazione della possibilità di rischi genetici per la generazione futura non sono considerati analisi da rimborsare come prestazioni obbligatorie.

Se effettuate secondo l'articolo 13 lettere b^{bis}, b^{ter} e d OPre, le analisi prenatali di cui all'elenco delle analisi sono considerate prestazioni obbligatorie.

Le posizioni tecniche e i supplementi nel capitolo 2.2.2 Analisi di genetica molecolare, ad eccezione della posizione 2700.00 banca DNA, possono essere fatturati unicamente in combinazione con la posizione di una malattia ivi elencata, altrimenti sono escluse dall'assunzione dei costi.

Si vedano pure le osservazioni preliminari all'allegato 3 Opre.

2.2 Elenco delle analisi

2.2.1 Analisi citogenetiche

2.2.1.1 Citogenetica costituzionale

| No. pos. | PT | Denominazione (Citogenetica costituzionale) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|---|----|
| 2000.00 | 305 | Cultura cellulare e preparazione cromosomica, cariotipo costituzionale | | G |
| 2001.00 | 355 | Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale | | G |
| 2002.00 | 69 | Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 25 cellule analizzate | | G |
| 2003.00 | 145 | Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 50 cellule analizzate | | G |
| 2004.00 | 58 | Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per l'utilizzazione di colorazioni addizionali (G-, Q-, R- o C- bande, Ag-NOR, alta risoluzione, altro), per colorazione | | G |
| 2005.00 | 365 | Ibridazione in-situ su nuclei in interfase in caso di sospetto di anomalia cromosomica o per la determinazione del sesso in malattie ereditarie X-cromosomali, cariotipo costituzionale incl. preparazione e analisi di 50 o più cellule | Non cumulabile con posizione 2350.02, determinazione dell'aneuploidia tramite genetica molecolare, test rapido | G |
| 2007.00 | 300 | Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella diagnostica citogenetica prenatale: pulizia manuale del materiale biotico, controllo della contaminazione tramite l'analisi microsatellitare, analisi doppia o multipla. Il controllo postnatale come gestione della qualità è già incluso. | Solo per i villi coriali; solo una volta per campione primario; non cumulabile con posizione 2900.00 Supplemento per ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella citogenetica prenatale | G |

2.2.1.2 Citogenetica tumorale

| No. pos. | PT | Denominazione (Citogenetica tumorale) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|-------------|----|
| 2008.00 | 270 | Cultura cellulare e preparazione cromosomica, emopatie maligne, fino a 3 condizioni di cultura con o senza sincronizzazione | | G |
| 2009.00 | 70 | Cultura cellulare e preparazione cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'utilizzazione di condizioni di cultura e di sincronizzazione addizionali, per condizione | | G |
| 2010.00 | 100 | Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per separazione cellulare e congelazione | | G |
| 2011.00 | 580 | Analisi cromosomica, emopatie maligne, 10 metafasi cariotipizzate o 5 metafasi cariotipizzate e 15 metafasi analizzate | | G |
| 2012.00 | 300 | Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'analisi di cellule addizionali, 5 metafasi cariotipizzate o 10 metafasi analizzate | | G |
| 2012.50 | 58 | Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'utilizzazione di colorazioni addizionali (G-, Q-, R- o C- bande, Ag-NOR, alta risoluzione, altro), per colorazione | | G |
| 2013.00 | 150 | Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per anomalie complesse (al meno 3 anomalie) | | G |
| 2014.00 | 150 | Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per analisi difficili | | G |
| 2015.00 | 475 | Ibridazione in-situ su nuclei in interfase, emopatie maligne, cariotipo costituzionale incl. preparazione e analisi di 50 o più cellule | | GH |

2.2.1.3 Citogenetica molecolare

| No. pos. | PT | Denominazione (Citogenetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|--|----|
| 2018.00 | 350 | Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale o emopatie maligne, supplemento per ibridazione in-situ su nuclei di metafase o interfase, per sonda, massimo 5 volte (genoma costituzionale) o 7 volte (emopatie maligne) | Non cumulabile con posizione 2018.07 | G |
| 2018.05 | 1800 | Analisi cromosomica microarray, cariotipo costituzionale, importo forfettario | <ol style="list-style-type: none"> 1. Solo per le seguenti indicazioni: <ol style="list-style-type: none"> a. disturbo dello sviluppo e/o neuropsichiatrico non chiaro, senza un sospetto sufficientemente concreto di una determinata malattia cromosomica o monogena, oppure b. esito anomalo nell'analisi cromosomica, che necessita di un chiarimento oppure c. sospetto di malattia genetica, in cui entra in linea di conto la delezione o la duplicazione di più geni non pronostica-bili in modo preciso, oppure d. trasparenza elevata della nuca (> 95 percentili) o anomalie fetali di altro tipo riscontrate mediante risonanza magnetica su materiale fetale dopo l'esclusione delle classiche trisomie. 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). | G |
| 2018.06 | 1500 | Esame genetico dei genitori, importo forfettario per entrambi i costi sono a carico dell'assicuratore del paziente indice o della donna incinta. | Solo per una valutazione conclusiva di un'analisi cromosomica microarray (posizione 2018.05), se necessario | G |
| 2018.07 | 2800 | Serie di ibridazioni in-situ o/e genomiche (analisi cromosomica microarray), emopatie maligne, importo forfettario per 8 o più sonde | Non cumulabile con posizione 2018.00 | G |
| 2020.00 | 100 | Supplemento per il reso di risultato complesso della citogenetica al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze, cariotipo costituzionale o emopatie maligne | <ul style="list-style-type: none"> - Solo 1 volta per campione primario - Non cumulabile con posizione 2018.06 | G |

2.2.2 Analisi di genetica molecolare

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|--|--|------|
| 2021.00 | 61 | Estrazione del DNA o RNA genomico umano da campioni primari | Solo 1 volta per campione primario | CGHI |
| 2022.00 | 83 | Modifica degli acidi nucleici umani prima di processi di amplificazione e detezione, per es. modifica bi-sulfide, whole genome amplification, digestione restrizione del DNA genomico incl. test gel e reverse trascrizione a due passi, per ogni metodo usato, ognuno | Solo 1 volta per processo, massimo 3 volte per campione primario | CGHI |

| | | | | |
|----------------|--|---|--|--|
| 2100.00 | | Amplificazione di acidi nucleici con la tecnica Real Time, qualitativa o quantitativa incl. analisi temperatura di melting, per ogni sequenza bersaglio incl. amplificazione delle sequenze di referenza, ognuna | Solo in caso di <ul style="list-style-type: none"> - sospetto clinico delle malattie elencate prettamente di origine genetica - sospetto di presenza di una predisposizione alle malattie cancerogene ereditarie elencate; in tal caso l'analisi deve essere considerata come una misura preventiva ai sensi dell'articolo 12d lett. f OPre - sospetto clinico delle emopatie maligne elencate - genotipizzazione molecolare per gli antigeni dei gruppi sanguigni elencati - analisi farmacogenetiche seguenti | |
|----------------|--|---|--|--|

| | | | | |
|----------------|----|--|---|-----|
| 2105.00 | | Sangue, coagulazione, sistema immunitario | | |
| 2105.01 | 93 | Granulomatosi cronica | | G |
| 2105.02 | 93 | Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2105.03 | 93 | Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2105.04 | 93 | Emofilie A | | G |
| 2105.05 | 93 | Emofilie B | | G |
| 2105.06 | 93 | Deficit di metilentetraidrofolatoreduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2105.07 | 93 | SCID | | GHI |
| 2105.08 | 93 | Anemia drepanocitica | | GH |
| 2105.09 | 93 | Talassemie | | GH |
| 2105.10 | 93 | Sindrome di Wiskott-Aldrich | | GHI |

| | | | | |
|----------------|----|--|--|---|
| 2110.00 | | Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa | | |
| 2110.01 | 93 | Displasia ectodermale anidrotica | | G |
| 2110.02 | 93 | Ehlers Danlos | | G |
| 2110.03 | 93 | Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasie, ipochondroplasie, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weiss, Apert, Crouzon | | G |
| 2110.04 | 93 | Ittiosi | | G |
| 2110.05 | 93 | Sindrome di Marfan | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|--|-------------|----|
| 2110.06 | 93 | Neurofibromatosi tipo I | | G |
| 2110.07 | 93 | Neurofibromatosi tipo II | | G |
| 2110.08 | 93 | Osteogenesi imperfetta | | G |

| 2115.00 | | | | |
|--|----|---|---|-----|
| Malattie metaboliche ed endocrine | | | | |
| 2115.01 | 93 | Deficit di 21-idrossilasi | | G |
| 2115.02 | 93 | Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | | G |
| 2115.03 | 93 | Deficit di alfa 1-antitripsina | Al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | G |
| 2115.04 | 93 | Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | | G |
| 2115.05 | 93 | Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | | G |
| 2115.06 | 93 | Fibrosi cistica (CF) | | G |
| 2115.07 | 93 | Diabete insipido | | G |
| 2115.08 | 93 | Intolleranza al fruttosio | | G |
| 2115.09 | 93 | Galattosemia | | G |
| 2115.10 | 93 | Malassorbimento di glucosio-galattosio | | G |
| 2115.11 | 93 | Deficit di glicerolo-chinasi | | G |
| 2115.12 | 93 | Glicogenosi | | G |
| 2115.13 | 93 | Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D | Al massimo 2 volte per campione primario; non cumulabile con 2215.13 emocromatosi, 2315.13 emocromatosi, 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2115.14 | 93 | Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | | G |
| 2115.15 | 93 | Ipertermia, maligna familiare | | G |
| 2115.16 | 93 | Sindrome di Kallman | | G |
| 2115.17 | 93 | Morbo di Wilson | | G |
| 2115.18 | 93 | Mucopolisaccaridosi | | G |
| 2115.19 | 93 | Deficit della ornitina-transcarbamilasi | | G |
| 2115.20 | 93 | Porfirie | | G |
| 2115.21 | 93 | Deficit di steroido-solfatase | | G |
| 2115.22 | 93 | Femminizzazione testicolare | | G |
| 2115.23 | 93 | Deficit dell'ormone della crescita | | G |

| 2120.00 | | | | |
|-------------------------------|----|--------------------------------|--|---|
| Malattie mitocondriali | | | | |
| 2120.01 | 93 | Sindrome di Kearns-Sayre | | G |
| 2120.02 | 93 | Sindrome di MELAS | | G |
| 2120.03 | 93 | Sindrome di MERRF | | G |
| 2120.04 | 93 | Citopatie mitocondriali, altre | | G |
| 2120.05 | 93 | Sindrome di Pearson | | G |

| 2125.00 | | | | |
|-----------------------------|----|--|--|---|
| Neoplasie ereditarie | | | | |
| 2125.02 | 93 | Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2125.03 | 93 | Sindrome di Li-Fraumeni | | G |
| 2125.04 | 93 | Neoplasie endocrine multiple | | G |
| 2125.05 | 93 | Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2125.06 | 93 | Retinoblastoma, gene RB1 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|----|--|-------------|----|
| 2130.00 | | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative | | |
| 2130.01 | 93 | Distrofinopatie di Duchenne e Becker | | G |
| 2130.02 | 93 | Atassia di Friedreich | | G |
| 2130.03 | 93 | Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | | G |
| 2130.04 | 93 | Iperreflessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | | G |
| 2130.05 | 93 | Sindrome di Leigh | | G |
| 2130.06 | 93 | Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | | G |
| 2130.07 | 93 | Miotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2130.08 | 93 | Miopatie miotubulari | | G |
| 2130.09 | 93 | Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | | G |
| 2130.16 | 93 | Atassia telangectasia | | G |

| | | | | |
|----------------|----|--|--|---|
| 2135.00 | | Malattie oftalmologiche | | |
| 2135.01 | 93 | Distrofie della cornea | | G |
| 2135.02 | 93 | Atrofia del nervo ottico di Leber | | G |
| 2135.03 | 93 | Sindrome di Norrie | | G |
| 2135.04 | 93 | Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | | G |

| | | | | |
|----------------|----|---|--|---|
| 2140.00 | | Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale | | |
| 2140.01 | 93 | Sindrome di Angelman | | G |
| 2140.02 | 93 | Sindrome del Cri-du-chat | | G |
| 2140.03 | 93 | Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | | G |
| 2140.04 | 93 | Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2140.05 | 93 | Sindrome di Prader-Willy | | G |
| 2140.06 | 93 | Sindrome di Rubinstein-Taybi | | G |
| 2140.07 | 93 | Sindrome di Smith-Magenis | | G |
| 2140.08 | 93 | Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | | G |
| 2140.09 | 93 | Sindrome di Williams-Beuren | | G |
| 2140.10 | 93 | Sindrome di Wolf-Hirschhorn | | G |

| | | | | |
|----------------|----|---|--|---|
| 2145.00 | | Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità | | |
| 2145.01 | 93 | Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | | G |
| 2145.02 | 93 | Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2) | | G |
| 2145.03 | 93 | Microdelezione Y (AZF-delezione) | Al massimo 2 volte per campione primario | G |

| | | | | |
|----------------|----|------------------------------|--|----|
| 2146.00 | | Emopatie maligne | | |
| 2146.01 | 93 | Leucemia mieloide acuta | | GH |
| 2146.02 | 93 | Leucemia linfatica acuta | | GH |
| 2146.03 | 93 | Neoplasie mieloproliferative | | GH |
| 2146.04 | 93 | Leucemia linfatica cronica | | GH |
| 2146.05 | 93 | Linfomi non Hodgkin | | GH |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|---|----|
| 2150.00 | | Altri | | |
| 2150.01 | 93 | Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. | <ul style="list-style-type: none"> - Unicamente a partire da un campione primario fetale. - Unicamente in caso di costellazione antigenica parentale a rischio clinicamente rilevante di alloimmunizzazione feto-materna o in caso di aumento del tasso di anticorpi materni. - Le analisi degli antigeni K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b e altri antigeni fetali possono essere eseguite all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal, a condizione che queste analisi non possano essere eseguite in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; <ul style="list-style-type: none"> • Per quanto riguarda la qualifica del laboratorio estero, l'informazione al medico prescrivente e la protezione dei dati, devono essere rispettate 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'analisi, dell'invio dei campioni, della trasmissione dei risultati con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal. - al massimo 2 volte per campione primario. | GH |
| 2150.02 | 112 | Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. Questa posizione comprende la conferma dell'origine fetale del DNA circolante nel sangue materno. | <ul style="list-style-type: none"> - Unicamente a partire da DNA fetale libero circolante nel sangue materno. - Unicamente in caso di costellazione antigenica parentale a rischio clinicamente rilevante di alloimmunizzazione feto-materna o in caso di aumento del tasso di anticorpi materni. - Le analisi degli antigeni fetali Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b e altri antigeni fetali possono essere eseguite all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal, a condizione che queste analisi non possano essere eseguite in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; <ul style="list-style-type: none"> • Per quanto riguarda la qualifica del laboratorio estero, l'informazione al medico prescrivente e la protezione dei dati, devono essere rispettate 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'analisi, dell'invio dei campioni, della | GH |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|--|---|----|
| | | | <p>trasmissione dei risultati con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal.</p> <ul style="list-style-type: none"> - al massimo 2 volte per campione primario. | |
| 2150.10 | 93 | Analisi farmacogenetica | <ol style="list-style-type: none"> 1. Unicamente al momento in cui sussiste un'indicazione alla somministrazione di un medicamento o sopraggiunge un effetto secondario medicamentoso o di efficacia terapeutica ridotta o nulla durante il trattamento con un medicamento per il quale esiste una relazione scientifica provata tra effetti secondari medicamentosi significativi (compresi gli effetti tossici) o un'efficacia terapeutica ridotta o nulla e le mutazioni genetiche esaminate. 2. Unicamente se le mutazioni genetiche ricercate non servono a porre una diagnosi, a cercare una predisposizione a una malattia genetica o a realizzare una tipizzazione tissutale HLA senza nesso con la somministrazione del medicamento. 3. Prescrizione dell'analisi da parte di tutti i medici senza distinzione del titolo di specializzazione secondo la «Lista della Società Svizzera di Farmacologia e Tossicologia Clinica (SSFTC) delle analisi farmacogenetiche attuali che possono essere richieste da tutti i medici senza distinzione del titolo di specialità», versione 1.0 del 9 giugno 2016 (www.bag.admin.ch/ref). 4. Per i medicinali che non figurano nell'elenco SSPTC, la prescrizione dell'analisi è emessa unicamente da medici titolari del titolo federale di perfezionamento in farmacologia e tossicologia cliniche secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPmed; RS 811.11) 5. Per gene di importanza farmacogenetica, la posizione può essere fatturata al massimo: <ol style="list-style-type: none"> a. 4 volte (numero massimo per la posizione 2150.10 utilizzata separatamente o in combinazione con la posizione 2250.10) ad eccezione del citocromo CYP2D6 b. 6 volte per il citocromo CYP2D6 6. Cumulabile unicamente con le posizioni seguenti del capitolo 2 Genetica medica: <ol style="list-style-type: none"> a. 2021.00 (estrazione di acidi nucleidi umani) b. 2250.10 (analisi farmacogenetica) c. 2547.01 (analisi farmacogenetica) | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|--|---|----|
| 2160.00 | 93 | <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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. | <ol style="list-style-type: none"> 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. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ul 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; 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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 esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch). <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|--|-----|
| 2200.00 | | Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispettivamente della mutazione tramite elettroforesi (gel di agarosio, poliacrilamide), con PCR monoplex per sequenza bersaglio, con multiplex per protocollo, ognuna | Solo in caso di <ul style="list-style-type: none"> - sospetto clinico delle malattie elencate - sospetto di origine genetica - presenza di una predisposizione alle malattie cancerogene ereditarie elencate; in tal caso l'analisi deve essere considerata come una misura preventiva ai sensi dell'articolo 12d lett. f OPre - sospetto clinico delle emopatie maligne elencate - genotipizzazione molecolare per gli antigeni dei gruppi sanguigni elencati - analisi farmacogenetiche seguenti | |
| 2205.00 | | Sangue, coagulazione, sistema immunitario | | |
| 2205.01 | 105 | Granulomatosi cronica | | G |
| 2205.02 | 105 | Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2205.03 | 105 | Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2205.04 | 105 | Emofilie A | | G |
| 2205.05 | 105 | Emofilie B | | G |
| 2205.06 | 105 | Deficit di metilentetraidrofolato reduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2205.07 | 105 | SCID | | GHI |
| 2205.08 | 105 | Anemia drepanocitica | | GH |
| 2205.09 | 105 | Talassemie | | GH |
| 2205.10 | 105 | Sindrome di Wiskott-Aldrich | | GHI |
| 2210.00 | | Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa | | |
| 2210.01 | 105 | Displasia ectodermale anidrotica | | G |
| 2210.02 | 105 | Ehlers Danlos | | G |
| 2210.03 | 105 | Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weiss, Apert, Crouzon | | G |
| 2210.04 | 105 | Ittiosi | | G |
| 2210.05 | 105 | Sindrome di Marfan | | G |
| 2210.06 | 105 | Neurofibromatosi tipo I | | G |
| 2210.07 | 105 | Neurofibromatosi tipo II | | G |
| 2210.08 | 105 | Osteogenesi imperfetta | | G |
| 2215.00 | | Malattie metaboliche ed endocrine | | |
| 2215.01 | 105 | Deficit di 21-idrossilasi | | G |
| 2215.02 | 105 | Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | | G |
| 2215.03 | 105 | Deficit di alfa 1-antitripsina | Al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|--|-----|
| 2215.04 | 105 | Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | | G |
| 2215.05 | 150 | Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | | G |
| 2215.06 | 105 | Fibrosi cistica (CF) | | G |
| 2215.07 | 105 | Diabete insipido | | G |
| 2215.08 | 105 | Intolleranza al fruttosio | | G |
| 2215.09 | 105 | Galattosemia | | G |
| 2215.10 | 105 | Malassorbimento di glucosio-galattosio | | G |
| 2215.11 | 105 | Deficit di glicerolo-chinasi | | G |
| 2215.12 | 105 | Glicogenosi | | G |
| 2215.13 | 105 | Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D | Al massimo 2 volte per campione primario; non cumulabile con 2115.13 emocromatosi 2315.13 emocromatosi, 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2215.14 | 105 | Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | | G |
| 2215.15 | 105 | Ipertermia, maligna familiare | | G |
| 2215.16 | 105 | Sindrome di Kallman | | G |
| 2215.17 | 105 | Morbo di Wilson | | G |
| 2215.18 | 105 | Mucopolisaccaridosi | | G |
| 2215.19 | 105 | Deficit della ornitina-transcarbamilasi | | G |
| 2215.20 | 105 | Porfirie | | G |
| 2215.21 | 105 | Deficit di steroido-solfatase | | G |
| 2215.22 | 105 | Femminizzazione testicolare | | G |
| 2215.23 | 105 | Deficit dell'ormone della crescita | | G |

| 2220.00 | | Malattie mitocondriali | | |
|----------------|-----|--------------------------------|--|---|
| 2220.01 | 105 | Sindrome di Kearns-Sayre | | G |
| 2220.02 | 105 | Sindrome di MELAS | | G |
| 2220.03 | 105 | Sindrome di MERRF | | G |
| 2220.04 | 105 | Citopatie mitocondriali, altre | | G |
| 2220.05 | 105 | Sindrome di Pearson | | G |

| 2225.00 | | Neoplasie ereditarie | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2225.02 | 105 | Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2225.03 | 105 | Sindrome di Li-Fraumeni | | G |
| 2225.04 | 105 | Neoplasie endocrini multiple | | G |
| 2225.05 | 105 | Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2225.06 | 105 | Retinoblastoma, gene RB1 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |

| 2230.00 | | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2230.01 | 105 | Distrofinopatie di Duchenne e Becker | | G |
| 2230.02 | 105 | Atassia di Friedreich | | G |
| 2230.03 | 105 | Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | | G |
| 2230.04 | 105 | Iperreflessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|---|--|----|
| 2230.05 | 105 | Sindrome di Leigh | | G |
| 2230.06 | 105 | Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | | G |
| 2230.07 | 105 | Miotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2230.08 | 105 | Miopatie miotubulari | | G |
| 2230.09 | 105 | Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | | G |
| 2230.16 | 105 | Atassia telangectasia | | G |
| 2235.00 | | Malattie oftalmologiche | | |
| 2235.01 | 105 | Distrofie della cornea | | G |
| 2235.02 | 105 | Atrofia del nervo ottico di Leber | | G |
| 2235.03 | 105 | Sindrome di Norrie | | G |
| 2235.04 | 105 | Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | | G |
| 2240.00 | | Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale | | |
| 2240.01 | 105 | Sindrome di Angelman | | G |
| 2240.02 | 105 | Sindrome del Cri-du-chat | | G |
| 2240.03 | 105 | Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | | G |
| 2240.04 | 105 | Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2240.05 | 105 | Sindrome di Prader-Willy | | G |
| 2240.06 | 105 | Sindrome di Rubinstein-Taybi | | G |
| 2240.07 | 105 | Sindrome di Smith-Magenis | | G |
| 2240.08 | 105 | Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | | G |
| 2240.09 | 105 | Sindrome di Williams-Beuren | | G |
| 2240.10 | 105 | Sindrome di Wolf-Hirschhorn | | G |
| 2245.00 | | Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità | | |
| 2245.01 | 105 | Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | | G |
| 2245.02 | 105 | Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2) | | G |
| 2245.03 | 105 | Microdelezione Y (AZF-delezione) | Al massimo 2 volte per campione primario | G |
| 2246.00 | | Emopatie maligne | | |
| 2246.01 | 105 | Leucemia mieloide acuta | | GH |
| 2246.02 | 105 | Leucemia linfatica acuta | | GH |
| 2246.03 | 105 | Neoplasie mieloproliferative | | GH |
| 2246.04 | 105 | Leucemia linfatica cronica | | GH |
| 2246.05 | 105 | Linfomi non Hodgkin | | GH |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|---|----|
| 2250.00 | | Altri | | |
| 2250.01 | 105 | Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. | <ul style="list-style-type: none"> - Unicamente a partire da un campione primario fetale. - Unicamente in caso di costellazione antigenica parentale a rischio clinicamente rilevante di alloimmunizzazione feto-materna o in caso di aumento del tasso di anticorpi materni. - Le analisi degli antigeni fetali Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b e altri antigeni fetali possono essere eseguite all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal, a condizione che queste analisi non possano essere eseguite in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; <ul style="list-style-type: none"> • Per quanto riguarda la qualifica del laboratorio estero, l'informazione al medico prescrivente e la protezione dei dati, devono essere rispettate 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'analisi, dell'invio dei campioni, della trasmissione dei risultati con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal. - al massimo 2 volte per campione primario. | GH |
| 2250.10 | 105 | Analisi farmacogenetica | <ol style="list-style-type: none"> 1. Unicamente al momento in cui sussiste un'indicazione alla somministrazione di un medicamento o sopraggiunge un effetto secondario medicamentoso o di efficacia terapeutica ridotta o nulla durante il trattamento con un medicamento, per il quale esiste una relazione scientifica provata tra effetti secondari medicamentosi significativi (compresi gli effetti tossici) o un'efficacia terapeutica ridotta o nulla e le mutazioni genetiche esaminate 2. Unicamente qualora le mutazioni genetiche ricercate non servano a porre una diagnosi, a cercare una predisposizione a una malattia genetica o a realizzare una tipizzazione tissutale HLA senza nesso con la somministrazione del medicamento. 3. Prescrizione dell'analisi da parte di tutti i medici senza distinzione del titolo di specializzazione secondo la «Lista della Società Svizzera di Farmacologia e Tossicologia Clinica (SSFTC) delle analisi farmacogenetiche attuali che possono essere richieste da tutti i medici senza distinzione del titolo di | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|---|----|
| | | | <p>specialità», versione 1.0 del 9 giugno 2016 (www.bag.admin.ch/ref)</p> <p>4. Per i medicinali che non figurano nell'elenco SSPTC, la prescrizione dell'analisi è emessa unicamente da medici titolari del titolo federale di perfezionamento in farmacologia e tossicologia cliniche secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPmed; RS 811.11)</p> <p>5. La posizione può essere fatturata al massimo 4 volte per gene di importanza farmacologica (numero massimo per la posizione 2250.10 utilizzata separatamente o in combinazione con la posizione 2150.10).</p> <p>6. Cumulabile unicamente con le posizioni seguenti del capitolo 2 Genetica medica:</p> <p>a. 2021.00 (estrazione di acidi nucleidi umani)</p> <p>b. 2150.10 (analisi farmacogenetica)</p> <p>c. 2547,01 (analisi farmacogenetica)</p> | |
| 2260.00 | 105 | <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>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.</p> | <p>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);</p> <p>2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:</p> <ul 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; <p>3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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</p> | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|---|----|
| | | | <p>esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch).</p> <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | |
| 2270.00 | | Amplificazione degli acidi nucleici secondo il metodo Single Specific Primer-Polymerase Chain Reaction (SSP-PCR, synonyme «ARMS») seguita dalla detezione dell'amplificato rispettivamente della mutazione tramite elettroforesi (gel di agarosio, poliacrilammide) o della detezione tramite fluorescenza degli amplificati specifici, in analisi Multiplex o in analisi parallela di quattro (4) polimorfismi simultanei (single nucleotide primers SNPs), ognuna | Solo per la genotipizzazione molecolare degli antigeni dei gruppi sanguigni | |
| 2270.01 | 134 | Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari (human erythrocyte antigen HEA) | <ul style="list-style-type: none"> - Solo in caso di fenotipo sierologico discordante o dubbioso, di pazienti trasfusi, di doppia popolazione, di test di antiglobulina diretto (test antiglobulina diretto, DAT) marcatamente positivo, di mancanza di antisieri, nei pazienti che necessitano trasfusioni croniche, nelle ragazze prepuberi e nelle donne in età fertile, - al massimo 4 volte per campione | GH |
| 2270.02 | 134 | Genotipizzazione molecolare degli antigeni trombocitari umani (human thrombocyte antigen HPA) | <ul style="list-style-type: none"> - Unicamente in caso di accertamenti di malattie e complicazioni indotte dagli anticorpi anti-HPA alloimmuni: trombocitopenia alloimmune fetale/neonatale (fetal/neonatal alloimmune thrombocytopenia FNAITP), stato refrattario alla trasfusione piastrinica, porpora post-trasfusionale - Al massimo 1 volta per campione primario | GH |
| 2270.03 | 134 | Genotipizzazione molecolare degli antigeni neutrofili u-mani (human neutrophil antigen HNA) | <ul style="list-style-type: none"> - Solo in caso di sospetto di TRALI (transfusion associated lung injury) - Al massimo 1 volta per campione primario | GH |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|--|-------|
| 2271.00 | | Amplificazione degli acidi nucleidi secondo il metodo Sequence Specific Primer-Polymerase Chain Reaction (SSP-PCR, sinonimo «ARMS») seguita dalla detezione dell'amplificato rispettivamente della mutazione tramite elettroforesi (gel di agarosio, poliacrilamide) o dalla detezione tramite fluorescenza degli amplificati specifici, determinazione dell'allele mediante uno o numerosi polimorfismi (p. es. SNP) per allele, ognuno. | Unicamente per determinare gli alleli HLA di rilevanza farmacogenetica | |
| 2271.01 | 105 | Analisi farmacogenetica | <ol style="list-style-type: none"> 1. Unicamente al momento in cui sussiste un'indicazione alla somministrazione di un medicamento o sopraggiunge un effetto secondario medicamentoso o di efficacia terapeutica ridotta o nulla durante il trattamento con un medicamento, per il quale esiste una relazione scientifica provata tra effetti secondari medicamentosi significativi (compresi gli effetti tossici) o un'efficacia terapeutica ridotta o nulla e le mutazioni genetiche esaminate. 2. Unicamente se le mutazioni genetiche ricercate non servono a porre una diagnosi, a cercare una predisposizione a una malattia genetica o a realizzare una tipizzazione tissutale HLA senza nesso con la somministrazione del medicamento. 3. Prescrizione dell'analisi da parte di tutti i medici senza distinzione del titolo di specializzazione secondo la «Lista della Società Svizzera di Farmacologia e Tossicologia Clinica (SSFTC) delle analisi farmacogenetiche attuali che possono essere richieste da tutti i medici senza distinzione del titolo di specialità», versione 1.0 del 9 giugno 2016 (www.bag.admin.ch/ref). 4. Per i medicinali che non figurano nell'elenco SSPTC, la prescrizione dell'analisi è emessa unicamente da medici titolari del titolo federale di perfezionamento in farmacologia e tossicologia cliniche secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPmed; RS 811.11). 5. La posizione può essere fatturata al massimo 2 volte per campione primario. 6. Cumulabile unicamente con la posizione 2021.00 (estrazione di acidi nucleici umani) del capitolo 2 Genetica medica. | C G I |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|---|-----|
| 2300.00 | | Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispett. della mutazione tramite elettro-foresi capillare o cromatografia (HPLC e.a.), con PCR monoplex per sequenza bersaglio, con multiplex per protocollo, ognuno | Solo in caso di <ul style="list-style-type: none"> - sospetto clinico delle malattie elencate elencate prettamente di origine genetica - sospetto di presenza di una predisposizione alle malattie cancerogene ereditarie elencate; in tal caso l'analisi deve essere considerata come una misura preventiva ai sensi dell'articolo 12d lett. f OPre - sospetto clinico delle emopatie maligne elencate - - genotipizzazione molecolare per gli antigeni dei gruppi sanguigni elencati | |
| 2305.00 | | Sangue, coagulazione, sistema immunitario | | |
| 2305.01 | 185 | Granulomatosi cronica | | G |
| 2305.02 | 185 | Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2305.03 | 185 | Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2305.04 | 185 | Emofilie A | | G |
| 2305.05 | 185 | Emofilie B | | G |
| 2305.06 | 185 | Deficit di metilentetraidrofolatoreduttasi (MTHFR); omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T | Solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2305.07 | 185 | SCID | | GHI |
| 2305.08 | 185 | Anemia drepanocitica | | GH |
| 2305.09 | 185 | Talassemie | | GH |
| 2305.10 | 185 | Sindrome di Wiskott-Aldrich | | GHI |
| 2310.00 | | Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa | | |
| 2310.01 | 185 | Displasia ectodermale anidrotica | | G |
| 2310.02 | 185 | Ehlers Danlos | | G |
| 2310.03 | 185 | Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasie, ipochondroplasie, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon | | G |
| 2310.04 | 185 | Ittiosi | | G |
| 2310.05 | 185 | Sindrome di Marfan | | G |
| 2310.06 | 185 | Neurofibromatosi tipo I | | G |
| 2310.07 | 185 | Neurofibromatosi tipo II | | G |
| 2310.08 | 185 | Osteogenesi imperfetta | | G |
| 2315.00 | | Malattie metaboliche ed endocrine | | |
| 2315.01 | 185 | Deficit di 21-idrossilasi | | G |
| 2315.02 | 185 | Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | | G |
| 2315.03 | 185 | Deficit di alfa 1-antitripsina | Al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|---|-----|
| 2315.04 | 185 | Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | | G |
| 2315.05 | 185 | Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | | G |
| 2315.06 | 185 | Fibrosi cistica (CF) | | G |
| 2315.07 | 185 | Diabete insipido | | G |
| 2315.08 | 185 | Intolleranza al fruttosio | | G |
| 2315.09 | 185 | Galattosemia | | G |
| 2315.10 | 185 | Malassorbimento di glucosio-galattosio | | G |
| 2315.11 | 185 | Deficit di glicerolo-chinasi | | G |
| 2315.12 | 185 | Glicogenosi | | G |
| 2315.13 | 185 | Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D | Al massimo 2 volte per campione primario; non cumulabile con 2115.13 emocromatosi, 2215.13 emocromatosi, 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | CGH |
| 2315.14 | 185 | Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | | G |
| 2315.15 | 185 | Ipertermia, maligna familiare | | G |
| 2315.16 | 185 | Sindrome di Kallman | | G |
| 2315.17 | 185 | Morbo di Wilson | | G |
| 2315.18 | 185 | Mucopolisaccaridosi | | G |
| 2315.19 | 185 | Deficit della ornitina-transcarbamilasi | | G |
| 2315.20 | 185 | Porfirie | | G |
| 2315.21 | 185 | Deficit di steroido-solfatase | | G |
| 2315.22 | 185 | Femminizzazione testicolare | | G |
| 2315.23 | 185 | Deficit dell'ormone della crescita | | G |

| 2320.00 | | Malattie mitocondriali | | |
|----------------|-----|--------------------------------|--|---|
| 2320.01 | 185 | Sindrome di Kearns-Sayre | | G |
| 2320.02 | 185 | Sindrome di MELAS | | G |
| 2320.03 | 185 | Sindrome di MERRF | | G |
| 2320.04 | 185 | Citopatie mitocondriali, altre | | G |
| 2320.05 | 185 | Sindrome di Pearson | | G |

| 2325.00 | | Neoplasie ereditarie | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2325.02 | 185 | Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2325.03 | 185 | Sindrome di Li-Fraumeni | | G |
| 2325.04 | 185 | Neoplasie endocrini multiple | | G |
| 2325.05 | 185 | Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2325.06 | 185 | Retinoblastoma, gene RB1 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |

| 2330.00 | | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2330.01 | 185 | Chorea Huntington | Al massimo 2 volte per campione primario | G |
| 2330.02 | 185 | Disturbi del movimento choreatiformi: atrofia dentatorubro-pallidolusiana (DRPLA), sindrome simile alla malattia di Huntington (engl: Huntington-disease like) | | G |
| 2330.03 | 185 | Distrofinopatie di Duchenne e Becker | | G |
| 2330.04 | 185 | Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|--|----|
| 2330.05 | 185 | Atassia di Friedreich | | G |
| 2330.06 | 185 | Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | | G |
| 2330.07 | 185 | Iperecplasia (Stiff-baby, malattia di Startle) | | G |
| 2330.08 | 185 | Sindrome di Leigh | | G |
| 2330.09 | 185 | Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | | G |
| 2330.10 | 185 | Distrofia miotonica tipo 1 e 2 | | G |
| 2330.11 | 185 | Miotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2330.12 | 185 | Miopatie miotubulari | | G |
| 2330.13 | 185 | Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | | G |
| 2330.14 | 185 | Atrofia spinobulbare di Kennedy | Solo 1 volta per campione primario | G |
| 2330.15 | 185 | Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione espansione della tripletta nucleotidica, per tipo di atassia esaminato | | G |
| 2330.16 | 185 | Atassia telangectasia | | G |
| 2335.00 | | Malattie oftalmologiche | | |
| 2335.01 | 185 | Distrofie della cornea | | G |
| 2335.02 | 185 | Atrofia del nervo ottico di Leber | | G |
| 2335.03 | 185 | Sindrome di Norrie | | G |
| 2335.04 | 185 | Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | | G |
| 2340.00 | | Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale | | |
| 2340.01 | 185 | Sindrome di Angelman | | G |
| 2340.02 | 185 | Sindrome del Cri-du-chat | | G |
| 2340.03 | 185 | Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | | G |
| 2340.04 | 185 | Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2340.05 | 185 | Sindrome di Prader-Willy | | G |
| 2340.06 | 185 | Sindrome di Rubinstein-Taybi | | G |
| 2340.07 | 185 | Sindrome di Smith-Magenis | | G |
| 2340.08 | 185 | Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith- Wiedemann, Silver-Russel e.a. | | G |
| 2340.09 | 185 | Sindrome di Williams-Beuren | | G |
| 2340.10 | 185 | Sindrome di Wolf-Hirschhorn | | G |
| 2345.00 | | Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità | | |
| 2345.01 | 185 | Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | | G |
| 2345.02 | 185 | Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2) | | G |
| 2345.03 | 185 | Microdelezione Y (AZF-delezione) | Al massimo 2 volte per campione primario | G |
| 2346.00 | | Emopatie maligne | | |
| 2346.01 | 185 | Leucemia mieloide acuta | | GH |
| 2346.02 | 185 | Leucemia linfatica acuta | | GH |
| 2346.03 | 185 | Neoplasie mieloproliferative | | GH |
| 2346.04 | 185 | Leucemia linfatica cronica | | GH |
| 2346.05 | 185 | Linfomi non Hodgkin | | GH |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|---|--|-----|
| 2346.06 | 185 | Polimorfismo, determinazione durante la sorveglianza delle chimere inseguito a trapianto di cellule staminali, per popolazione cellulare, ognuno | | GHI |
| 2350.00 | | Altri | | |
| 2350.01 | 185 | Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. | <ul style="list-style-type: none"> - Unicamente a partire da un campione primario fetale. - Unicamente in caso di costellazione antigenica parentale a rischio clinicamente rilevante di alloimmunizzazione fetto-materna o in caso di aumento del tasso di anticorpi materni. - Le analisi degli antigeni fetali Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b e altri antigeni fetali possono essere eseguite all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal, a condizione che queste analisi non possano essere eseguite in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; <ul style="list-style-type: none"> • Per quanto riguarda la qualifica del laboratorio estero, l'informazione al medico prescrivente e la protezione dei dati, devono essere rispettate 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'analisi, dell'invio dei campioni, della trasmissione dei risultati con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal. - al massimo 2 volte per campione primario. | GH |
| 2350.02 | 185 | Determinazione dell'aneuploidia tramite genetica molecolare in caso di sospetto di anomalie cromosomali o determinazione del sesso tramite genetica molecolare (QF-PCR) in caso di malattie ereditarie sul cromosoma X, test rapido | Non cumulabile con posizione 2005.00 In-situ-ibridizzazione con nuclei in interfasi | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|--|----|
| 2360.00 | 185 | <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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. | <ol style="list-style-type: none"> 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. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ul 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; 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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 esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch). <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|---|--|----|
| 2400.00 | | Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare per sequenze bersaglio multiplex, ognuno | <ol style="list-style-type: none"> 1. Le posizioni 24XX.XX possono essere fatturate al massimo 4 volte (4 x 350 = 1400 punti) 2. Solo in caso di - sospetto clinico delle seguenti malattie prettamente di origine genetica <ul style="list-style-type: none"> - sospetta predisposizione alle seguenti malattie cancro gene ereditarie, per le quali devono essere fornite prestazioni preventive secondo l'articolo 12d lettera f OPre - sospetto clinico delle seguenti emopatie maligne | |
| 2405.00 | | Sangue, coagulazione, sistema immunitario | | |
| 2405.01 | 350 | Emofilie A | | G |
| 2405.02 | 350 | Emofilie B | | G |
| 2405.08 | 350 | Anemia drepanocitica | | GH |
| 2405.09 | 350 | Talassemie | | GH |
| 2410.00 | | Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa | | |
| 2410.01 | 350 | Sindrome di Marfan | | G |
| 2410.02 | 350 | Neurofibromatosi tipo I | | G |
| 2410.03 | 350 | Neurofibromatosi tipo II | | G |
| 2410.04 | 350 | Osteogenesi imperfetta | | G |
| 2415.00 | | Malattie metaboliche ed endocrine | | |
| 2415.01 | 350 | Deficit di 21-idrossilasi | | G |
| 2415.02 | 350 | Fibrosi cistica (CF) | | G |
| 2420.00 | | Malattie mitocondriali | | |
| 2420.01 | 350 | Sindrome di Kearns-Sayre | | G |
| 2420.02 | 350 | Sindrome di MELAS | | G |
| 2420.03 | 350 | Sindrome di MERRF | | G |
| 2420.04 | 350 | Citopatie mitocondriali, altre | | G |
| 2420.05 | 350 | Sindrome di Pearson | | G |
| 2425.00 | | Neoplasie ereditarie | | |
| 2425.01 | 350 | Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA 2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2425.02 | 350 | Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2425.03 | 350 | Sindrome di Li-Fraumeni | | G |
| 2425.04 | 350 | Neoplasie endocrini multiple | | G |
| 2425.05 | 350 | Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2425.06 | 350 | Retinoblastoma, gene RB1 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|-------------|----|
| 2430.00 | | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative | | |
| 2430.01 | 350 | Distrofinopatie di Duchenne e Becker | | G |
| 2430.02 | 350 | Atassia di Friedreich | | G |
| 2430.03 | 350 | Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | | G |
| 2430.04 | 350 | Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | | G |
| 2430.05 | 350 | Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | | G |
| 2430.16 | 350 | Atassia telangectasia | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2435.00 | | Malattie oftalmologiche | | |
| 2435.01 | 350 | Distrofie della cornea | | G |
| 2435.02 | 350 | Atrofia del nervo ottico di Leber | | G |
| 2435.03 | 350 | Sindrome di Norrie | | G |
| 2435.04 | 350 | Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|---|--|---|
| 2440.00 | | Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale | | |
| 2440.01 | 350 | Sindrome di Angelman | | G |
| 2440.02 | 350 | Sindrome del Cri-du-chat | | G |
| 2440.03 | 350 | Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | | G |
| 2440.04 | 350 | Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2440.05 | 350 | Sindrome di Prader-Willy | | G |
| 2440.06 | 350 | Sindrome di Rubinstein-Taybi | | G |
| 2440.07 | 350 | Sindrome di Smith-Magenis | | G |
| 2440.08 | 350 | Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | | G |
| 2440.09 | 350 | Sindrome di Williams-Beuren | | G |
| 2440.10 | 350 | Sindrome di Wolf-Hirschhorn | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|---|--|---|
| 2445.00 | | Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità | | |
| 2445.01 | 350 | Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | | G |
| 2445.02 | 350 | Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2) | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|------------------------------|--|----|
| 2446.00 | | Emopatie maligne | | |
| 2446.01 | 350 | Leucemia mielode acuta | | GH |
| 2446.02 | 350 | Leucemia linfatica acuta | | GH |
| 2446.03 | 350 | Neoplasie mieloproliferative | | GH |
| 2446.04 | 350 | Leucemia linfatica cronica | | GH |
| 2446.05 | 350 | Linfomi non Hodgkin | | GH |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|--|----|
| 2460.00 | 350 | <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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. | <ol style="list-style-type: none"> 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. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ul 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; 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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 esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch). <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|---|--|----|
| 2500.00 | | Amplificazione di acidi nucleici con seguente sequenziamento dell'amplificato secondo il metodo Sanger e determinazione di entrambi i filamenti tramite elettroforesi capillare per sequenza bersaglio, ognuno | <ol style="list-style-type: none"> Le posizioni 25XX.XX possono essere fatturate al massimo 13 volte (13 x 215 = 2795 punti) in caso di: <ul style="list-style-type: none"> sospetto clinico delle seguenti malattie prettamente di origine genetica sospetta predisposizione alle seguenti malattie cancerogene ereditarie, per le quali devono essere fornite prestazioni preventive secondo l'articolo 12d lettera f OPre sospetto clinico delle seguenti emopatie maligne genotipizzazione molecolare dei seguenti antigeni del gruppo sanguigno analisi farmacogenetiche seguenti Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, con il sequenziamento secondo il metodo Sanger, deve essere fatturata la posizione 2570.00 | G |

| 2505.00 | | Sangue, coagulazione, sistema immunitario | | |
|---------|-----|--|--|-----|
| 2505.01 | 215 | Granulomatosi cronica | | G |
| 2505.02 | 215 | Emofilie A | | G |
| 2505.03 | 215 | Emofilie B | | G |
| 2505.04 | 215 | SCID | | GHI |
| 2505.05 | 215 | Anemia drepanocitica | | GH |
| 2505.06 | 215 | Talassemie | | GH |
| 2505.07 | 215 | Sindrome di Wiskott-Aldrich | | GHI |

| 2510.00 | | Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa | | |
|---------|-----|---|--|---|
| 2510.01 | 215 | Displasia ectodermale anidrotica | | G |
| 2510.02 | 215 | Ehlers Danlos | | G |
| 2510.03 | 215 | Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasie, ipochondroplasie, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon | | G |
| 2510.04 | 215 | Ittiosi | | G |
| 2510.05 | 215 | Sindrome di Marfan | | G |
| 2510.06 | 215 | Neurofibromatosi tipo I | | G |
| 2510.07 | 215 | Neurofibromatosi tipo II | | G |
| 2510.08 | 215 | Osteogenesi imperfetta | | G |

| 2515.00 | | Malattie metaboliche ed endocrine | | |
|---------|-----|---|---|---|
| 2515.01 | 215 | Deficit di 21-idrossilasi | | G |
| 2515.02 | 215 | Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | | G |
| 2515.03 | 215 | Deficit di alfa 1-antitripsina | Al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare | G |
| 2515.04 | 215 | Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | | G |
| 2515.05 | 215 | Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|-------------|----|
| 2515.06 | 215 | Fibrosi cistica (CF) | | G |
| 2515.07 | 215 | Diabete insipido | | G |
| 2515.08 | 215 | Intolleranza al fruttosio | | G |
| 2515.09 | 215 | Galattosemia | | G |
| 2515.10 | 215 | Malassorbimento di glucosio-galattosio | | G |
| 2515.11 | 215 | Deficit di glicerolo-chinasi | | G |
| 2515.12 | 215 | Glicogenosi | | G |
| 2515.13 | 215 | Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | | G |
| 2515.14 | 215 | Ipertermia, maligna familiare | | G |
| 2515.15 | 215 | Sindrome di Kallman | | G |
| 2515.16 | 215 | Morbo di Wilson | | G |
| 2515.17 | 215 | Mucopolisaccaridosi | | G |
| 2515.18 | 215 | Deficit della ornitina-transcarbamilasi | | G |
| 2515.19 | 215 | Porfirie | | G |
| 2515.20 | 215 | Deficit di steroido-solfatase | | G |
| 2515.21 | 215 | Femminizzazione testicolare | | G |
| 2515.22 | 215 | Deficit dell'ormone della crescita | | G |

| 2520.00 | | Malattie mitocondriali | | |
|----------------|-----|--------------------------------|--|---|
| 2520.01 | 215 | Sindrome di Kearns-Sayre | | G |
| 2520.02 | 215 | Sindrome di MELAS | | G |
| 2520.03 | 215 | Sindrome di MERRF | | G |
| 2520.04 | 215 | Citopatie mitocondriali, altre | | G |
| 2520.05 | 215 | Sindrome di Pearson | | G |

| 2525.00 | | Neoplasie ereditarie | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2525.01 | 215 | Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA 2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2525.02 | 215 | Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2525.03 | 215 | Sindrome di Li-Fraumeni | | G |
| 2525.04 | 215 | Neoplasie endocrini multiple | | G |
| 2525.05 | 215 | Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |
| 2525.06 | 215 | Retinoblastoma, gene RB1 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore secondo articolo 12d lettera f Opre | G |

| 2530.00 | | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2530.01 | 215 | Distrofinopatie di Duchenne e Becker | | G |
| 2530.02 | 215 | Atassia di Friedreich | | G |
| 2530.03 | 215 | Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | | G |
| 2530.04 | 215 | Ipercepplessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | | G |
| 2530.05 | 215 | Sindrome di Leigh | | G |
| 2530.06 | 215 | Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | | G |
| 2530.07 | 215 | Miotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2530.08 | 215 | Miopatie miotubulari | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|-------------|----|
| 2530.09 | 215 | Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | | G |
| 2530.16 | 215 | Atassia telangectasia | | G |

| 2535.00 | | Malattie oftalmologiche | | |
|----------------|-----|--|--|---|
| 2535.01 | 215 | Distrofie della cornea | | G |
| 2535.02 | 215 | Atrofia del nervo ottico di Leber | | G |
| 2535.03 | 215 | Sindrome di Norrie | | G |
| 2535.04 | 215 | Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | | G |

| 2540.00 | | Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale | | |
|----------------|-----|---|--|---|
| 2540.01 | 215 | Sindrome di Angelman | | G |
| 2540.02 | 215 | Sindrome del Cri-du-chat | | G |
| 2540.03 | 215 | Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | | G |
| 2540.04 | 215 | Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2540.05 | 215 | Sindrome di Prader-Willy | | G |
| 2540.06 | 215 | Sindrome di Rubinstein-Taybi | | G |
| 2540.07 | 215 | Sindrome di Smith-Magenis | | G |
| 2540.08 | 215 | Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | | G |
| 2540.09 | 215 | Sindrome di Williams-Beuren | | G |
| 2540.10 | 215 | Sindrome di Wolf-Hirschhorn | | G |

| 2545.00 | | Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità | | |
|----------------|-----|---|--|---|
| 2545.01 | 215 | Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | | G |
| 2545.02 | 215 | Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2) | | G |

| 2546.00 | | Emopatie maligne | | |
|----------------|-----|------------------------------|--|----|
| 2546.01 | 215 | Leucemia mieloide acuta | | GH |
| 2546.02 | 215 | Leucemia linfatica acuta | | GH |
| 2546.03 | 215 | Neoplasie mieloproliferative | | GH |
| 2546.04 | 215 | Leucemia linfatica cronica | | GH |
| 2546.05 | 215 | Linfomi non Hodgkin | | GH |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|--|-----|
| 2547.00 | | Altri | | |
| 2547.01 | 215 | Analisi farmacogenetica | <ol style="list-style-type: none"> 1. Unicamente al momento in cui sussiste un'indicazione alla somministrazione di un medicamento o sopraggiunge un effetto secondario medicamentoso o di efficacia terapeutica ridotta o nulla durante il trattamento con un medicamento, per il quale esiste una relazione scientifica provata tra effetti secondari medicamentosi significativi (compresi gli effetti tossici) o un'efficacia terapeutica ridotta o nulla e le mutazioni genetiche esaminate. 2. Unicamente se le mutazioni genetiche ricercate non servono a emettere una diagnosi, a cercare una predisposizione a una malattia genetica o a realizzare una tipizzazione tissutale HLA senza nesso con la somministrazione del medicamento. 3. Prescrizione dell'analisi da parte di tutti i medici senza distinzione del titolo di specializzazione secondo la «Lista della Società Svizzera di Farmacologia e Tossicologia Clinica (SSFTC) delle analisi farmacogenetiche attuali che possono essere richieste da tutti i medici senza distinzione del titolo di specialità», versione 1.0 del 9 giugno 2016 (www.bag.admin.ch/ref). 4. Prescrizione dell'analisi emessa unicamente da medici titolari del titolo federale di perfezionamento in farmacologia e tossicologia cliniche secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPmed; RS 811.11). 5. La posizione può essere fatturata al massimo 2 volte per gene di importanza farmacologica. 6. Cumulabile unicamente con le posizioni seguenti del capitolo 2 Genetica medica: <ol style="list-style-type: none"> a. 2021.00 (estrazione di acidi nucleidi umani) b. 2150.10 (analisi farmacogenetica) c. 2250.10 (analisi farmacogenetica) d. 2910.00 (supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare) | C G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|--|----|
| 2550.00 | | Amplificazione degli acidi nucleici, seguita da un sequenziamento dell'amplificato e dalla detezione di uno dei due singoli filamenti mediante elettroforesi capillare, per tre (3) sequenze bersaglio, ognuno | Solo per la genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari | |
| 2550.01 | 84 | Sequenziamento degli antigeni eritrocitari umani (human erythrocyte antigen HEA) | <ul style="list-style-type: none"> - Soltanto nel caso in cui la genotipizzazione molecolare secondo SSP-PCR (voce 2270.01) non abbia permesso di rilevare l'antigene HEA ricercato, - Al massimo 14 volte per campione primario | GH |
| 2560.00 | 215 | <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. | <ol style="list-style-type: none"> 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. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ul 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; 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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 esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch). <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|-----|--|---|----|
| 2570.00 | 215 | Analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala (28XX.XX), con il sequenziamento secondo il metodo Sanger compreso per la valutazione bioinformatica successiva dei dati di sequenziamento su larga scala (2870.XX) | | G |
| 2600.00 | | Procedure Blotting: Determinazione di mutazioni tramite Southern-, Northern- o Dot-Blot, per sonda, ognuno | Solo in caso di sospetto clinico sulle seguenti malattie prettamente di origine genetica | |
| 2605.00 | | Sangue, coagulazione, sistema immunitario | | |
| 2605.01 | 280 | Emofilie A | | G |
| 2610.00 | | Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa | | |
| 2610.01 | 280 | Neurofibromatosi tipo I | | G |
| 2630.00 | | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative | | |
| 2630.01 | 280 | Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale | | G |
| 2630.02 | 280 | Atassia di Friedreich | | G |
| 2630.03 | 280 | Distrofia miotonica tipo 1 e 2 | | G |
| 2630.04 | 280 | Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione per espansione di una ripetizione, per tipo di atassia esaminato | | G |
| 2630.16 | 280 | Atassia telangectasia | | G |
| 2640.00 | | Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale | | |
| 2640.01 | 280 | Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2660.00 | 280 | 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 particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile. | 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. 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); | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|---|--|----|
| | | | <ul style="list-style-type: none"> - 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; 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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 esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch). <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | |
| 2700.00 | 61 | Banca DNA: estrazione e conservazione di acidi nucleici per esami ulteriori | <p>Solo</p> <ul style="list-style-type: none"> - se l'esame genetico non può essere effettuato immediatamente (motivi: il prelievo è stato eseguito prima della consulenza genetica obbligatoria; è auspicato un tempo di riflessione; si è in attesa di un documento medico che precisi l'analisi o di un nuovo test non ancora disponibile). - in caso di malattia letale del paziente indice, sospettata di essere d'origine genetica, se manca una diagnosi definitiva al momento del decesso, al fine di poter porre in futuro una diagnosi a un membro della stessa famiglia, malato o a rischio malattia. I costi degli esami genetici non destinati a banche DNA sono a carico dell'assicuratore del familiare malato e fatturabili solo secondo la posizione 2920.00. - per essere utilizzato come DNA di controllo nel quadro della valutazione definitiva di una variante identificata in un familiare malato, nel caso in cui l'esame genetico non possa essere eseguito immediatamente. I costi degli esami genetici non destinati a banche DNA sono a carico dell'assicuratore del familiare malato e fatturabili solo secondo la posizione 2920.00. - solo una volta per campione primario; - non cumulabile con le seguenti posizioni del capitolo 2.2.2 Analisi di genetica molecolare: 2021.00 a 2660.00 e 2800.00 a 2920.00. | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|---|---|----|
| 2800.00 | | <p>Sequenziamento su larga scala con valutazione bioinformatica mirata dei geni conosciuti, di cui si tiene conto nella sintomatologia della malattia, e allestimento del complesso rapporto sui risultati.</p> <p>La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2300 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (600 punti), per 11-100 geni (1000 punti) o per oltre 100 geni (1500 punti). Pertanto vi sono le seguenti categorie di tariffe: 2900 punti, 3300 punti e 3800 punti</p> | <ol style="list-style-type: none"> 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.bag.admin.ch/ref. 2. Si può fatturare solo se i costi del sequenziamento secondo il metodo Sanger (posizioni 25XX.XX) sono più elevati di 2795 punti, ossia 13 volte la fatturazione di 215 punti. 3. Prescrizione in caso di valutazione di 1-10 geni (categoria di tariffa 2900 punti) unicamente da parte di medici con un titolo di perfezionamento fede-rale in «genetica medica» o di un titolo federale di perfezionamento stretta-mento connesso con la malattia oggetto dell'esame secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11). <p>In caso di valutazione di oltre 10 geni (categorie di tariffa 3300 e 3800 punti) prescrizione unicamente 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).</p> <ol style="list-style-type: none"> 4. Solo nel caso <ul style="list-style-type: none"> - sospetto clinico delle seguenti malattie prettamente di origine genetica - sospetta predisposizione alle seguenti malattie cancerogene ereditarie, per le quali devono essere fornite prestazioni preventive secondo l'articolo 12d lettera f OPre 5. 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 2570.00. 6. 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). 7. I fornitori di prestazioni devono fare usufruire il debitore della remunerazione di sconti diretti o | |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|--|--|----|
| | | | <p>indiretti che hanno ottenuto (art. 56 cpv. 3 LAMal). La non ottemperanza di questo obbligo è punibile (art. 92 lett. d LA-Mal).</p> <p>8. Cumulabilità: È possibile cumulare le analisi di cui al capitolo 2.2.1 e le analisi citogenetiche. È possibile cumulare le analisi di cui al capitolo 2.2.2 e le analisi molecolari solamente nel modo seguente: 2021.00 (estrazione del DNA), 24XX.XX (MLPA ecc), 2570.00 (sequenziamento secondo il metodo Sanger; solo come conferma dei risultati positivi del sequenziamento su larga scala) e 2920.00 (analisi di parenti)</p> | |

| | | | | |
|----------------|------|--|--|---|
| 2805.00 | | Sangue, coagulazione, sistema immunitario | | |
| 2805.01 | 2900 | Granulomatosi cronica | | G |
| 2805.02 | 2900 | Emofilie A | | G |
| 2805.03 | 2900 | Emofilie B | | G |
| 2805.04 | 3300 | SCID | | G |
| 2805.05 | 2900 | Anemia drepanocitica | | G |
| 2805.06 | 2900 | Talassemie | | G |
| 2805.07 | 2900 | Sindrome di Wiskott-Aldrich | | G |
| 2805.08 | 3300 | Malattia di Mendel di sangue, coagulazione o sistema immunitario in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2805.09 | 3800 | Malattia di Mendel di sangue, coagulazione o sistema immunitario in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |

| | | | | |
|----------------|------|--|--|---|
| 2810.00 | | Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa | | |
| 2810.01 | 2900 | Displasia ectodermale anidrotica | | G |
| 2810.02 | 3300 | Ehlers Danlos | | G |
| 2810.03 | 2900 | Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weiss, Apert, Crouzon | | G |
| 2810.04 | 3300 | Ittiosi | | G |
| 2810.05 | 3300 | Sindrome di Marfan e altre malattie dell'aorta toracica | | G |
| 2810.06 | 2900 | Neurofibromatosi tipo I | | G |
| 2810.07 | 2900 | Neurofibromatosi tipo II | | G |
| 2810.08 | 3300 | Osteogenesi imperfetta | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|-------------|----|
| 2810.09 | 3300 | Malattia di Mendel al tessuto cutaneo, connettivo o osseo in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2810.10 | 3800 | Malattia di Mendel al tessuto cutaneo, connettivo o osseo in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |

| 2815.00 | | Malattie metaboliche ed endocrine | | |
|----------------|------|--|--|---|
| 2815.01 | 2900 | Deficit di 21-idrossilasi | | G |
| 2815.02 | 2900 | Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | | G |
| 2815.03 | 2900 | Deficit di alfa 1-antitripsina | | G |
| 2815.04 | 2900 | Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | | G |
| 2815.05 | 2900 | Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | | G |
| 2815.06 | 2900 | Fibrosi cistica (CF) | | G |
| 2815.07 | 2900 | Diabete insipido | | G |
| 2815.08 | 2900 | Intolleranza al fruttosio | | G |
| 2815.09 | 2900 | Galattosemia | | G |
| 2815.10 | 2900 | Malassorbimento di glucosio-galattosio | | G |
| 2815.11 | 2900 | Deficit di glicerolo-chinasi | | G |
| 2815.12 | 3300 | Glicogenosi | | G |
| 2815.13 | 2900 | Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | | G |
| 2815.14 | 2900 | Ipertermia, maligna familiare | | G |
| 2815.15 | 3300 | Sindrome di Kallman | | G |
| 2815.16 | 2900 | Morbo di Wilson | | G |
| 2815.17 | 3300 | Mucopolisaccaridosi | | G |
| 2815.18 | 2900 | Disturbi del ciclo dell'urea inclusi deficit della ornitina-transcarbamilasi | | G |
| 2815.19 | 3300 | Porfirie | | G |
| 2815.20 | 2900 | Deficit di steroido-solfatase | | G |
| 2815.21 | 2900 | Femminizzazione testicolare | | G |
| 2815.22 | 3300 | Deficit dell'ormone della crescita | | G |
| 2815.23 | 3300 | Malattie di Mendel e endocrine in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2815.24 | 3800 | Malattie di Mendel e endocrine in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|------|--|-------------|----|
| 2820.00 | | Malattie mitocondriali (DNA nucleare e mitocondriale) | | |
| 2820.01 | 2900 | Sindrome di Kearns-Sayre | | G |
| 2820.02 | 2900 | Sindrome di MELAS | | G |
| 2820.03 | 2900 | Sindrome di MERRF | | G |
| 2820.04 | 3300 | Citopatie mitocondriali, altre | | G |
| 2820.05 | 2900 | Sindrome di Pearson | | G |
| 2820.06 | 3800 | Malattie di Mendel mitocondriali in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |

| | | | | |
|----------------|------|---|---|---|
| 2825.00 | | Neoplasie ereditarie | | |
| 2825.01 | 2900 | Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA 2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore e su prescrizione medica secondo articolo 12d lettera f Oppe | G |
| 2825.02 | 2900 | Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore e su prescrizione medica secondo articolo 12d lettera f Oppe | G |
| 2825.03 | 2900 | Sindrome di Li-Fraumeni | | G |
| 2825.04 | 2900 | Neoplasie endocrini multiple | | G |
| 2825.05 | 2900 | Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore e su prescrizione medica secondo articolo 12d lettera f Oppe | G |
| 2825.06 | 2900 | Retinoblastoma, gene RB1 | In caso di sospetto clinico o per la determinazione del rischio d'essere portatore e su prescrizione medica secondo articolo 12d lettera f Oppe | G |
| 2825.07 | 3300 | Neoplasie di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2825.08 | 3800 | Neoplasie di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |

| | | | | |
|----------------|------|--|--|---|
| 2830.00 | | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative | | |
| 2830.01 | 2900 | Distrofinopatie di Duchenne e Becker | | G |
| 2830.02 | 2900 | Atassia di Friedreich | | G |
| 2830.03 | 3300 | Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | | G |
| 2830.04 | 2900 | Iperecplasia (Stiff-baby, malattia di Startle) | | G |
| 2830.05 | 3300 | Sindrome di Leigh | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|-------------|----|
| 2830.06 | 3300 | Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | | G |
| 2830.07 | 2900 | Miotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2830.08 | 2900 | Miopatie miotubulari | | G |
| 2830.09 | 2900 | Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | | G |
| 2830.16 | 2900 | Atassia telangectasia | | G |
| 2830.17 | 3300 | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2830.18 | 3800 | Malattie neuromuscolari e neurodegenerative di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |

| 2835.00 | | Malattie oftalmologiche | | |
|----------------|------|---|--|---|
| 2835.01 | 2900 | Distrofie della cornea | | G |
| 2835.02 | 2900 | Atrofia del nervo ottico di Leber | | G |
| 2835.03 | 2900 | Sindrome di Norrie | | G |
| 2835.04 | 3800 | Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | | G |
| 2835.05 | 3300 | Malattie oftalmologiche di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2835.06 | 3800 | Malattie oftalmologiche di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |

| 2840.00 | | Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale | | |
|----------------|------|---|--|---|
| 2840.01 | 2900 | Sindrome di Angelman | | G |
| 2840.02 | 2900 | Sindrome del Cri-du-chat | | G |
| 2840.03 | 2900 | Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale, 22q11 aberrazione cromosomica | | G |
| 2840.04 | 2900 | Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2840.05 | 2900 | Sindrome di Prader-Willy | | G |
| 2840.06 | 2900 | Sindrome di Rubinstein-Taybi | | G |
| 2840.07 | 2900 | Sindrome di Smith-Magenis | | G |
| 2840.08 | 2900 | Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------------|------|---|--|----|
| 2840.09 | 2900 | Sindrome di Williams-Beuren | | G |
| 2840.10 | 2900 | Sindrome di Wolf-Hirschhorn | | G |
| 2840.11 | 3300 | Sindrome di Mendel con disturbi della crescita in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2840.12 | 3800 | Sindrome di Mendel con disturbi della crescita in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |
| 2845.00 | | Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità | | |
| 2845.01 | 2900 | Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | | G |
| 2845.02 | 2900 | Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2) | | G |
| 2845.03 | 3300 | Malattie di Mendel che interessano il sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità, in pazienti con sintomi per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | | G |
| 2845.04 | 3800 | Malattie di Mendel che interessano il sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità, in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | | G |
| 2860.01 | 2900 | Malattia genetica rara (Orphan Disease) con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 1-10 geni, 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 particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile. | <ol style="list-style-type: none"> 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. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ul 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 | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|---|----|
| | | | <p>febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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 esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgm.ch).</p> <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | |
| 2860.02 | 3300 | <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11-100 geni, che presenta i criteri seguenti:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. | <ol style="list-style-type: none"> 1. 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); 2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ul 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; 3. Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la raccomandazione del medico di fiducia. In caso di valutazione | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|--|----|
| | | | <p>negativa della domanda per il rimborso delle spese da parte del medico di fiducia, quest'ultimo deve consultare esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch).</p> <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base 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.bag.admin.ch/ref).</p> | |
| 2860.03 | 3800 | <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni, che presenta i criteri seguenti:</p> <ol style="list-style-type: none"> prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); 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. | <ol style="list-style-type: none"> 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); Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ul 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; Assunzione dei costi solo previa garanzia speciale dell'assicuratore dopo la 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 esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM) (www.sgmq.ch). <p>Questi esperti rilasciano una raccomandazione sulla base delle «Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease)</p> | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|--|-----|
| | | | de la liste des analyses» del 20.04.2015 (www.bag.admin.ch/ref). | |
| 2870.00 | 600 | Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento incluso il reso di risultato per 1-10 geni dopo il sequenziamento su larga scala (posizione 28XX.XX) | <ol style="list-style-type: none"> secondo le conoscenze scientifiche recenti sulle cause della mutazione genetica all'origine della malattia o del gruppo di malattie ricercato nel caso in cui si manifestano nuovi sintomi patologici o insorga una nuova malattia analisi di verifica di risultati positivi con sequenziamento secondo il metodo Sanger (posizione 2570.00) | G |
| 2870.01 | 1000 | Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento inclusa la rappresentazione dei risultati per 11-100 geni dopo il sequenziamento su larga scala (posizione 28XX.XX) | <ol style="list-style-type: none"> secondo le conoscenze scientifiche recenti sulle cause della mutazione genetica all'origine della malattia o del gruppo di malattie ricercato nel caso in cui si manifestano nuovi sintomi patologici o insorga una nuova malattia analisi di verifica di risultati positivi con sequenziamento secondo il metodo Sanger (posizione 2570.00) | G |
| 2870.02 | 1500 | Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento inclusa la rappresentazione dei risultati per oltre 100 geni dopo il sequenziamento su larga scala (posizione 28XX.XX) | <ol style="list-style-type: none"> secondo le conoscenze scientifiche recenti sulle cause della mutazione genetica all'origine della malattia o del gruppo di malattie ricercato nel caso in cui si manifestano nuovi sintomi patologici o insorga una nuova malattia analisi di verifica di risultati positivi con sequenziamento secondo il metodo Sanger (posizione 2570.00) | G |
| 2900.00 | 300 | Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella citogenetica molecolare prenatale: pulizia manuale del materiale biotico, ulteriore estrazione dell'acido nucleico dal sangue dei genitori, controllo della contaminazione tramite l'analisi microsatelliti. Il controllo postnatale come gestione della qualità è già incluso | Solo per i villi coriali; solo una volta per campione primario; solo in combinazione con una delle posizioni 2100.00 a 2660.00; non cumulabile con posizione 2007.00 Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella citogenetica prenatale | G |
| 2910.00 | 100 | Supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze. | Solo 1 volta per campione primario | GHI |
| 2920.00 | 205 | Supplemento per un'ulteriore analisi dei parenti sani e/o colpiti di un paziente indice o di un bambino non ancora nato, che è necessaria per | Solo in combinazione con una delle posizioni 2100.00 a 2660.00 per il paziente indice o per il bambino non ancora nato | G |

| No. pos. | PT | Denominazione (Genetica molecolare) | Limitazioni | DL |
|----------|----|--|-------------|----|
| | | <p>a. l'analisi indiretta di una mutazione familiare non caratterizzabile con l'analisi Linkage</p> <p>b. l'analisi diretta di mutazioni, nel caso in cui non sia possibile o non si possa esigere un prelievo di campione dalle persone colpite</p> <p>per ogni persona e sistema marker/sequenza bersaglio (approccio monoplex o multiplex), ognuno</p> <p>I costi sono a carico dell'assicuratore del paziente indice o della donna incinta</p> | | |

2.2.3 Analisi prenatali non invasive del sangue materno

2.2.3.1 Screening biochimico con valutazione del rischio di anomalie genetiche nel feto

| No. pos. | PT | Denominazione (Screening biochimico con valutazione del rischio di anomalie genetiche nel feto) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|---|-----|
| 2950.01 | 160 | Test del primo trimestre come accertamento del rischio prenatale di trisomia 21, 18 e 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) e frazione β libera della coriagonadotropina umana (free beta hCG) con valutazione informatica e calcolo del rischio. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Prescrizione medica secondo l'articolo l'articolo 13b^{bis} OPre 2. Esecuzione secondo le direttive «Ersttrimester-Screening der Swiss Study Group 1st Trimester Testing (CH-1TT)», versione 2.0 del gennaio 2015 (http://www.bag.admin.ch/ref) | CGI |
| 2950.02 | 80 | Test del primo trimestre come accertamento del rischio prenatale di trisomia 21, 18 e 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) e frazione β libera della coriagonadotropina umana (beta hCG libera) con valutazione informatica e calcolo del rischio. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Prescrizione medica secondo l'articolo l'articolo 13b^{bis} OPre 2. Esecuzione secondo le direttive «Ersttrimester-Screening der Swiss Study Group 1st Trimester Testing (CH-1TT)», versione 2.0 del gennaio 2015 (http://www.bag.admin.ch/ref) | CGI |

2.2.3.2 Test genetico-molecolare per il rilevamento di anomalie genetiche nel feto

| No. pos. | PT | Denominazione (Test genetico-molecolare per il rilevamento di anomalie genetiche nel feto) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|--|----|
| 2950.10 | 800 | Test prenatale non invasivo (non invasive prenatal test NIPT) su DNA fetale libero nel sangue materno, mediante sequenziamento su larga scala, per trisomia 21, 18 e 13, importo forfettario. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Prescrizione medica ed esecuzione secondo l'articolo l'articolo 13 lettera b^{ter} OPre. 2. La frazione fetale deve essere indicata nel rapporto di laboratorio. 3. Se i lavori sono distribuiti in rapporto con l'esecuzione dell'analisi, <ol style="list-style-type: none"> a. 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). b. tutte le fasi di analisi devono essere eseguite in Svizzera. Le istituzioni in cui esse sono eseguite devono essere menzionate nel rapporto di laboratorio. 4. Il laboratorio deve partecipare ai controlli esterni di qualità secondo QUALAB e l'articolo 15 OEGU. 5. Un risultato positivo deve essere confermato mediante un esame diagnostico invasivo secondo l'articolo 13 lettera d OPre. 6. Non cumulabile con altre posizioni del capitolo 2: Genetica. 7. I fornitori di prestazioni devono fare usufruire il debitore della remunerazione di sconti diretti o indiretti che hanno ottenuto (art. 56 cpv. 3 LAMal). 8. La non ottemperanza di questo obbligo è punibile (art. 92 lett. d LAMal). | G |

Capitolo 3: Microbiologia

3.1 Osservazioni preliminari al capitolo 3

Le analisi dell'EA che servono all'accertamento epidemiologico non sono considerate prestazioni obbligatorie.

Le tariffe degli esami batteriologici e micologici nel capitolo 3.2.2 vengono innanzitutto calcolate in funzione degli agenti infettivi e dei metodi usati. Le analisi colturali si distinguono in funzione del materiale da esaminare. Un'analisi è positiva in caso di presenza di germi che il laboratorio considera come patogeni o potenzialmente patogeni secondo i dati disponibili. Un'analisi negativa significa l'assenza di microrganismi certamente o potenzialmente patogeni per il materiale esaminato.

Preparati microscopici, antibiogrammi, ricerca di anaerobici e miceti della specie *Candida* sono parte integrante delle analisi colturali nel capitolo 3.2.2 e non sono fatturati a parte (salvo le prove di resistenza per micobatteri e funghi, nonché la ricerca di micosi sistemiche tropico-americane e dermatofiti).

Si vedano pure le osservazioni preliminari all'allegato 3 OPre.

3.2 Elenchi delle analisi

3.2.1 Virologia

| No. pos. | PT | Denominazione (Virologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|-------------|----|----|
| 3000.00 | 74 | Isolamento del virus su colture cellulari, cumulabile, in caso di una coltura positiva | | M | S |
| 3001.00 | 28 | Adenovirus, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3002.00 | 33 | Adenovirus, IgM, ql | | M | S |
| 3004.00 | 29 | Adenovirus, determinazione degli antigeni | | M | B |
| 3005.00 | 24 | Adenovirus, isolamento tramite coltura rapida | | M | S |
| 3006.00 | 150 | Adenovirus, Identificazione / tippizzazione | | M | S |
| 3007.00 | 195 | Adenovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3008.00 | 15.2 | Cytomegalovirus, Ig o IgG, ql | | M | B |
| 3009.00 | 25 | Cytomegalovirus, Ig o IgG, qn | | M | B |
| 3010.00 | 25 | Cytomegalovirus, IgM, ql | | M | B |
| 3012.00 | 33 | Cytomegalovirus, IgG-avidità | | M | S |
| 3014.00 | 29 | Cytomegalovirus, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3015.00 | 24 | Cytomegalovirus, isolamento tramite coltura rapida | | M | S |
| 3017.00 | 180 | Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3018.00 | 180 | Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | | M | S |
| 3020.00 | 29 | Enterovirus, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3021.00 | 150 | Enterovirus, identificazione / tipizzazione | | M | S |
| 3023.00 | 180 | Enterovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3024.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, ql | | M | B |
| 3025.00 | 42 | Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, qn | | M | B |
| 3026.00 | 33 | Epstein-Barr-Virus, VCA IgM, ql | | M | B |
| 3027.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, EA IgA, ql | | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Virologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|-------------|----|----|
| 3029.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3032.00 | 180 | Epstein-Barr-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | | M | S |
| 3033.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, EA IgG, ql | | M | S |
| 3034.00 | 42 | Epstein-Barr-Virus, EA IgG, qn | | M | S |
| 3035.00 | 33 | Epstein-Barr-Virus, EA IgM, ql | | M | S |
| 3036.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, ql | | M | B |
| 3037.00 | 42 | Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, qn | | M | B |
| 3038.00 | 66 | Epstein-Barr-Virus, IgG, Immunoblot | | M | S |
| 3039.00 | 66 | Epstein-Barr-Virus, IgM, Immunoblot | | M | S |
| 3040.00 | 42 | Flavi virus spp., Ig o IgG, qn, per specie | | M | S |
| 3041.00 | 33 | Flavi virus spp., IgM, ql, per specie | | M | S |
| 3042.00 | 180 | Flavi virus spp., amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie | | M | S |
| 3043.00 | 29 | Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, ql | | M | S |
| 3044.00 | 42 | Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3045.00 | 33 | Virus della meningoencefalite primaverile, IgM, ql | | M | S |
| 3046.00 | 29 | Virus della febbre emorragica (Arenavirus, Bunyavirus, Filovirus, Hantavirus), Ig o IgG, ql, per specie | | M | S |
| 3047.00 | 33 | Virus della febbre emorragica (Arenavirus, Bunyavirus, Filovirus, Hantavirus), IgM, ql, per specie | | M | S |
| 3048.00 | 180 | Virus della febbre emorragica (Arenavirus, Bunyavirus, Filovirus, Hantavirus), amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie | | M | S |
| 3049.00 | 15.2 | Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, ql | | IM | B |
| 3050.00 | 23 | Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, qn | | IM | B |
| 3051.00 | 23 | Hepatitis-A-Virus, IgM, ql | | IM | B |
| 3052.00 | 180 | Hepatitis-A-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | IM | S |
| 3053.00 | 15.2 | Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql | | IM | B |
| 3054.00 | 20 | Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, qn | | IM | B |
| 3055.00 | 23 | Hepatitis-B-Virus, HBc IgM, ql | | IM | B |
| 3057.00 | 20 | Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, qn | | IM | B |
| 3058.00 | 23 | Hepatitis-B-Virus, determinazione dell'antigene HBe, ql | | IM | S |
| 3060.00 | 20 | Hepatitis-B-Virus, determinazione dell'antigene HBs, qn | | IM | S |
| 3061.00 | 180 | Hepatitis-B-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | IM | S |
| 3062.00 | 195 | Hepatitis-B-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | | IM | S |
| 3064.00 | 24 | Hepatitis-B-Virus, determinazione dell'antigene HBs dopo neutralizzazione | | IM | S |
| 3065.00 | 17.4 | Hepatitis-B-Virus, determinazione dell'antigene HBs, ql | | IM | B |
| 3066.00 | 23 | Hepatitis-B-Virus, HBe Ig o IgG, ql | | IM | S |
| 3067.00 | 17.4 | Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, ql | | IM | B |
| 3068.00 | 17.4 | Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, ql | | IM | B |
| 3069.00 | 25 | Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, qn | | IM | B |

| No. pos. | PT | Denominazione (Virologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|-----|---|---|----|----|
| 3070.00 | 66 | Hepatitis-C-Virus, Ig- o IgG-specificazione, test di conferma | | IM | S |
| 3072.00 | 180 | Hepatitis-C-Virus, determinazione del genotipo | | IM | S |
| 3073.00 | 180 | Hepatitis-C-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | | IM | S |
| 3074.00 | 29 | Hepatitis-D-Virus, Ig o IgG, ql | | IM | S |
| 3075.00 | 29 | Hepatitis-D-Virus, antigene, ql | | IM | S |
| 3076.00 | 29 | Hepatitis-E-Virus, Ig o IgG, ql | | IM | S |
| 3077.00 | 44 | Hepatitis-E-Virus, IgM, ql | | IM | S |
| 3078.00 | 180 | Hepatitis-E-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | IM | S |
| 3079.00 | 29 | Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, ql | | M | S |
| 3080.00 | 42 | Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3081.00 | 33 | Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgM, ql | | M | S |
| 3082.00 | 42 | Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgA, ql | | M | S |
| 3084.00 | 29 | Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3085.00 | 24 | Herpes-simplex-Virus (HSV), isolamento tramite coltura rapida | | M | S |
| 3087.00 | 180 | Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3089.00 | 29 | Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3091.00 | 180 | Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3092.00 | 180 | Herpes Virus umano tipo 8 (HHV-8), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3093.00 | 610 | HIV, resistenza agli antiretrovirali: analisi compreso aiuto all'interpretazione | Indicazione ed esecuzione secondo le direttive "2006 European HIV Drug Resistance Guidelines" (http://www.rega.kuleuven.be). Nei laboratori seguenti: 1. Universität Basel, Institut für Medizinische Mikrobiologie 2. HUG, Laboratoire Central de Virologie 3. CHUV, Dép. de médecine de laboratoire, Service d'immunologie et d'allergie 4. 4. Universität Zürich, Nationales Zentrum für Retroviren | IM | S |
| 3094.00 | 20 | HIV-1- e HIV-2-anticorpi e HIV-1-p24-antigene, ql, Screening | | IM | B |
| 3095.00 | 66 | HIV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot | | IM | S |
| 3096.00 | 29 | HIV-1, p24 determinazione dell'antigene, ql | | IM | S |
| 3097.00 | 47 | HIV-1, p24 determinazione dell'antigene, qn | | IM | S |
| 3098.00 | 53 | HIV-1, p24 determinazione dell'antigene dopo dissociazione, qn | | IM | S |
| 3099.00 | 74 | HIV-1 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione | | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Virologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|--|----|----|
| 3100.00 | 180 | HIV-1, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | IM | S |
| 3101.00 | 180 | HIV-1, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | | IM | S |
| 3102.00 | 7.1 | HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql | | IM | S |
| 3103.00 | 66 | HIV-2 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot | | IM | S |
| 3104.00 | 74 | HIV-2 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione | | M | S |
| 3105.00 | 180 | HIV-2, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | IM | S |
| 3106.00 | 180 | HIV-2, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | IM | S |
| 3107.00 | 610 | HIV-1, tropismo (CCR5, CXCR4) | Solo per pazienti pretrattanti maggiori di 18 anni | IM | S |
| 3108.00 | 29 | HTLV-1, Ig o IgG, ql | | M | S |
| 3109.00 | 66 | HTLV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot | | M | S |
| 3110.00 | 74 | HTLV-1 isolamento tramite colture cellulari, co-coltivazione | | M | S |
| 3111.00 | 180 | HTLV-1, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3112.00 | 180 | HTLV-1, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3113.00 | 42 | Virus influenzale A o B, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3114.00 | 25 | Virus influenzale A o B, determinazione tramite emoagglutinazione | | M | S |
| 3116.00 | 14.8 | Virus influenzale A o B, determinazione degli antigeni | | M | B |
| 3117.00 | 24 | Virus influenzale A o B, isolamento tramite coltura rapida | | M | S |
| 3118.00 | 150 | Virus influenzale A o B, identificazione/tipizzazione tramite il test di neutralizzazione | | M | S |
| 3119.00 | 74 | Virus influenzale A o B, tipizzazione tramite test d'inibizione dell'emoagglutinazione | | M | S |
| 3120.00 | 180 | Virus influenzale A o B, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql | | M | B |
| 3121.00 | 32 | Virus del morbillo, Ig o IgG, ql | | M | S |
| 3122.00 | 42 | Virus del morbillo, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3123.00 | 37 | Virus del morbillo, IgM, ql | | M | S |
| 3125.00 | 29 | Virus del morbillo, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3126.00 | 180 | Virus del morbillo, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql | | M | S |
| 3127.00 | 29 | Parotite Virus, Ig o IgG, ql | | M | S |
| 3128.00 | 42 | Parotite Virus, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3129.00 | 33 | Parotite Virus, IgM, ql | | M | S |
| 3131.00 | 29 | Parotite Virus, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3132.00 | 180 | Parotite Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3132.10 | 180 | Norovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3133.00 | 54 | Papilloma virus, determinazione del genoma (det. del gruppo) | | M | S |
| 3136.00 | 180 | Papillomavirus, umano (HPV), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, con tipizzazione | | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Virologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|---|-------------|----|----|
| 3137.00 | 42 | Parainfluenzavirus tipo 1, 2, o 3, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3139.00 | 29 | Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3140.00 | 24 | Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, isolamento su coltura rapida | | M | S |
| 3141.00 | 180 | Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3142.00 | 29 | Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, Ig o IgG, ql | | M | S |
| 3143.00 | 42 | Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3144.00 | 37 | Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, IgM, ql | | M | S |
| 3146.00 | 180 | Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3147.00 | 46 | Poliovirus, immunità tramite test di neutralizzazione, per tipo | | M | S |
| 3149.00 | 29 | Poliovirus, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3150.00 | 150 | Poliovirus, Identificazione/tipizzazione | | M | S |
| 3152.00 | 180 | Poliovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3153.00 | 91 | Polyomavirus, determinazione al microscopio elettronico | | M | S |
| 3155.00 | 180 | Polyomavirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3156.00 | 91 | Poxvirus, determinazione al microscopio elettronico | | M | S |
| 3157.00 | 42 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3159.00 | 29 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), determinazione degli antigeni | | M | B |
| 3160.00 | 24 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), determinazione tramite coltura rapida | | M | S |
| 3161.00 | 180 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3163.00 | 14.8 | Rotavirus, determinazione degli antigeni | | M | B |
| 3164.00 | 91 | Rotavirus, determinazione al microscopio elettronico | | M | S |
| 3165.00 | 180 | Rotavirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3167.00 | 17.4 | Virus Rubella, Ig o IgG, qn | | M | B |
| 3168.00 | 25 | Virus Rubella, IgM, ql | | M | B |
| 3169.00 | 29 | Virus Rubella, conferma IgM | | M | S |
| 3171.00 | 29 | Virus Rubella, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3173.00 | 180 | Virus Rubella, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3174.00 | 74 | Virus della rabbia, immunità tramite test di neutralizzazione | | M | S |
| 3175.00 | 29 | Virus della rabbia, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3176.00 | 74 | Virus della rabbia, isolamento da colture cellulari: 1 tipo di cellule o prove su animali | | M | S |
| 3177.00 | 29 | Varicella-Zoster-Virus, Ig o IgG, ql | | M | B |
| 3178.00 | 42 | Varicella-Zoster-Virus, Ig o IgG, qn | | M | B |
| 3179.00 | 33 | Varicella-Zoster-Virus, IgM, ql | | M | B |
| 3180.00 | 42 | Varicella-Zoster-Virus, IgA, ql | | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Virologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|-----|--|-------------|----|----|
| 3182.00 | 29 | Varicella-Zoster-virus, determinazione degli antigeni | | M | S |
| 3183.00 | 24 | Varicella-Zoster-virus, isolamento tramite coltura rapida | | M | S |
| 3184.00 | 180 | Varicella-Zoster-virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | | M | S |
| 3185.00 | 7 | Citocentrifugazione in virologia, cumulabile | | M | S |

3.2.2 Batteriologia / Micologia

| No. pos. | PT | Denominazione (Batteriologia / Micologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|-----|--|-------------|----|----|
| 3300.00 | 63 | Occhio/orecchio/rinofaringe, negativo | | M | S |
| 3301.00 | 86 | Occhio/orecchio/rinofaringe, positivo | | M | S |
| 3302.00 | 78 | Biopsie/tessuti, incl. anaerobici, negativo | | M | S |
| 3303.00 | 155 | Biopsie/tessuti, incl. anaerobici, positivo | | M | S |
| 3304.00 | 50 | Emocoltura 2 bottiglie, incl. prova di anaerobici, negativo | | M | B |
| 3305.00 | 155 | Emocoltura 2 bottiglie, incl. prova di anaerobici, positivo | | M | S |
| 3306.00 | 98 | Emocoltura, lavorazione di una coltura cresciuta liquida o solida, positivo | | M | S |
| 3307.00 | 72 | Emocoltura qn, tramite centrifugazione del lisato, negativo | | M | S |
| 3308.00 | 155 | Emocoltura qn, tramite centrifugazione del lisato, positivo | | M | S |
| 3309.00 | 69 | Lavaggio broncoalveolare, coltura, qn, negativo | | M | S |
| 3310.00 | 140 | Lavaggio broncoalveolare, coltura, qn, positivo | | M | S |
| 3311.00 | 34 | Catetere intravascolare, coltura, qn, negativo | | M | S |
| 3312.00 | 86 | Catetere intravascolare, coltura, qn, positivo | | M | S |
| 3313.00 | 42 | Liquor cerebrospinalis, negativo | | M | S |
| 3314.00 | 100 | Liquor cerebrospinalis, positivo | | M | S |
| 3315.00 | 69 | Peritonealdialisi, incl. anaerobici, negativo | | M | S |
| 3316.00 | 155 | Peritonealdialisi, incl. anaerobici, positivo | | M | S |
| 3317.00 | 60 | Puntato, incl. anaerobici, negativo | | M | S |
| 3318.00 | 155 | Puntato, incl. anaerobici, positivo | | M | S |
| 3319.00 | 38 | Striscio gola/angina, Streptococchi beta-emolitici, coltura, negativo | | M | S |
| 3320.00 | 77 | Striscio gola/angina, Streptococchi beta-emolitici, coltura, positivo | | M | S |
| 3321.00 | 22 | Plaut-Vincent-Flora | | M | S |
| 3322.00 | 63 | Sperma, coltura qn, senza Micoplasma, Ureaplasma, negativo | | M | S |
| 3323.00 | 165 | Sperma, coltura qn, senza Micoplasma, Ureaplasma, positivo | | M | S |
| 3324.00 | 55 | Espettorato, secreto bronchiale, negativo | | M | S |
| 3325.00 | 86 | Espettorato, secreto bronchiale, positivo | | M | S |
| 3326.00 | 78 | Feci, Salmonelle, Shigelle, Campylobacter, negativo | | M | S |
| 3327.00 | 155 | Feci, Salmonelle, Shigelle, Campylobacter, positivo | | M | S |
| 3328.00 | 55 | Colture di sorveglianza in pazienti neutropenici, per prelevamento, negativo | | M | S |
| 3329.00 | 110 | Colture di sorveglianza in pazienti neutropenici, per prelevamento, positivo | | M | S |
| 3330.00 | 9.3 | Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo | | M | B |
| 3331.00 | 86 | Urina, vetrino a immersione, lavorazione di una coltura positiva | | M | S |
| 3332.00 | 34 | Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, negativo | | M | S |
| 3333.00 | 110 | Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, positivo | | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Batteriologia / Micologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|--|----|----|
| 3334.00 | 63 | Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, negativo | | M | S |
| 3335.00 | 70 | Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, positivo | | M | S |
| 3336.00 | 55 | Ferite, superficiali, negativo | | M | S |
| 3337.00 | 110 | Ferite, superficiali, positivo | | M | S |
| 3338.00 | 60 | Ferite, profonde incl. anaerobici, negativo | | M | S |
| 3339.00 | 200 | Ferite, profonde incl. anaerobici, positivo | | M | S |
| 3340.00 | 42 | Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, negativo | | M | S |
| 3341.00 | 50 | Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, positivo | | M | S |
| 3342.00 | 22 | Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, negativo | | M | S |
| 3343.00 | 70 | Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, positivo | | M | S |
| 3344.00 | 11 | Batteriologia quantitativa, altro materiale dell'urina, cumulabile | | M | S |
| 3345.00 | 110 | Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo tradizionale, per antibiotico | | M | S |
| 3346.00 | 26 | Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo commerciale, per antibiotico | | M | S |
| 3347.00 | 140 | Concentrazione minima inibitrice (CMI) e battericida (CMB), per antibiotico | | M | S |
| 3348.00 | 65 | Dosaggio di un antibiotico con metodo microbiologico | | M | S |
| 3349.00 | 180 | Fattori speciali di resistenza o patogenità (p.e. MRSA, resistenza a rifampicina ecc.) amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | Per verifiche mediche individuali, non per richieste epidemiologiche | M | B |
| 3350.00 | 90 | Antibiogramma per funghi, 5 sostanze al minimo | | M | S |
| 3351.00 | 55 | Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, negativo | | M | S |
| 3352.00 | 86 | Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, positivo | | M | S |
| 3353.00 | 22 | Prova di funghi con substrati commerciali | | M | S |
| 3354.00 | 42 | Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, negativo | | M | S |
| 3355.00 | 56 | Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, positivo | | M | S |
| 3356.00 | 38 | Colorazione immunologica tramite fluorescenza o perossidasi, cumulabile con microscopia speciale | Non cumulabile con coltura | M | S |
| 3357.00 | 22 | Microscopia tradizionale, colorazione inclusa (Gram, Giemsa, blu di metilene, ecc.) | Non cumulabile con coltura | M | B |
| 3358.00 | 29 | Microscopia speciale (arancio di acridina, Ziehl-Neelsen, auramine-rodamina, incl. in campo oscuro, contrasto di fase, ecc., KOH, funghi) | | M | S |
| 3359.00 | 10.9 | Citocentrifugazione in batteriologia/micologia, cumulabile | | M | S |
| 3360.00 | 29 | Aspergillus, Ig, ql | | M | S |
| 3361.00 | 29 | Aspergillus, prova dell'antigene galattomannano, ql | In pazienti ospedalizzati immunosoppressi | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Batteriologia / Micologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|--|----|----|
| 3362.00 | 180 | Aspergillus, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione | | M | S |
| 3363.00 | 180 | Bartonella henselae/quintana tramite amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3364.00 | 33 | Blastomyces dermatitidis, Ig, qn | | M | S |
| 3365.00 | 55 | Bordetella pertussis, coltura, negativo | | M | S |
| 3366.00 | 86 | Bordetella pertussis, coltura, positivo | | M | S |
| 3367.00 | 38 | Bordetella pertussis, IF diretto | | M | S |
| 3368.00 | 180 | Bordetella pertussis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3370.00 | 29 | Bordetella pertussis FHA, IgG, qn | | M | S |
| 3371.00 | 42 | Bordetella pertussis, FHA, IgA, qn | | M | S |
| 3372.00 | 33 | Bordetella pertussis, tossina IgG, qn | | M | S |
| 3373.00 | 33 | Bordetella pertussis, tossina IgA, qn | | M | S |
| 3374.00 | 17.4 | Borrelia burgdorferi sensu lato, Ig o IgG, ql | | M | B |
| 3375.00 | 47 | Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM, ql | | M | B |
| 3376.00 | 74 | Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgG tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay | | M | S |
| 3377.00 | 66 | Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgM tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay | | M | S |
| 3378.00 | 180 | Borrelia burgdorferi sensu lato, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3379.00 | 415 | Botulinus-tossina (topo) | | M | S |
| 3380.00 | 29 | Brucella, Ig, ql | | M | S |
| 3381.00 | 35 | Brucella, Ig, qn | | M | S |
| 3383.00 | 29 | Campylobacter spp., IgG, qn | | M | S |
| 3385.00 | 29 | Campylobacter spp., IgA, qn | | M | S |
| 3386.00 | 32 | Candida sp. Ig | | M | S |
| 3387.00 | 42 | Chlamydia pneumoniae, IgG, qn | | M | S |
| 3388.00 | 47 | Chlamydia pneumoniae, IgM, qn | | M | S |
| 3389.00 | 42 | Chlamydia psittaci, IgG, qn | | M | S |
| 3390.00 | 47 | Chlamydia psittaci, IgM, qn | | M | S |
| 3391.00 | 42 | Chlamydia trachomatis, IgG, qn | | M | S |
| 3392.00 | 47 | Chlamydia trachomatis, IgM, qn | Per la prova di pneumonie del lattante | M | S |
| 3393.00 | 47 | Chlamydia trachomatis, IgA, qn | | M | S |
| 3395.00 | 33 | Chlamydia, prova con IF/perossidasi o con sonda genomica | | M | S |
| 3396.00 | 95 | Chlamydia trachomatis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | B |
| 3397.00 | 180 | Chlamydophila pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3398.00 | 54 | Clostridium difficile, coltura, negativo | | M | S |
| 3399.00 | 77 | Clostridium difficile, coltura, positivo | | M | S |
| 3400.00 | 47 | Clostridium difficile, tossina A e/o B, cumulabile | | M | B |
| 3401.00 | 42 | Clostridium tetani, IgG, qn | | M | S |
| 3402.00 | 33 | Coccidioides immitis, IgG, qn | | M | S |
| 3403.00 | 55 | Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, negativo | | M | S |
| 3404.00 | 86 | Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, positivo | | M | S |
| 3405.00 | 42 | Coxiella burnetii, IgG fase I, qn | | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Batteriologia / Micologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|-----|---|--|----|----|
| 3406.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgM fase I, qn | | M | S |
| 3407.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgA fase I, qn | | M | S |
| 3408.00 | 42 | Coxiella burnetii, IgG fase II, qn | | M | S |
| 3409.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgM fase II, qn | | M | S |
| 3410.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgA fase II, qn | | M | S |
| 3411.00 | 55 | Cryptococcus, coltura, negativo | | M | S |
| 3412.00 | 86 | Cryptococcus, coltura, positivo | | M | S |
| 3413.00 | 40 | Cryptococcus neoformans, Ig, qn | | M | S |
| 3414.00 | 77 | Cryptococcus neoformans antigene, ql | | M | S |
| 3416.00 | 180 | Cryptococcus neoformans antigene, qn | | M | S |
| 3417.00 | 87 | Dermatofiti, diretto e coltura, negativo | | M | S |
| 3418.00 | 100 | Dermatofiti, diretto e coltura, positivo | | M | S |
| 3419.00 | 96 | Funghi dimorfi, diretto e coltura, negativo | | M | S |
| 3420.00 | 140 | Funghi dimorfi, diretto e coltura, positivo | | M | S |
| 3421.00 | 415 | Tossina difterica (cavia) | | M | S |
| 3422.00 | 180 | Tossina difterica, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se coltura positiva | | M | S |
| 3423.00 | 115 | Tossina difterica, test Elek | | M | S |
| 3424.00 | 180 | Escherichia coli, produttore di enterotossina (ETEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3425.00 | 180 | Escherichia coli, enteroinvasivi (EIEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3426.00 | 180 | Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3427.00 | 50 | Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), ricerca della tossina tramite EIA | | M | S |
| 3428.00 | 180 | Escherichia coli, enteroaggregativa (EAaggEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | Diarree in bambini sotto i 5 anni e persone immunosopresse | M | S |
| 3429.00 | 30 | Francisella tularensis, Ig, qn | | M | S |
| 3430.00 | 72 | Helicobacter pylori, coltura, negativo | | M | S |
| 3431.00 | 80 | Helicobacter pylori, coltura, positivo | | M | S |
| 3432.00 | 9.3 | Helicobacter pylori tramite test ureasi, materiale biotico Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18. dicembre 1970 | | CM | S |
| 3433.00 | 110 | Helicobacter pylori, test respiratorio con 13C-urea incl. 13C-urea Il preparato 13C-Urea deve essere autorizzato dall'Istituto svizzero per gli agenti terapeutici (Swissmedic) Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18. dicembre 1970 | | CM | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Batteriologia / Micologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|-----|---|---|----|----|
| 3434.00 | 45 | Helicobacter pylori, determinazione degli antigeni, feci | | M | B |
| 3435.00 | 29 | Helicobacter pylori, Ig o IgG, ql | | M | S |
| 3436.00 | 42 | Helicobacter pylori, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3437.00 | 42 | Histoplasma capsulatum, IgG, qn | | M | S |
| 3438.00 | 63 | Legionella, coltura, negativo | | M | S |
| 3439.00 | 80 | Legionella, coltura, positivo | | M | S |
| 3440.00 | 180 | Legionella spp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione | | M | S |
| 3441.00 | 42 | Legionella pneumophila, ricerca degli antigeni, ql | | M | B |
| 3442.00 | 29 | Leptospira, Ig, ql | | M | S |
| 3443.00 | 35 | Leptospira, Ig, qn | | M | S |
| 3445.00 | 150 | Micobatteri, emocoltura o medio liquido solo | | M | S |
| 3446.00 | 180 | Micobatteri, coltura, metodo convenzionale e medio liquido | | M | S |
| 3447.00 | 42 | Mycobacterium tuberculosis-complesso, sonda DNA | | M | S |
| 3448.00 | 180 | Mycobacterium tuberculosis, complesso, amplificazione degli acidi nucleici direttamente incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se richiesto | | M | B |
| 3449.00 | 180 | Micobatteri, identificazione tramite amplificazione degli acidi nucleici e sequenziamento o ibridizzazione | | M | S |
| 3450.00 | 42 | Micobatteri non tubercolosi, sonda DNA | | M | S |
| 3451.00 | 47 | Mycobacterium tuberculosis, complesso, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 5 | | M | S |
| 3452.00 | 47 | Micobatteri non tubercolosi, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 10 | | M | S |
| 3453.00 | 100 | Mycobacterium tuberculosis, determinazione in vitro della liberazione di gamma-interferone mediante leucociti sensibilizzati in seguito a stimolazione prodotta da antigeni specifici | In caso di sospetto clinico di tubercolosi, di immunodeficienza cellulare o terapia immunosoppressiva | IM | S |
| 3454.00 | 42 | Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), coltura | | M | S |
| 3455.00 | 230 | Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3456.00 | 180 | Mycoplasma pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3458.00 | 42 | Mycoplasma pneumoniae, IgG, qn | | M | S |
| 3459.00 | 44 | Mycoplasma pneumoniae, IgM, ql | | M | S |
| 3460.00 | 95 | Neisseria gonorrhoeae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | B |
| 3461.00 | 33 | Paracoccidioides brasiliensis, Ig, qn | | M | S |
| 3462.00 | 91 | Pneumocystis jirovecii, prova | | M | S |
| 3463.00 | 42 | Rickettsia, febbri purpuree, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3464.00 | 47 | Rickettsia, febbri purpuree, IgM, qn | | M | S |
| 3465.00 | 42 | Rickettsia, tifo, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3466.00 | 47 | Rickettsia, tifo, IgM, qn | | M | S |
| 3467.00 | 42 | Salmonella, almeno 4 antigeni (gruppo A, B, C, D), Ig, qn | | M | S |
| 3468.00 | 42 | Sporothrix schenckii, Ig, qn | | M | S |

| No. pos. | PT | Denominazione (Batteriologia / Micologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|---|----|----|
| 3469.00 | 14.8 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido | | M | B |
| 3470.00 | 18 | Streptococcus, antistreptolisina, qn | | M | S |
| 3471.00 | 42 | Streptococcus, anti-DNAse B, qn | | M | S |
| 3472.00 | 42 | Streptococcus, antiialuronidasi, qn | | M | S |
| 3473.00 | 50 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, negativo | Gravidanza entro 1 mese prima della nascita | M | S |
| 3474.00 | 70 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, positivo | Gravidanza entro 1 mese prima della nascita | M | S |
| 3475.00 | 180 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato, ql | Gravidanza entro 1 mese prima della nascita | M | B |
| 3476.00 | 32 | Streptococcus pneumoniae, determinazione degli antigeni, ql, urina | Persone maggiori di 18 anni | M | B |
| 3477.00 | 415 | Tetanus-tossina (topo) | | M | S |
| 3478.00 | 42 | Treponema, Ig o IgG, FTA/EIA, qn | | M | B |
| 3480.00 | 33 | Treponema, IgM, FTA/EIA, ql | | M | S |
| 3481.00 | 35 | Treponema, TPHA/TPPA, qn | | M | B |
| 3482.00 | 18 | Treponema, test RPR/VDRL qn | | M | S |
| 3483.00 | 180 | Treponemi, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3484.00 | 180 | Tropheryma whipplei, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3485.00 | 29 | Yersinia spp., IgG, qn | | M | S |
| 3487.00 | 29 | Yersinia spp., IgA, qn | | M | S |

3.2.1 Parassitologia

| No. pos. | PT | Denominazione (Parassitologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|-----|---|--|----|----|
| 3500.00 | 29 | Parassiti, ricerca microscopica, per es. metodo del nastro adesivo, nativo | | M | S |
| 3501.00 | 91 | Parassiti, ricerca completa, nativo, fissazione e colorazione, arricchimento | | M | S |
| 3502.00 | 45 | Parassiti, ricerca microscopica nel liquido dei puntati | | M | S |
| 3503.00 | 29 | Parassiti, identificazione | | M | S |
| 3504.00 | 45 | Parassiti, ricerca nei tessuti dopo isolamento o arricchimento, oppure in preparati istologici | | M | S |
| 3505.00 | 47 | Anisakis sp., Ig, qn | | M | S |
| 3506.00 | 47 | Ascaris sp., Ig, qn | | M | S |
| 3507.00 | 45 | Cryptosporidien, ricerca microscopica dopo colorazione o IF | | M | S |
| 3508.00 | 47 | Echinococcus multilocularis, Ig, qn | | M | S |
| 3509.00 | 41 | Echinococcus multilocularis, ricerca degli antigeni | | M | S |
| 3510.00 | 42 | Echinococcus granulosus, Ig, qn | | M | S |
| 3511.00 | 41 | Echinococcus granulosus, ricerca degli antigeni | | M | S |
| 3512.00 | 66 | Echinococcus sp., test di conferma, elettroforesi (Arc-5) | | M | S |
| 3513.00 | 85 | Echinococcus, test di conferma, identificazione della specie | | M | S |
| 3514.00 | 29 | Entamoeba histolytica, Ig, qn | | M | S |
| 3515.00 | 42 | Entamoeba histolytica, Ig, qn, test di conferma | | M | S |
| 3516.00 | 33 | Entamoeba histolytica, ricerca degli antigeni | | M | S |
| 3517.00 | 180 | Entamoeba histolytica/Entamoeba dispar, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3518.00 | 46 | Amebe libere, ricerca colturale | | M | S |
| 3519.00 | 42 | Fasciola epatica, Ig, ql | | M | S |
| 3520.00 | 47 | Filarie, Ig, qn, test di ricerca | | M | S |
| 3521.00 | 47 | Filarie, Ig, qn, test di conferma | | M | S |
| 3522.00 | 33 | Filarie, ricerca degli antigeni | | M | S |
| 3523.00 | 79 | Filarie, Skin snips, prelevamento e esame microscopico di microfilarie | | M | S |
| 3524.00 | 26 | Flagellati, ricerca microscopica nei sedimenti dopo filtrazione o centrifugazione, nativo | | M | S |
| 3525.00 | 33 | Giardia lamblia, ricerca degli antigeni | | M | B |
| 3526.00 | 45 | Elminti, ricerca microscopica dopo arricchimento | | M | S |
| 3527.00 | 46 | Elminti, ricerca con colture di larve | | M | S |
| 3528.00 | 47 | Hypoderma sp., Ig, qn | | M | S |
| 3529.00 | 42 | Leishmania sp., Ig, qn | | M | S |
| 3530.00 | 220 | Leishmania sp., isolamento, coltura in vitro | | M | S |
| 3531.00 | 180 | Leishmania sp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | | M | S |
| 3532.00 | 45 | Microsporidien, ricerca microscopica | | M | S |
| 3533.00 | 91 | Plasmodium sp. e altri ematozoari, ricerca microscopica, minimo: due strisci e goccia spessa | | HM | B |
| 3534.00 | 42 | Plasmodium sp., Ig, qn | | M | S |
| 3535.00 | 9 | Plasmodium sp., test degli antigeni rapido | Solo in combinazione con posizione 3533.00 (goccia spessa) | HM | B |

| No. pos. | PT | Denominazione (Parassitologia) | Limitazioni | DL | GA |
|----------|------|--|--|----|----|
| 3536.00 | 45 | Protozoi, ricerca microscopica dopo fissazione con MIF o SAF | | M | S |
| 3539.00 | 47 | Schistosoma sp., Ig, qn, test di ricerca | | M | S |
| 3541.00 | 47 | Schistosoma sp., Ig, qn, test di conferma | | M | S |
| 3542.00 | 36 | Schistosoma sp., ricerca microscopica di uova nell'urina | | M | S |
| 3543.00 | 49 | Strongyloides stercoralis, Ig, qn | | M | S |
| 3544.00 | 47 | Taenia solium, cisticercosi Ig, qn | | M | S |
| 3545.00 | 82 | Taenia solium, cisticercosi Ig, qn, Westernblot | | M | S |
| 3546.00 | 42 | Toxocara sp., Ig, ql | | M | S |
| 3549.00 | 17.4 | Toxoplasma gondii, Ig o IgG, qn | Solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi | M | B |
| 3550.00 | 71 | Toxoplasma gondii, avidità delle IgG | Solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi | M | S |
| 3551.00 | 70 | Toxoplasma gondii, profilo immunologico madre-bambino tramite elettroforesi, IgG o IgM, per ogni isotipo | Solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi | M | S |
| 3553.00 | 25 | Toxoplasma gondii, IgM, ql | Solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi | M | B |
| 3555.00 | 47 | Toxoplasma gondii, IgA, ql | Solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi | M | S |
| 3556.00 | 180 | Toxoplasma gondii, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato | Solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi | M | S |
| 3557.00 | 47 | Trichinella spiralis, Ig o IgG, qn | | M | S |
| 3558.00 | 47 | Trypanosoma brucei, tripanosomiasi africana, Ig, qn | | M | S |
| 3559.00 | 47 | Trypanosoma cruzi, tripanosomiasi americana, Ig, qn | | M | S |
| 3560.00 | 45 | Tripanosomi e microfilarie, ricerca microscopica dopo arricchimento | | M | S |
| 3561.00 | 83 | Trypanosoma sp. tramite xenodiagnosi | | M | S |
| 3562.00 | 8 | Uova di verme, identificazione | | M | S |
| 3563.00 | 7 | Citocentrifugazione in parassitologia, cumulabile | | M | S |

Capitolo 4: Posizioni generali

4.1 Osservazioni preliminari al capitolo 4

Queste posizioni generali sono applicabili solo nel caso di cure ambulatoriali.

Si vedano pure le osservazioni all'allegato 3 Opre.

4.2 Elenco delle posizioni generali

| No. pos. | PT | Denominazione (Posizioni generali) | Limitazioni |
|----------|-----|--|-------------|
| 4700.00 | 24 | <p>Tassa d'incarico per i mandatari di incarichi esterni, per incarico e per giorno; applicabile soltanto da parte dei laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMaI</p> <p>Un incarico corrisponde ad una prescrizione di analisi da parte di un mandante a un laboratorio, indipendentemente dal numero di analisi, di campioni da analizzare, di formulari di richiesta riempiti e dalla disciplina di laboratorio (chimica clinica, ematologia, immunologia clinica, genetica medica, microbiologia medica). Il lavoro relativo a un incarico può essere ripartito su tutta la giornata (p. es. profilo glicemico) o su diversi giorni (p. es. sangue occulto su 3 diversi campioni di feci).</p> <p>Un incarico può riguardare più pazienti o persone (p. es.: esami abbinati in genetica medica).</p> <p>Delegando una parte dell'incarico ad un altro laboratorio, solo il primo laboratorio, che ha ricevuto l'incarico, può fatturare la tassa d'incarico.</p> <p>Un incarico, rispettivamente una prescrizione di analisi complementare su campioni già disponibili, sono compresi nella tassa d'incarico.</p> | |
| 4701.00 | 6.6 | <p>Prelievo di sangue capillare o di sangue venoso, applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMaI¹⁰, dai laboratori di cui all'art. 54 cpv. 3 OAMaI¹¹ e dalle officine dei farmacisti di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMaI</p> | |
| 4703.00 | 26 | <p>Supplemento per prelievo a domicilio, nel raggio di 3 km; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMaI¹²</p> | |
| 4704.00 | 4 | <p>Supplemento per ogni km in più; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'art. 54 cpv. 3 OAMaI¹³</p> | |

¹⁰ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹¹ Laboratorio privato come anche laboratorio d'ospedale di tipo C ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹² Laboratorio privato come anche laboratorio d'ospedale di tipo C ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹³ Laboratorio privato come anche laboratorio d'ospedale di tipo C ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

| No. pos. | PT | Denominazione (Posizioni generali) | Limitazioni |
|----------|----|---|--|
| 4706.00 | 50 | Supplemento per notte (ore 1900-0700), domenica e giorni festivi: soltanto per incarico espressamente ordinato (non per risultato), per il proprio bisogno o incarico esterno; applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal ¹⁴ e dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal ¹⁵ | |
| 4707.00 | 4 | Tassa di presenzaper incarico e per giorno, applicabile se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'art. 54 cpv. 1 lett b OAMa ¹⁶ , art. 54 cpv. 1 lett c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal ¹⁷ e da officine di farmacisti conformemente all'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal ugualmente applicabile per incarico e per giorno per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'art. 54, cpv. 3 OAMal ¹⁸ Definizione dell'incarico vedi Posizione 4700.00 | |
| 4707.10 | 2 | Supplemento per ogni analisi con suffisso C Applicabile per: <ul style="list-style-type: none"> - Analisi del n. 5.1.2.2.2 "Analisi complementari" - Analisi del n. 5.1.3 „Analisi per medici con determinati titoli di perfezionamento“ - La posizione 1735.00 sotto n. 5.1.4 „Analisi eseguibili da medici durante una visita a domicilio“ - Analisi del n. 5.1.2.3 „Analisi per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. b OAMal¹⁹ e per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal²⁰, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi del n. 5.1.2.4 „Analisi per l'officina del farmacista secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal“ , in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi eseguibili per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'art. 54 cpv. 3 OAMal²¹, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 | Cumulabile con la posizione 4707.20 Supplemento per ogni analisi senza suffisso C, fino a un massimo di 20 punti per giorno |

¹⁴ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁵ Laboratorio privato come anche laboratorio d'ospedale di tipo C ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁶ Laboratorio d'ospedale di tipo A ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁷ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁸ Laboratorio d'ospedale di tipo C ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁹ Laboratorio d'ospedale di tipo A ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²⁰ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²¹ Laboratorio d'ospedale di tipo C ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

| No. pos. | PT | Denominazione (Posizioni generali) | Limitazioni |
|----------|----|---|--|
| 4707.20 | 1 | Supplemento per ogni analisi senza suffisso C Applicabile per: <ul style="list-style-type: none"> - Analisi del n. 5.1.2.2.2 „Analisi complementari “ - Analisi del n. 5.1.3 „Analisi per medici con determinati titoli di perfezionamento “ - Analisi del n. 5.1.2.3 „Analisi per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. b OAMal²² e per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal²³, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi del n. 5.1.2.4 „Analisi per l'officina del farmacista secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal“, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi eseguibili per il proprio bisogno tramite laboratori (d'o-spedale) conformemente all'art. 54 cpv. 3 OAMal²⁴, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 | Cumulabile con la posizione 4707.10 Supplemento per ogni analisi con suffisso C, fino a un massimo di 20 punti per giorno |

²² Laboratorio d'ospedale di tipo A ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²³ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²⁴ Laboratorio d'ospedale di tipo C ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

Capitolo 5: Appendici all'elenco delle analisi

5.1 Appendice A: Analisi eseguite nell'ambito delle cure di base

(art. 52 cpv. 1 lett. a n. 1 und cpv. 3 LAMal e art. 53 e 54, art. 60, 61 e 62 dell'ordinanza del 27 giugno 1995 sull'assicurazione malattie (OAMal; RS 832.102))

5.1.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1

Secondo l'articolo 54 OAMal, i seguenti laboratori sono autorizzati a eseguire unicamente analisi nell'ambito delle cure di base:

1. Il laboratorio del gabinetto medico secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. a OAMal. I medici titolari di determinati titoli di perfezionamento hanno inoltre a disposizione "l'elenco ampliato per medici con determinati titoli di perfezionamento" nel capitolo 5.1.3 dell'elenco delle analisi.
2. Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. b OAMal²⁵, che esegue soltanto analisi per il proprio bisogno nell'ambito delle cure di base.
3. L'officina del farmacista secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal, che esegue analisi su prescrizione di un altro fornitore di prestazioni soltanto nell'ambito delle cure di base.
4. Il laboratorio d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal²⁶, che esegue analisi su prescrizione di un altro fornitore di prestazioni soltanto nell'ambito delle cure di base.

Secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera a OAMal, per il laboratorio di gabinetto medico valgono inoltre le seguenti condizioni supplementari:

1. Le analisi sono eseguite nell'ambito delle cure di base per il proprio bisogno del medico, ossia per i propri pazienti (art. 54 cpv. 1 lett. a n. 1 OAMal).
2. Il risultato delle analisi è in linea di massima disponibile durante la consultazione, ossia in presenza del paziente (diagnosi in presenza del paziente, cfr. art. 54 cpv. 1 lett. a n. 2 OAMal). A questa componente temporale sono applicate unicamente le seguenti eccezioni:
 - il risultato non è disponibile entro breve tempo per motivi tecnici e indipendentemente dal luogo dove viene svolta l'analisi (p. es. Determinazione del numero di germi nell'urina);
 - i campioni da analizzare vengono prelevati durante una visita medica a domicilio.
3. Il laboratorio è parte del gabinetto del medico curante sia fisicamente sia giuridicamente (art. 54 cpv. 1 lett. a n. 3 OAMal). Come per tutti gli altri tipi di laboratorio autorizzati, la direzione del laboratorio, ossia il medico praticante, deve assumere personalmente la conduzione e la responsabilità dell'esecuzione delle analisi per i propri pazienti. Il principio secondo cui le analisi sono eseguite unicamente per i propri pazienti è applicato anche ai gabinetti medici in comune.
4. Alcune delle analisi comprese nelle cure di base designate separatamente possono essere eseguite al di fuori del proprio gabinetto medico durante una visita al domicilio del paziente o presso la casa di riposo o di cura dove egli è degente (cfr. art. 54 cpv. 1 lett. a n. 4 OAMal).

Si vedano anche le osservazioni preliminari all'allegato 3 Opre.

²⁵ Laboratorio d'ospedale di tipo A ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²⁶ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

5.1.2 Analisi comprese nelle cure di base

5.1.2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2

Le analisi eseguite nell'ambito delle cure di base sono suddivise in quattro elenchi:

- Analisi per il laboratorio del gabinetto medico (art. 54 cpv. 1 lett. a OAMal), cfr. n. 5.1.2.2, suddivise in:
 - Analisi rapide, cfr. n. 5.1.2.2.1
 - Analisi complementari, cfr. n. 5.1.2.2.2
- Analisi per laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. b OAMal²⁷ e laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal²⁸, cfr. n. 5.1.2.3
- Analisi per officina del farmacista (art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal), cfr. n. 5.1.2.4

²⁷ Laboratorio d'ospedale di tipo A ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²⁸ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

5.1.2.2 Analisi per il laboratorio del gabinetto medico

5.1.2.2.1 Elenco delle analisi rapide

| No. pos. | PT | Denominazione (Analisi rapide) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|---|------|
| 1020.01 | 7.9 | Alanina-amminotransferasi (ALAT) | | C |
| 1023.01 | 16.2 | Albumina, nell'urina, sq | | C |
| 1027.01 | 7.9 | Fosfatasi alcalina | | C |
| 1047.01 | 7.9 | Amilasi, sangue/plasma/siero | | C |
| 1093.01 | 7.9 | Aspartato ammino-transferasi (ASAT) | | C |
| 1207.01 | 7.9 | Bilirubina, totale | | C |
| 1230.01 | 7.9 | Colesterolo, totale | | C |
| 1245.01 | 14.2 | Proteina C-reattiva (CRP), qn | | CHIM |
| 1249.01 | 7.9 | Creatina chinasi (CK), totale | Non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido | C |
| 1260.01 | 45.8 | D-Dimeri, qn | | H |
| 1341.01 | 7.9 | Gamma-glutamiltanspeptidasi (GGT) | | C |
| 1356.01 | 7.9 | Glucosio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1363.01 | 19.2 | Emoglobina glicosilata (HbA1c) | | C |
| 1372.01 | 17.1 | Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H |
| 1396.01 | 10.7 | Emoglobina, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1406.01 | 7.9 | Urea, sangue/plasma/siero | | C |
| 1410.01 | 7.9 | Colesterolo HDL, qn | | C |
| 1479.01 | 7.9 | Potassio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1509.01 | 7.9 | Creatinina, sangue/plasma/siero | | C |
| 1576.01 | 75.9 | Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP) | Valutazione di una dispnea acuta per escludere la possibilità di una insufficienza cardiaca cronica oppure acuta; non per la sorveglianza terapeutica | C |
| 1583.01 | 13.5 | Sangue occulto, per campione primario Per l'indicazione preventiva all'individuazione precoce del carcinoma del colon: ogni 2 anni all'età di 50 a 69 anni secondo l'art. 12e lett. d Oppe | | CH |
| 1592.01 | 7.9 | Amilasi pancreatica | | C |
| 1634.01 | 7.9 | Proteine, totali, sangue/plasma/siero | | C |
| 1659.01 | 16.2 | Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza | | C |
| 1664.01 | 18.8 | Sedimento, esame microscopico | | C |
| 1666.01 | 5.2 | Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso | | CH |
| 1675.01 | 15.9 | Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase) | | CHIM |
| 1700.01 | 13.1 | Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR | | H |
| 1731.01 | 7.9 | Trigliceridi | | C |
| 1734.01 | 43.7 | Troponina (T o I), tramite ELISA | Non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale | C |
| 1738.01 | 7.9 | Urati | | C |
| 1740.01 | 5.2 | Stato urinario parziale, 5-10 parametri | | C |
| 3469.01 | 18 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido | | M |

5.1.2.2.2 Elenco delle analisi complementari

| No. pos. | PT | Denominazione (Analisi complementari) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|---|------|
| 1021.00 | 2.5 | Albumina, chimico | | C |
| 1046.00 | 19.4 | Anfetamina, ql, urina, - screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1197.00 | 19.4 | Barbiturici, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1199.00 | 19.4 | Benzodiazepine, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1212.00 | 26 | Gasometria: pH, pCO ₂ , pO ₂ , bicarbonato compresi valori derivati | Solo per pneumologi | C |
| 1225.00 | 16.9 | Cannabis, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi po-sizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1237.00 | 19.4 | Cocaina, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1246.00 | 9 | Proteina C-reattiva (CRP), test rapido, sq | | CHIM |
| 1266.00 | 26 | Differenziazione leucocitaria, striscio, microscopico | Senza il metodo QBC | H |
| 1297.00 | 4.2 | Conteggio eritrociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1375.00, 1396.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1370.00 | 8 | Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici | Senza il metodo QBC | H |
| 1371.00 | 9 | Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti | Senza il metodo QBC | H |
| 1375.00 | 4.9 | Ematocrito, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1396.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1532.00 | 6.3 | Conteggio leucociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1396.00 e 1715.00 | H |
| 1584.00 | 19.4 | Opiacei, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1591.00 | 42 | Blocco ossimetria: ossiemoglobina, carbossiemoglobina, metemoglobina | Solo per pneumologi ed ematologi | CH |
| 1715.00 | 6.3 | Conteggio trombociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1396.00 e 1532.00 | H |
| 1735.00 | 17.9 | Troponina (T o I), test rapido | Non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale | C |
| 1739.00 | 20 | Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso | | C |
| 3102.00 | 7.1 | HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql | | IM |
| 3330.00 | 9.3 | Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo | Solo per donne in stato di gravidanza, non per la madre o per il neonato | M |
| 3357.00 | 22 | Microscopia tradizionale, colorazione inclusa (Gram, Giemsa, blu di metilene, ecc.) | Non cumulabile con coltura | M |

5.1.2.3 Analisi per laboratori d'ospedale di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. b e cpv. 2 OAMaI²⁹ e per laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMaI³⁰

5.1.2.3.1 Elenco delle analisi

| No. pos. | PT | Denominazione (Laboratori d'ospedale) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|---|------|
| 1012.00 | 17.1 | Antigene AB0/D, controllo secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³¹ | | H |
| 1020.00 | 2.5 | Alanina-amminotransferasi (ALAT) | | C |
| 1021.00 | 2.5 | Albumina, chimico | | C |
| 1023.00 | 12 | Albumina, nell'urina, sq | | C |
| 1027.00 | 2.5 | Fosfatasi alcalina | | C |
| 1046.00 | 19.4 | Anfetamina, ql, urina, - screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1047.00 | 2.5 | Amilasi, sangue/plasma/siero | | C |
| 1093.00 | 2.5 | Aspartato ammino-transferasi (ASAT) | | C |
| 1197.00 | 19.4 | Barbiturici, ql, sangue/urina, screening con altri stupe-facenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1199.00 | 19.4 | Benzodiazepine, ql, sangue/urina, screening con altri stupe-facenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1207.00 | 3.2 | Bilirubina, totale | | C |
| 1212.00 | 26 | Gasometria: pH, pCO ₂ , pO ₂ , bicarbonato compresi valori derivati | Solo per ospedali e pneumologi | C |
| 1225.00 | 16.9 | Cannabis, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1230.00 | 2.5 | Colesterolo, totale | | C |
| 1237.00 | 19.4 | Cocaina, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi po-sizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1245.00 | 10 | Proteina C-reattiva (CRP), qn | | CHIM |
| 1246.00 | 9 | Proteina C-reattiva (CRP), test rapido, sq | | CHIM |
| 1249.00 | 2.5 | Creatina chinasi (CK), totale | Non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido | C |
| 1260.00 | 32 | D-Dimeri, qn | | H |
| 1266.00 | 26 | Differenziazione leucocitaria, striscio, microscopico | Senza il metodo QBC | H |

²⁹ Laboratorio d'ospedale di tipo A ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

³⁰ Laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità, Qualab - Concetto di garanzia della qualità nel laboratorio medico, versione 1.1 del 29.11.99: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

³¹ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Laboratori d'ospedale) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|---|-----|
| 1288.00 | 33 | Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³² | | H |
| 1297.00 | 4.2 | Conteggio eritrociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1375.00, 1396.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1341.00 | 2.5 | Gamma-glutamyltranspeptidasi (GGT) | | C |
| 1356.00 | 2.5 | Glucosio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1363.00 | 17.8 | Emoglobina glicosilata (HbA1c) | | C |
| 1370.00 | 8 | Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici | Senza il metodo QBC | H |
| 1371.00 | 9 | Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti | Senza il metodo QBC | H |
| 1372.00 | 10 | Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H |
| 1375.00 | 4.9 | Ematocrito, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1396.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1396.00 | 4.9 | Emoglobina, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1406.00 | 2.5 | Urea, sangue/plasma/siero | | C |
| 1410.10 | 3.2 | Colesterolo HDL, qn | | C |
| 1479.00 | 2.8 | Potassio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1509.00 | 2.5 | Creatinina, sangue/plasma/siero | | C |
| 1532.00 | 6.3 | Conteggio leucociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1396.00 e 1715.00 | H |
| 1574.00 | 2.5 | Sodio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1576.00 | 70 | Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP) | Valutazione di una dispnea acuta per escludere la possibilità di una insufficienza cardiaca cronica oppure acuta; non per la sorveglianza terapeutica | C |
| 1583.00 | 9.3 | Sangue occulto, per campione primario | Per l'indicazione preventiva all'individuazione precoce del carcinoma del colon: ogni 2 anni all'età di 50 a 69 anni secondo l'art. 12e lett. d OPre | CH |
| 1584.00 | 19.4 | Oppiacei, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti | C |
| 1591.00 | 42 | Blocco ossimetria: ossiemoglobina, carbossiemoglobina, metemoglobina | Solo per ospedali, pneumologi ed ematologi | CH |
| 1592.00 | 3.6 | Amilasi pancreatica | | C |
| 1634.00 | 2.5 | Proteine, totali, sangue/plasma/siero | | C |
| 1659.00 | 12 | Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza | | C |
| 1664.00 | 14.6 | Sedimento, esame microscopico | | C |
| 1666.00 | 1 | Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso | | CH |
| 1675.00 | 11.7 | Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase) | | CHM |

³² Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Laboratori d'ospedale) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|--|----|
| 1700.00 | 6 | Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR | | H |
| 1715.00 | 6.3 | Conteggio trombociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1396.00 e 1532.00 | H |
| 1731.00 | 2.8 | Trigliceridi | | C |
| 1734.00 | 23 | Troponina (T o I), tramite ELISA | Non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale | C |
| 1735.00 | 17.9 | Troponina (T o I), test rapido | Non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale | C |
| 1738.00 | 2.8 | Urati | | C |
| 1739.00 | 20 | Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso | | C |
| 1740.00 | 1 | Stato urinario parziale, 5-10 parametri | | C |
| 1744.00 | 27 | Prova di compatibilità, tramite compatibilità incrociata, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de labo-ratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³³ , per concentrato eritrocitario. | | H |
| 3102.00 | 7.1 | HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql | | IM |
| 3330.00 | 9.3 | Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo | | M |
| 3357.00 | 22 | Microscopia tradizionale, colorazione inclusa (Gram, Giemsa, blu di metilene, ecc.) | Non cumulabile con coltura | M |
| 3469.00 | 14.8 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido | | M |

³³ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

5.1.2.4 Elenco delle analisi per l'officina del farmacista secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMaI

5.1.2.4.1 Elenco delle analisi

| No. pos. | PT | Denominazione (Farmacisti) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|---|------|
| 1020.00 | 2.5 | Alanina-amminotransferasi (ALAT) | | C |
| 1023.00 | 12 | Albumina, nell'urina, sq | | C |
| 1027.00 | 2.5 | Fosfatasi alcalina | | C |
| 1047.00 | 2.5 | Amilasi, sangue/plasma/siero | | C |
| 1093.00 | 2.5 | Aspartato ammino-transferasi (ASAT) | | C |
| 1207.00 | 3.2 | Bilirubina, totale | | C |
| 1230.00 | 2.5 | Colesterolo, totale | | C |
| 1245.00 | 10 | Proteina C-reattiva (CRP), qn | | CHIM |
| 1249.00 | 2.5 | Creatina chinasi (CK), totale | Non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido | C |
| 1260.00 | 32 | D-Dimeri, qn | | H |
| 1341.00 | 2.5 | Gamma-glutamiltanspeptidasi (GGT) | | C |
| 1356.00 | 2.5 | Glucosio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1363.00 | 17.8 | Emoglobina glicosilata (HbA1c) | | C |
| 1372.00 | 10 | Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H |
| 1396.00 | 4.9 | Emoglobina, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1297.00, 1375.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1406.00 | 2.5 | Urea, sangue/plasma/siero | | C |
| 1410.10 | 3.2 | Colesterolo HDL, qn | | C |
| 1479.00 | 2.8 | Potassio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1509.00 | 2.5 | Creatinina, sangue/plasma/siero | | C |
| 1576.00 | 70 | Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP) | Valutazione di una dispnea acuta per escludere la possibilità di una insufficienza cardiaca cronica oppure acuta; non per la sorveglianza terapeutica | C |
| 1583.00 | 9.3 | Sangue occulto, per campione primario Per l'indicazione preventiva all'individuazione precoce delcarcinoma del colon: ogni 2 anni all'età di 50 a 69 anni secondo l'art. 12e lett. d Opre | | CH |
| 1592.00 | 3.6 | Amilasi pancreatica | | C |
| 1634.00 | 2.5 | Proteine, totali, sangue/plasma/siero | | C |
| 1659.00 | 12 | Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza | | C |
| 1664.00 | 14.6 | Sedimento, esame microscopico | | C |
| 1666.00 | 1 | Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso | | CH |
| 1675.00 | 11.7 | Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase) | | CHM |
| 1700.00 | 6 | Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR | | H |
| 1731.00 | 2.8 | Trigliceridi | | C |
| 1734.00 | 23 | Troponina (T o I), tramite ELISA | Non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale | C |
| 1738.00 | 2.8 | Urati | | C |
| 1740.00 | 1 | Stato urinario parziale, 5-10 parametri | | C |
| 3469.00 | 14.8 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido | | M |

5.1.3 Elenco ampliato per medici con determinati titoli di perfezionamento

5.1.3.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.3

In aggiunta alle analisi dell'elenco delle analisi eseguite nell'ambito delle cure di base (cfr. n. 5.1.2.2), i medici titolari di uno dei seguenti titoli di perfezionamento secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (LPMed, RS 811.11) possono eseguire, per i propri bisogni, le analisi previste in questo elenco.

5.1.3.2 Elenco delle analisi

5.1.3.2.1 Allergologia e immunologia clinica

| No. pos. | PT | Denominazione (Allergologia e immunologia clinica) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|--------------------------------------|----|
| 1443.00 | 17.5 | Immunoglobulina IgE totale, qn | | CI |
| 1444.00 | 21 | Immunoglobulina IgE, test monospecifico singolo, qn, misurazione delle seguenti IgE specifici, da 5 ad un massimo totale di 10, ognuno | Non cumulabile con posizione 1445.00 | I |
| 1445.00 | 72 | Immunoglobulina IgE, multiscreeningtest monospecifico con differenziazione delle singole IgE specifiche, forfettario | Non cumulabile con posizione 1444.00 | I |
| 1446.00 | 36 | Immunoglobulina IgE, test singolo-, multi-, gruppo- o monospecifico, qn, 1 a 4 IgE specifici, ognuno | | I |
| 1447.00 | 41 | Immunoglobulina IgE, screeningtest per atopia multispecifico o gruppo-specifico, ql/sq, senza differenziazione di singole IgE specifiche, forfettario | | I |
| 1448.00 | 36 | Immunoglobulina IgG monospecifiche, RAST o test analogo, al massimo 2 allergeni, ognuno | Non per allergeni alimentari | I |
| 1454.00 | 43 | Immunoglobuline IgG precipitine con immunoelettroforesi, 1° allergene | Non per allergeni alimentari | I |
| 1455.00 | 25 | Immunoglobulina IgG precipitine con immunoelettroforesi, ogni altro allergene al massimo 10, ognuno | Non per allergeni alimentari | I |

5.1.3.2.2 Dermatologia und venerologia

| No. pos. | PT | Denominazione (Dermatologia und venerologia) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|---|-------------|----|
| 1427.00 | 38 | Test di rigonfiamento ipoosmotico, sperma | | C |
| 1597.00 | 73 | Test di penetrazione | | C |
| 1673.00 | 32 | Ricerca degli spermatozoi dopo vasectomia, sedimento nativo | | C |
| 1674.00 | 145 | Spermocitogramma, determinazione pH, viscosità, conteggio cellulare, motilità, diminuzione della motilità, vitalità, morfologia, elementi cellulari estranei, incluse diverse colorazioni | | C |
| 1766.00 | 29 | Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei | | H |
| 3358.00 | 29 | Microscopia speciale (arancio di acridina, Ziehl-Neelsen, auramine-rodamina, incl. in campo oscuro, contrasto di fase, ecc., KOH, funghi) | | M |
| 3417.00 | 87 | Dermatofiti, diretto e coltura, negativo | | M |
| 3418.00 | 100 | Dermatofiti, diretto e coltura, positivo | | M |
| 3419.00 | 96 | Funghi dimorfi, diretto e coltura, negativo | | M |
| 3420.00 | 140 | Funghi dimorfi, diretto e coltura, positivo | | M |
| 3481.00 | 35 | Treponema, TPHA/TPPA, qn | | M |
| 3482.00 | 18 | Treponema, test RPR/VDRL qn | | M |
| 3502.00 | 45 | Parassiti, ricerca microscopica nel liquido dei puntati | | M |
| 3523.00 | 79 | Filarie, Skin snips, prelevamento e esame microscopico di microfilarie | | M |
| 3524.00 | 26 | Flagellati, ricerca microscopica nei sedimenti dopo filtrazione o centrifugazione, nativo | | M |

5.1.3.2.3 Endocrinologia - Diabetologia

| No. pos. | PT | Denominazione (Endocrinologia - Diabetologia) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|-------------|----|
| 1223.00 | 2.8 | Calcio, totale, sangue/plasma/siero | | C |
| 1333.00 | 15.9 | Fruttosamina | | C |
| 1574.00 | 2.5 | Sodio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1587.00 | 20 | Osmolalità | | C |
| 1601.00 | 3.2 | Fosfati, sangue/plasma/siero | | C |
| 1718.10 | 9 | Tireotropina (TSH), qn (per un test al TRH, può essere fatturata 2 volte) | | C |
| 1720.00 | 9 | Tiroxina, libera (FT4) | | C |
| 1721.00 | 9 | Tiroxina, totale (T4) | | C |
| 1732.00 | 10.4 | Triiodotironina, libera (FT3) | | C |
| 1733.00 | 10.4 | Triiodotironina, totale (T3) | | C |

5.1.3.2.4 Gastroenterologia

| No. pos. | PT | Denominazione (Gastroenterologia) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|-------------|----|
| 3432.00 | 9.3 | Helicobacter pylori tramite test ureasi, materiale bioptico Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18 dicembre 1970 | | CM |

5.1.3.2.5 Ginecologia e ostetricia

| No. pos. | PT | Denominazione (Ginecologia e ostetricia) | Limitazioni | DL |
|----------|----|---|-------------|----|
| 1597.00 | 73 | Test di penetrazione | | C |
| 1673.00 | 32 | Ricerca degli spermatozoi dopo vasectomia, sedimento nativo | | C |
| 3353.00 | 22 | Prova di funghi con substrati commerciali | | M |
| 3358.00 | 29 | Microscopia speciale (arancio di acridina, Ziehl-Neelsen, auramine-rodamina, incl. in campo oscuro, contrasto di fase, ecc., KOH, funghi) | | M |

5.1.3.2.6 Ematologia e oncologia medica

| No. pos. | PT | Denominazione (Ematologia e oncologia medica) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|--|----|
| 1012.00 | 17.1 | Antigene AB0/D, controllo secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³⁴ | | H |
| 1013.00 | 17.1 | Determinazione del gruppo sanguigno AB0 e dell'antigene D, compresa l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negativo, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³⁵ | | H |
| 1019.00 | 8.7 | Tempo di attivazione parziale della tromboplastina (APTT) | | H |
| 1028.00 | 36 | Fosfatasi alcalina leucocitaria | | H |
| 1196.00 | 42 | Autoemolisi | | H |
| 1213.10 | 15.8 | Tempo di emorragia, standardizzato | | H |
| 1281.10 | 11.3 | Eritrociti, test anti globuline umane, polispecifico o monospecifico per specialità (IgG, sottoclassi IgG, IgA, IgM, C3d, C3c), per siero immuno usato | | H |
| 1288.00 | 33 | Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³⁶ | | H |
| 1297.00 | 4.2 | Conteggio eritrociti, determinazione manuale | - Senza il metodo QBC - Non cumulabile con le posizioni 1375.00, 1396.00, 1532.00 e 1715.00 | H |
| 1320.00 | 13.8 | Fibrinogeno secondo Clauss | | H |
| 1321.00 | 15.8 | Fibrinogeno secondo Schulz | | H |
| 1358.00 | 21 | Glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G-6-PDH) | | C |
| 1373.00 | 12 | Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H |
| 1374.00 | 14.6 | Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso | Senza il metodo QBC | H |

³⁴ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

³⁵ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

³⁶ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Ematologia e oncologia medica) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|---|-----|
| 1395.00 | 41 | Emoglobina di Bart/colorazione di HbH come screening per Alfa-talassemia | | H |
| 1398.00 | 42 | Emoglobina O2, curva di dissociazione, valore P50 (Capacità dell'emoglobina di legarsi all'ossigeno) | | H |
| 1401.00 | 41 | Emoglobina fetale (emoglobina F) | | CH |
| 1402.00 | 37 | Emoglobina, libera | | CH |
| 1404.00 | 22 | Emosiderina nel sedimento urinario | | CH |
| 1431.00 | 58 | Identificazione dell'emoglobina normale e anormale tramite elettroforesi o cromatografia | | CH |
| 1476.00 | 28 | Titolo delle isoagglutinine, per antigene anti-A1 o anti-B, ognuno | | HI |
| 1483.00 | 9.2 | Titolo delle agglutinine a freddo, test di ricerca | | HI |
| 1491.00 | 78 | Striscio di midollo osseo, solamente preparazione e colorazione | | H |
| 1588.00 | 29 | Resistenza osmotica eritrocitaria | | H |
| 1648.00 | 34 | Reticulociti, qn incl. determinazione dei corpuscoli di Heinz, ql, metodo manuale microscopico | | H |
| 1653.00 | 27 | Fenotipo Rhesus secondo il documento di riferimento «ana-lyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommendations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³⁷ | | H |
| 1656.00 | 180 | Test del siero acidificante (test di Ham) | | H |
| 1669.00 | 15.1 | Ricerca eritrociti falciformi | | H |
| 1670.00 | 47 | Sideroblasti, colorazione e conteggio, inclusa valutazione | | H |
| 1688.00 | 135 | Test di sucrosio lisi | Solo in caso di ricerca di anemia diseritropoietica congenita, tipo 2 | H |
| 1699.00 | 9.2 | Tempo di trombina | | H |
| 1766.00 | 29 | Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei | | H |
| 1770.00 | 32 | Citochimica, incluso la colorazione ferrica, per colorazione speciale | | CHI |

³⁷ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

5.1.3.2.7 Pediatria

| No. pos. | PT | Denominazione (Pediatria) | Limitazioni | DL |
|----------|------|---|--|----|
| 1445.00 | 72 | Immunoglobulina IgE, multiscreeningtest monospecifico con differenziazione delle singole IgE specifiche, forfettario | 1. Non cumulabile con posizione 1444.00 2. Solo per bambini fino a 8 anni | I |
| 1447.00 | 41 | Immunoglobulina IgE, screeningtest per atopia multispecifico o gruppo-specifico, ql/sq, senza differenziazione di singole IgE specifiche, forfettario | Solo per bambini fino a 8 anni | I |
| 1696.00 | 15.9 | Teofillina, sangue | Solo per bambini fino a 6 anni | C |

5.1.3.2.8 Medicina fisica e riabilitazione

| No. pos. | PT | Denominazione (Medicina fisica e riabilitazione) | Limitazioni | DL |
|----------|----|---|-------------|-----|
| 1511.00 | 22 | Identificazione di cristalli con luce polarizzata | | CHM |
| 1766.00 | 29 | Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei | | H |

5.1.3.2.9 Reumatologia

| No. pos. | PT | Denominazione (Reumatologia) | Limitazioni | DL |
|----------|----|---|-------------|-----|
| 1511.00 | 22 | Identificazione di cristalli con luce polarizzata | | CHM |
| 1766.00 | 29 | Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei | | H |

5.1.3.2.10 Medicina tropicale e medicina di viaggio

| No. pos. | PT | Denominazione (Medicina tropicale e medicina di viaggio) | Limitazioni | DL |
|----------|----|---|--|-----|
| 1511.00 | 22 | Identificazione di cristalli con luce polarizzata | | CHM |
| 3358.00 | 29 | Microscopia speciale (arancio di acridina, Ziehl-Neelsen, auramine-rodamina, incl. in campo oscuro, contrasto di fase, ecc., KOH, funghi) | | M |
| 3500.00 | 29 | Parassiti, ricerca microscopica, per es. metodo del nastro adesivo, nativo | | M |
| 3501.00 | 91 | Parassiti, ricerca completa, nativo, fissazione e colorazione, arricchimento | | M |
| 3502.00 | 45 | Parassiti, ricerca microscopica nel liquido dei puntati | | M |
| 3503.00 | 29 | Parassiti, identificazione | | M |
| 3507.00 | 45 | Cryptosporidien, ricerca microscopica dopo colorazione o IF | | M |
| 3523.00 | 79 | Filarie, Skin snips, prelevamento e esame microscopico di microfilarie | | M |
| 3526.00 | 45 | Elminti, ricerca microscopica dopo arricchimento | | M |
| 3533.00 | 91 | Plasmodium sp. e altri ematozoari, ricerca microscopica, minimo: due strisci e goccia spessa | | HM |
| 3535.00 | 9 | Plasmodium sp., test degli antigeni rapido | Solo in combinazione con posizione 3533.00 (goccia spessa) | HM |
| 3536.00 | 45 | Protozoi, ricerca microscopica dopo fissazione con MIF o SAF | | M |
| 3560.00 | 45 | Tripanosomi e microfilarie, ricerca microscopica dopo arricchimento | | M |
| 3562.00 | 8 | Uova di verme, identificazione | | M |

5.1.4 Analisi eseguibili da medici durante una visita a domicilio

5.1.4.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.4

Secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 4 OAMal, le analisi elencate qui di seguito possono essere eseguite al di fuori del proprio gabinetto medico durante una visita a domicilio (incl. case di riposo o di cura).

5.1.4.2 Elenco delle analisi

| No. pos. | PT | Denominazione (Visita a domicilio) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|---|----|
| 1260.01 | 45.8 | D-Dimeri, qn | | H |
| 1356.01 | 7.9 | Glucosio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1700.01 | 13.1 | Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR | | H |
| 1735.00 | 17.9 | Troponina (T o I), test rapido | Non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale | C |
| 1740.01 | 5.2 | Stato urinario parziale, 5-10 parametri | | C |
| 3469.01 | 18 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido | | M |

5.2 Appendice B: Analisi prescritte dai chiropratici (art. 62 cpv. 1 lett. B OAMal)**5.2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.2**

I chiropratici incaricano i laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal di eseguire le analisi incluse nel presente elenco.

5.2.2 Elenco delle analisi

| No. pos. | PT | Denominazione (Chiropratici) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|--|------|
| 1020.00 | 2.5 | Alanina-amminotransferasi (ALAT) | | C |
| 1027.00 | 2.5 | Fosfatasi alcalina | | C |
| 1029.00 | 30 | Fosfatasi alcalina, ossea | | C |
| 1191.00 | 50 | Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), qn | | I |
| 1223.00 | 2.8 | Calcio, totale, sangue/plasma/siero | | C |
| 1245.00 | 10 | Proteina C-reattiva (CRP), qn | | CHIM |
| 1249.00 | 2.5 | Creatina chinasi (CK), totale | Non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido | C |
| 1265.10 | 53 | Piridinolina più / o deossipiridinolina, HPLC | | C |
| 1356.00 | 2.5 | Glucosio, sangue/plasma/siero | | C |
| 1370.00 | 8 | Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici | Senza il metodo QBC | H |
| 1371.00 | 9 | Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti | Senza il metodo QBC | H |
| 1372.00 | 10 | Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H |
| 1373.00 | 12 | Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie | Senza il metodo QBC | H |
| 1374.00 | 14.6 | Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso | Senza il metodo QBC | H |
| 1418.00 | 135 | HLA-antigene, specialità singole per es. B27, B5 | | HI |
| 1509.00 | 2.5 | Creatinina, sangue/plasma/siero | | C |
| 1589.00 | 52 | Osteocalcina | | C |
| 1601.00 | 3.2 | Fosfati, sangue/plasma/siero | | C |
| 1636.00 | 31 | Elettroforesi delle proteine | | C |
| 1654.00 | 7.4 | Fattori reumatoidi, qn tramite nefelometria o torbidimetria, o sq tramite agglutinazione | | CI |
| 1666.00 | 1 | Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso | | CH |
| 1738.00 | 2.8 | Urati | | C |
| 1739.00 | 20 | Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso | | C |
| 3470.00 | 18 | Streptococcus, antistreptolisina, qn | | M |
| 4701.00 | 6.6 | Prelievo di sangue capillare o di sangue venoso, applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal, dai laboratori di cui all'art. 54 cpv. 3 OAMal e dalle officine dei farmacisti di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal | | |

5.3 Appendice C: Analisi prescritte dalle levatrici (art. 62 cpv. 1 lett. C OAMal)

5.3.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.3

Le levatrici incaricano i laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal di eseguire le analisi incluse nel presente elenco.

5.3.2 Elenco delle analisi

| No. pos. | PT | Denominazione (Levatrici) | Limitazioni | DL |
|----------|------|--|---|------|
| 1013.00 | 17.1 | Determinazione del gruppo sanguigno ABO e dell'antigene D, compresa l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negati-vo, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³⁸ | | H |
| 1034.00 | 19.3 | Alfa-1-Fetoproteina (AFP) | | CI |
| 1245.00 | 10 | Proteina C-reattiva (CRP), qn | Solo per donne in stato di gravidanza e per la madre, non per il neonato | CHIM |
| 1288.00 | 33 | Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 ³⁹ | | H |
| 1356.00 | 2.5 | Glucosio, sangue/plasma/siero | Solo per donne in stato di gravidanza, non per la madre o per il neonato | C |
| 1368.00 | 45.5 | Screening dei neonati per fenilchetonuria, galattosemia, carenza di biotinidasi, sindrome adrenogenitale, ipotireosi congenitale, carenza di acil-CoA-deidrogenasi a catena media (MCAD), fibrosi cistica, malattia delle urine a sciroppo d'acero (MSUD) e l'aciduria glutarica tipo 1 (GA-1) | L'assunzione dei costi per l'esame della fibrosi cistica è valida fino al 31 dicembre 2018. | C |
| 1371.00 | 9 | Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti | Senza il metodo QBC | H |
| 1740.00 | 1 | Stato urinario parziale, 5-10 parametri | | C |
| 3053.00 | 15.2 | Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql | | IM |
| 3065.00 | 17.4 | Hepatitis-B-Virus, determinazione dell'antigene HBs, ql | | IM |
| 3102.00 | 7.1 | HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql | | IM |
| 3167.00 | 17.4 | Virus Rubella, Ig o IgG, qn | | M |
| 3330.00 | 9.3 | Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo | Solo per donne in stato di gravidanza, non per la madre o per il neonato | M |

³⁸ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

³⁹ Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.bag.admin.ch/ref

| No. pos. | PT | Denominazione (Levatrici) | Limitazioni | DL |
|----------|-----|--|---|----|
| 3473.00 | 50 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, negativo | Gravidanza entro 1 mese prima della nascita | M |
| 3474.00 | 70 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, positivo | Gravidanza entro 1 mese prima della nascita | M |
| 3475.00 | 180 | Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato, qI | Gravidanza entro 1 mese prima della nascita | M |
| 3482.00 | 18 | Treponema, test RPR/VDRL qn | | M |

Capitolo 6: Abbreviazioni**Abbreviazioni specialistiche**

| | | |
|---------|---|--|
| AAS | = | Assorbimento atomico |
| ADCC | = | Antibody dependent cellular cytotoxicity |
| EIA | = | Enzyme Immunoassay |
| ELISA | = | Enzyme-linked Immunosorbent Assay |
| EMT | = | Elenco die medicamenti con tariffa |
| ES | = | Elenco delle specialit`a |
| GC | = | Gascromatografia |
| GC-MS | = | Gascromatografia accoppiata con spettrometria di massa |
| HPLC | = | High performance liquid chromatography |
| HPLC-MS | = | HPLS accoppiata con spettrometria di massa |
| IF | = | Immunofluorescenza |
| OAMal | = | Ordinanza del 27 giugno 1995 sull' assicurazione malattie |
| Opre | = | Ordinanza del DFI del 29 settembre 1995 sulle prestazioni dell' assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie |
| QF-PCR | = | Quantitative fluorescent polymerase chain reaction |
| ql | = | qualitativo |
| qn | = | quantitativo |
| RAST | = | Radio-Allergo-Sorbent-Test |
| STS CRS | = | Servizio trasfusione di sangue della Croce Rossa Svizzera |
| sq | = | Semi quantitativo |

Kolonnenbezeichnungen

| | | |
|----|---|---|
| PT | = | Punti di tariffa |
| DL | = | Disciplina di laboratorio / Suffisso |
| GA | = | Gruppo d'analisi |
| C | = | Chimica clinica |
| G | = | Genetica medica |
| H | = | Ematologia |
| I | = | Immunologia clinica |
| M | = | Microbiologia medica |
| B | = | Analisi di base della disciplina concernente |
| S | = | Analisi speciali della disciplina concernente |

Capitolo 7: Elenco alfabetico delle analisi

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| 1,25-Diidrossicolecalciferolo | 1000.00 |
| 17-chetosteroidi, frazionati | 1003.00 |
| 17-idrossiprogesterone | 1002.00 |
| 25-idrossi-vitamina D (25-OH-D) | 1006.00 |
| 3-Metilcrotonil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1007.00 |
| 5,10-Metilen-tetraidrofolato-riduttasi nelle malattie congenite del metabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1010.00 |
| 5-idrossiindolacetico (HIA) | 1011.00 |
| Acetil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1015.00 |
| Acetilcolinesterasi-isoenzimi | 1014.00 |
| Acidi biliari | 1340.00 |
| Acidi grassi con GC o HPLC | 1315.00 |
| Acidi grassi, liberi | 1316.00 |
| Acidi, organici, ql | 1657.00 |
| Acidi, organici, qn | 1658.00 |
| Acido 3-Metossi-4-idrossimandelato | 1008.00 |
| Acido delta-amminolevulinico (ALA), qn, urina | 1263.00 |
| Acido omogentisinico (HGA) | 1423.00 |
| Acido omovanillico (HVA) | 1424.00 |
| Acido vanilmandelico (VMA) | 1742.00 |
| Adenovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3007.00 |
| Adenovirus, determinazione degli antigeni | 3004.00 |
| Adenovirus, Identificazione / tippizzazione | 3006.00 |
| Adenovirus, Ig o IgG, qn | 3001.00 |
| Adenovirus, IgM, ql | 3002.00 |
| Adenovirus, isolamento tramite coltura rapida | 3005.00 |
| ADP trombocitaria | 1018.00 |
| Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale con tre attivatori da 1 a 2 concentrazioni | 1703.00 |
| Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale, supplemento per ogni altro attivatore | 1704.00 |
| Alanina-amminotransferasi (ALAT) | 1020.00 |
| Albumina, chimico | 1021.00 |
| Albumina, immunologico, qn | 1022.00 |
| Albumina, nell'urina, sq | 1023.00 |
| Albumina, quoziente liquor/siero | 1024.00 |
| Alcool etilico, qn, sangue | 1311.00 |
| Aldosterone | 1026.00 |
| Alfa-1-Antitripsina | 1032.00 |
| Alfa-1-Antitripsina, tipizzazione | 1033.00 |
| Alfa-1-Fetoproteina (AFP) | 1034.00 |
| Alfa-1-microglobulina | 1035.00 |
| Alfa-2-Macroglobulina | 1037.00 |
| Alfa-Amanitina, urina | 1038.00 |
| Alfa-Naftilacetato-esterasi | 1040.00 |
| Alloanticorpi anti-eritrociti, anti-D sq, in gravidanza, secondo lo standard dell'OMS | 1283.00 |
| Alloanticorpi anti-eritrociti, determinazione della rilevanza clinica tramite ADCC, citometria di flusso o chemiluminescenza | 1284.00 |
| Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione a partire da 3 anticorpi | 1285.00 |
| Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, da 8 a 11 sospensioni cellulari | 1286.00 |
| Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, per sospensione cellulare supplementare | 1287.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 | 1288.00 |
| Alloanticorpi anti-eritrociti, titolazione degli anticorpi con rilevanza clinica per controllo in gravidanza, 1 titolo per specialità | 1289.00 |
| Alloanticorpi anti-trombociti, contro i trombociti paterni | 1705.00 |
| Alloanticorpi anti-trombociti, specificazione con Test-Panel | 1706.00 |
| Alloanticorpi anti-trombociti, test di ricerca | 1707.00 |
| Alloanticorpi leucocitari anti-HLA, tipizzazione con Test-Panel | 1527.00 |
| Alloanticorpi leucocitari, test di ricerca, 10 a 12 sospensioni cellulari | 1528.00 |
| Alloanticorpi linfocitari, ricerca | 1549.00 |
| Alluminio con AAS | 1041.00 |
| Alpha-glucosidasi | 1039.00 |
| Amebe libere, ricerca colturale | 3518.00 |
| Amilasi pancreatica | 1592.00 |
| Amilasi, altro liquido corporeo | 1048.00 |
| Amilasi, sangue/plasma/siero | 1047.00 |
| Amilasi-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica | 1049.00 |
| Amilo-1,6-glucosidasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1050.00 |
| Ammoniaca | 1045.00 |
| AMP ciclico | 1254.00 |
| Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1051.00 |
| Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1052.00 |
| Analgesico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, colorimetrica, sangue | 1053.00 |
| Analisi cromosomica microarray, cariotipo costituzionale, importo forfettario | 2018.05 |
| Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale | 2001.00 |
| Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale o emopatie maligne, supplemento per ibridazione in-situ su nuclei di metafase o interfase, per sonda, massimo 5 volte (genoma costituzionale) o 7 volte (emopatie maligne) | 2018.00 |
| Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 25 cellule analizzate | 2002.00 |
| Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 50 cellule analizzate | 2003.00 |
| Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per l'utilizzazione di colorazioni addizionali (G-, Q-, R- o C- bande, Ag-NOR, alta risoluzione, altro), per colorazione | 2004.00 |
| Analisi cromosomica, emopatie maligne, 10 metafasi cariotipizzate o 5 metafasi cariotipizzate e 15 metafasi analizzate | 2011.00 |
| Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per analisi difficili | 2014.00 |
| Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per anomalie complesse (al meno 3 anomalie) | 2013.00 |
| Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'analisi di cellule addizionali, 5 metafasi cariotipizzate o 10 metafasi analizzate | 2012.00 |
| Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'utilizzazione di colorazioni addizionali (G-, Q-, R- o C- bande, Ag-NOR, alta risoluzione, altro), per colorazione | 2012.50 |
| Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per separazione cellulare e congelazione | 2010.00 |
| Analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala (28XX.XX), con il sequenziamento secondo il metodo Sanger compreso per la valutazione bioinformatica successiva dei dati di sequenziamento su larga scala (2870.XX) | 2570.00 |
| Analisi farmacogenetica | 2150.10 |
| Analisi farmacogenetica | 2250.10 |
| Analisi farmacogenetica | 2271.01 |
| Analisi farmacogenetica | 2547.01 |
| Androstenedione | 1055.00 |
| Anemia drepanocitica | 2105.08 |
| Anemia drepanocitica | 2205.08 |
| Anemia drepanocitica | 2305.08 |
| Anemia drepanocitica | 2405.08 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Anemia drepanocitica | 2505.05 |
| Anemia drepanocitica | 2805.05 |
| Anfetamina, ql, urina, - screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1046.00 |
| Anisakis sp., Ig, qn | 3505.00 |
| Antibiogramma per funghi, 5 sostanze al minimo | 3350.00 |
| Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1060.00 |
| Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1061.00 |
| Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, sangue | 1062.00 |
| Antibiotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina | 1063.00 |
| Anticorpi anti-eritrociti, eluizione con specificazione | 1293.00 |
| Anticorpi anti-ormone della crescita | 1075.00 |
| Anticorpi liberi nel sistema AB0 dei neonati tramite reazione di Coombs indiretta o eluizione | 1332.00 |
| Antidepressivi triciclici, ql, sangue/urina | 1730.00 |
| Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1064.00 |
| Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1065.00 |
| Antidepressivo dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1066.00 |
| Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1071.00 |
| Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1072.00 |
| Antielmintico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1073.00 |
| Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1068.00 |
| Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1069.00 |
| Antiepilettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1070.00 |
| Antigene AB0/D, controllo secondo il documento di riferi-mento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 | 1012.00 |
| Antigene carcino-embrionario (CEA) | 1227.00 |
| Antigene specifico prostatico (PSA) | 1626.00 |
| Antigene specifico prostatico (PSA), libero, unicamente in combinazione con un PSA totale entro 3 e 10 µg/l | 1627.00 |
| Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1076.00 |
| Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1077.00 |
| Antimicotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1078.00 |
| Antiplasmina, funzionale | 1079.00 |
| Antiplasmina, immunologico | 1080.00 |
| Antitrombina III, funzionale | 1081.00 |
| Antitrombina III, immunologico | 1082.00 |
| APC, resistenza | 1086.00 |
| Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | 2145.01 |
| Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | 2245.01 |
| Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | 2345.01 |
| Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | 2445.01 |
| Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | 2545.01 |
| Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD) | 2845.01 |
| Apolipoproteina A1 | 1087.00 |
| Apolipoproteina A2 | 1088.00 |
| Apolipoproteina B | 1089.00 |
| Apolipoproteina E, fenotipi | 1091.00 |
| Aptoglobina | 1405.00 |
| Arsenico con AAS | 1092.00 |
| Ascaris sp., Ig, qn | 3506.00 |
| Aspartato ammino-transferasi (ASAT) | 1093.00 |
| Aspergillus, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione | 3362.00 |
| Aspergillus, Ig, ql | 3360.00 |
| Aspergillus, prova dell antigene galattomannano, ql | 3361.00 |
| Atassia di Friedreich | 2130.02 |
| Atassia di Friedreich | 2230.02 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Atassia di Friedreich | 2330.05 |
| Atassia di Friedreich | 2430.02 |
| Atassia di Friedreich | 2530.02 |
| Atassia di Friedreich | 2630.02 |
| Atassia di Friedreich | 2830.02 |
| Atassia telangectasia | 2130.16 |
| Atassia telangectasia | 2230.16 |
| Atassia telangectasia | 2330.16 |
| Atassia telangectasia | 2430.16 |
| Atassia telangectasia | 2530.16 |
| Atassia telangectasia | 2630.16 |
| Atassia telangectasia | 2830.16 |
| Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione espansione della tripletta nucleotidica, per tipo di atassia esaminato | 2330.15 |
| Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione per espansione di una ripetizione, per tipo di atassia esaminato | 2630.04 |
| Atrofia del nervo ottico di Leber | 2135.02 |
| Atrofia del nervo ottico di Leber | 2235.02 |
| Atrofia del nervo ottico di Leber | 2335.02 |
| Atrofia del nervo ottico di Leber | 2435.02 |
| Atrofia del nervo ottico di Leber | 2535.02 |
| Atrofia del nervo ottico di Leber | 2835.02 |
| Atrofia spinobulbare di Kennedy | 2330.14 |
| Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | 2130.09 |
| Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | 2230.09 |
| Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | 2330.13 |
| Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | 2430.05 |
| Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | 2530.09 |
| Atrofie muscolari spinali tipo 1-3 | 2830.09 |
| Auto- e alloanticorpi anti-trombociti, sulle cellule e nel siero | 1709.00 |
| Auto- e alloanticorpi linfocitari, sulle cellule e nel siero | 1550.00 |
| Auto- o alloanticorpi leucocitari, sulle cellule e nel siero | 1529.00 |
| Autoanticorpi anti ds-DNA, qn | 1112.00 |
| Autoanticorpi anti-actina, ql | 1097.00 |
| Autoanticorpi anti-actina, qn | 1098.00 |
| Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina | 1099.10 |
| Autoanticorpi anti-cardiolipina (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina | 1141.10 |
| Autoanticorpi anti-cellule delle isole, ql | 1133.00 |
| Autoanticorpi anti-cellule delle isole, qn | 1134.00 |
| Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, ql | 1155.00 |
| Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, qn | 1156.00 |
| Autoanticorpi anti-centromero, ql | 1105.00 |
| Autoanticorpi anti-centromero, qn | 1106.00 |
| Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, ql | 1160.00 |
| Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, qn | 1161.00 |
| Autoanticorpi anti-cute, ql | 1127.00 |
| Autoanticorpi anti-cute, qn | 1128.00 |
| Autoanticorpi anti-endomisio, ql | 1113.00 |
| Autoanticorpi anti-endomisio, qn | 1114.00 |
| Autoanticorpi anti-eritrociti, chiarimento se causati da medicinali, semplice, per es. Penicillina | 1294.00 |
| Autoanticorpi anti-eritrociti, tecnica di autoassorbimento o titolazione per test di compatibilità | 1295.00 |
| Autoanticorpi anti-eritrociti, titolazione per controllo del decorso | 1296.00 |
| Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, ql | 1137.00 |
| Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, qn | 1138.00 |
| Autoanticorpi anti-ganglioside GM1, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b), qn, per ganglioside | 1116.10 |
| Autoanticorpi anti-gliadina, IgA | 1121.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Autoanticorpi anti-gliadina, IgG | 1122.00 |
| Autoanticorpi anti-Glutammato-decarbossilasi (GAD), qn | 1126.00 |
| Autoanticorpi anti-insulina, qn | 1136.00 |
| Autoanticorpi anti-istoni, ql | 1129.00 |
| Autoanticorpi anti-istoni, qn | 1130.00 |
| Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, ql | 1139.00 |
| Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, qn | 1140.00 |
| Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), ql | 1147.00 |
| Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), qn | 1148.00 |
| Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), ql | 1149.00 |
| Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), qn | 1150.00 |
| Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, ql | 1123.00 |
| Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, qn | 1124.00 |
| Autoanticorpi anti-microsomo (ioduro perossidasi), qn | 1188.10 |
| Autoanticorpi anti-mieloperossidasi monospecifica ANCA , tramite EIA, qn | 1109.00 |
| Autoanticorpi anti-mitocondriali, ql | 1157.00 |
| Autoanticorpi anti-mitocondriali, qn | 1158.00 |
| Autoanticorpi anti-muscolatura liscia | 1120.00 |
| Autoanticorpi anti-muscolatura striata | 1165.00 |
| Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), ql | 1190.00 |
| Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), qn | 1191.00 |
| Autoanticorpi anti-P-3 serinproteinasasi monospecifica ANCA, tramite EIA, qn | 1110.00 |
| Autoanticorpi anti-parotide, ql | 1163.00 |
| Autoanticorpi anti-parotide, qn | 1164.00 |
| Autoanticorpi anti-peptide ciclico citrullinato (CCP), qn | 1108.00 |
| Autoanticorpi anti-recettori dell'acetilcolina, qn | 1096.00 |
| Autoanticorpi anti-recettori TSH (TRAK) | 1189.00 |
| Autoanticorpi anti-RNP, ql | 1169.00 |
| Autoanticorpi anti-RNP, qn | 1170.00 |
| Autoanticorpi anti-Scl70, ql | 1171.00 |
| Autoanticorpi anti-Scl70, qn | 1172.00 |
| Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), ql | 1175.00 |
| Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), qn | 1176.00 |
| Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), ql | 1173.00 |
| Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), qn | 1174.00 |
| Autoanticorpi anti-spermatozoi (immunoglobulina IgA, immunoglobulina IgG), p.e. test MAR, per immunoglobulina | 1177.10 |
| Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), ql | 1181.00 |
| Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), qn | 1182.00 |
| Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), ql | 1183.00 |
| Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), qn | 1184.00 |
| Autoanticorpi anti-tessuto ovarico | 1162.00 |
| Autoanticorpi anti-tireoglobulina, qn | 1186.00 |
| Autoanticorpi anti-transglutaminasi tissutale, qn | 1132.00 |
| Autoanticorpi, rari, ql; i primi due parametri, ognuno | 1192.00 |
| Autoanticorpi, rari, ql; ogni parametro supplementare | 1193.00 |
| Autoanticorpi, rari, qn; i primi due parametri, ognuno | 1194.00 |
| Autoanticorpi, rari, qn; ogni parametro supplementare | 1195.00 |
| Autoemolisi | 1196.00 |
| Banca DNA: estrazione e conservazione di acidi nucleici per esami ulteriori | 2700.00 |
| Barbiturici, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1197.00 |
| Bartonella henselae/quintana tramite amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3363.00 |
| Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, negativo | 3340.00 |
| Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, positivo | 3341.00 |
| Batteriologia quantitativa, altro materiale dell'urina, cumulabile | 3344.00 |
| Benzoato con HPLC | 1198.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Benzodiazepine, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1199.00 |
| Beta-2-Microglobulina | 1201.00 |
| Beta-2-transferrina | 1200.00 |
| Beta-carotene | 1202.00 |
| Beta-Tromboglobulina plasmatica | 1203.00 |
| Beta-Tromboglobulina trombocitaria | 1204.00 |
| Bicarbonato, venoso | 1205.00 |
| Bilirubina, diretta | 1206.00 |
| Bilirubina, totale | 1207.00 |
| Biopsie/tessuti, incl. anaerobici, negativo | 3302.00 |
| Biopsie/tessuti, incl. anaerobici, positivo | 3303.00 |
| Biopterina | 1208.00 |
| Biotinidasi, determinazione colorimetrica | 1209.00 |
| Blastomyces dermatitidis, Ig, qn | 3364.00 |
| Blocco ossimetria: ossiemoglobina, carbossiemoglobina, metemoglobina | 1591.00 |
| Bordetella pertussis FHA, IgG, qn | 3370.00 |
| Bordetella pertussis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3368.00 |
| Bordetella pertussis, coltura, negativo | 3365.00 |
| Bordetella pertussis, coltura, positivo | 3366.00 |
| Bordetella pertussis, FHA, IgA, qn | 3371.00 |
| Bordetella pertussis, IF diretto | 3367.00 |
| Bordetella pertussis, tossina IgA, qn | 3373.00 |
| Bordetella pertussis, tossina IgG, qn | 3372.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3378.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, Ig o IgG, ql | 3374.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM, ql | 3375.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgG tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay | 3376.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgM tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay | 3377.00 |
| Botulinus-tossina (topo) | 3379.00 |
| Brucella, Ig, ql | 3380.00 |
| Brucella, Ig, qn | 3381.00 |
| CA 125 | 1216.00 |
| CA 15-3 | 1217.00 |
| CA 19-9 | 1218.00 |
| CA 72-4 | 1219.00 |
| Cadmio con AAS | 1478.00 |
| Caffeina, sangue | 1238.00 |
| Calcio, ionizzato | 1222.00 |
| Calcio, totale, altro liquido corporeo | 1224.00 |
| Calcio, totale, sangue/plasma/siero | 1223.00 |
| Calcitonina | 1221.00 |
| Callicreina | 1482.00 |
| Calprotectina, qn, nelle feci | 1224.10 |
| Campylobacter spp., IgA, qn | 3385.00 |
| Campylobacter spp., IgG, qn | 3383.00 |
| Candida sp. Ig | 3386.00 |
| Cannabis, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1225.00 |
| Carnitina, libera e totale, plasma | 1488.00 |
| Catecolammine, adrenalina più noradrenalina più dopamina | 1489.00 |
| Catetere intravascolare, coltura, qn, negativo | 3311.00 |
| Catetere intravascolare, coltura, qn, positivo | 3312.00 |
| Ceruloplasmina | 1220.00 |
| Chlamydia pneumoniae, IgG, qn | 3387.00 |
| Chlamydia pneumoniae, IgM, qn | 3388.00 |
| Chlamydia psittaci, IgG, qn | 3389.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Chlamydia psittaci, IgM, qn | 3390.00 |
| Chlamydia trachomatis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3396.00 |
| Chlamydia trachomatis, IgA, qn | 3393.00 |
| Chlamydia trachomatis, IgG, qn | 3391.00 |
| Chlamydia trachomatis, IgM, qn | 3392.00 |
| Chlamydia, prova con IF/perossidasi o con sonda genomica | 3395.00 |
| Chlamydia pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3397.00 |
| Chorea Huntington | 2330.01 |
| Cistatina C | 1257.00 |
| Cistationina beta-sintasi nell'omocistinuria tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto | 1256.00 |
| Citocentrifugazione in batteriologia/micologia, cumulabile | 3359.00 |
| Citocentrifugazione in parassitologia, cumulabile | 3563.00 |
| Citocentrifugazione in virologia, cumulabile | 3185.00 |
| Citochimica, incluso la colorazione ferrica, per colorazione speciale | 1770.00 |
| Citochine/molecole d'adesione/recettori/inibitori, qn, i primi due parametri, ognuno | 1474.10 |
| Citochine/molecole d'adesione/recettori/inibitori, qn, ogni ulteriore parametro, per un massimo di 10 | 1475.10 |
| Citopatie mitocondriali, altre | 2120.04 |
| Citopatie mitocondriali, altre | 2220.04 |
| Citopatie mitocondriali, altre | 2320.04 |
| Citopatie mitocondriali, altre | 2420.04 |
| Citopatie mitocondriali, altre | 2520.04 |
| Citopatie mitocondriali, altre | 2820.04 |
| Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1771.00 |
| Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1772.00 |
| Citostatico dell'ES/EMT, immunologico, incl. metaboliti, sangue | 1773.00 |
| Citrato | 1769.00 |
| Cloruro | 1229.00 |
| Clostridium difficile, coltura, negativo | 3398.00 |
| Clostridium difficile, coltura, positivo | 3399.00 |
| Clostridium difficile, tossina A e/o B, cumulabile | 3400.00 |
| Clostridium tetani, IgG, qn | 3401.00 |
| Cobalamina, S-adenosil-transferasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto | 1235.00 |
| Cobalto con AAS | 1492.00 |
| Cocaina, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1237.00 |
| Coccidioides immitis, IgG, qn | 3402.00 |
| Colesterolo HDL, qn | 1410.10 |
| Colesterolo LDL, misurato | 1521.00 |
| Colesterolo, totale | 1230.00 |
| Colinesterasi (CHE) | 1231.00 |
| Colinesterasi con numero di dibocaina | 1232.00 |
| Colorazione immunologica tramite fluorescenza o perossidasi, cumulabile con microscopia speciale | 3356.00 |
| Coltura linfocitaria mista (MLC) per un ricevente, un donatore, incl. controllo | 1343.00 |
| Coltura linfocitaria mista, per ogni altro donatore | 1344.00 |
| Culture di cellule staminali | 1678.00 |
| Culture di sorveglianza in pazienti neutropenici, per prelievamento, negativo | 3328.00 |
| Culture di sorveglianza in pazienti neutropenici, per prelievamento, positivo | 3329.00 |
| Complemento, fattore B, C3 proattivatore | 1495.00 |
| Complemento, fattore C1q | 1498.00 |
| Complemento, fattore C2, immunologico | 1499.00 |
| Complemento, fattore C3, altri liquidi corporei | 1500.00 |
| Complemento, fattore C3, siero | 1501.00 |
| Complemento, fattore C4, altri liquidi corporei | 1502.00 |
| Complemento, fattore C4, siero | 1503.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|----------|
| Complemento, fattori, altri, ogni test addizionale | 1505.00 |
| Complemento, fattori, altri, primo test | 1504.00 |
| Complemento, totale, via alternativa (emolitico) | 1493.00 |
| Complemento, totale, via classica (emolitico) | 1494.00 |
| Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, funzionale | 1496.00 |
| Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, immunologico | 1497.00 |
| Complessi fibronogeno e fibrina monomerici (FM) | 1322.00 |
| Complesso plasmina/antiplasmina (PAP) | 1603.00 |
| Complesso trombina/antitrombina III (TAT) | 1698.00 |
| Concentrazione minima inibitrice (CMI) e battericida (CMB), per antibiotico | 3347.00 |
| Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo commerciale, per antibiotico | 3346.00 |
| Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo tradizionale, per antibiotico | 3345.00 |
| Concremento, analisi con IR o diffrazione con raggi Roentgen | 1508.00 |
| Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei | 1766.00 |
| Conteggio eritrociti, determinazione manuale | 1297.00 |
| Conteggio leucociti, determinazione manuale | 1532.00 |
| Conteggio trombociti, determinazione manuale | 1715.00 |
| Corpi chetonici, differenziati, qn | 1490.00 |
| Corticotropina (ACTH) | 1239.00 |
| Cortisolo, libero | 1241.00 |
| Cortisolo, qn (per un test di stimolazione con ACTH o un test di soppressione alla desametasone la prestazione può essere fatturata 2 volte) | 1240.10 |
| Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, negativo | 3403.00 |
| Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, positivo | 3404.00 |
| Coxiella burnetii, IgA fase I, qn | 3407.00 |
| Coxiella burnetii, IgA fase II, qn | 3410.00 |
| Coxiella burnetii, IgG fase I, qn | 3405.00 |
| Coxiella burnetii, IgG fase II, qn | 3408.00 |
| Coxiella burnetii, IgM fase I, qn | 3406.00 |
| Coxiella burnetii, IgM fase II, qn | 3409.00 |
| C-Peptide | 1244.00 |
| Creatina | 1247.00 |
| Creatina chinasi (CK), totale | 1249.00 |
| Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB) | 1250.00 |
| Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB), massa | 1251.00 |
| Creatina chinasi, isoenzimi con differenziazione elettroforetica | 1252.00 |
| Creatina eritrocitaria | 1248.00 |
| Creatinina, altro liquido corporeo | 1510.00 |
| Creatinina, sangue/plasma/siero | 1509.00 |
| Crioglobulina e criofibrinogeno, ql | 1512.00 |
| Crioglobulina, qn | 1513.00 |
| Crioglobuline, isolamento e tipizzazione | 1514.00 |
| Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, completa, qn, e/o acilcarnitina, con spettrometria di massa tandem, minimo 6 componenti, qn | 1042.00 |
| Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, programma corto, qn | 1043.00 |
| Cromatografia degli amminoacidi, ql | 1044.00 |
| Cromo con AAS | 1233.00 |
| Cryptococcus neoformans antigene, ql | 3414.00 |
| Cryptococcus neoformans antigene, qn | 3416.00 |
| Cryptococcus neoformans, Ig, qn | 3413.00 |
| Cryptococcus, coltura, negativo | 3411.00 |
| Cryptococcus, coltura, positivo | 3412.00 |
| Cryptosporidien, ricerca microscopica dopo colorazione o IF | 3507.00 |
| CTLp | 1253.00 |
| Cultura cellulare e preparazione cromosomica, cariotipo costituzionale | 2000.00 |
| Cultura cellulare e preparazione cromosomica, emopatie maligne, fino a 3 condizioni di cultura con o senza sincronizzazione | 2008.00 |
| Cultura cellulare e preparazione cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'utilizzazione di condizioni di cultura e di sincronizzazione addizionali, per condizione | 2009.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| CYFRA-21-1 | 1255.00 |
| Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3017.00 |
| Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | 3018.00 |
| Cytomegalovirus, determinazione degli antigeni | 3014.00 |
| Cytomegalovirus, Ig o IgG, ql | 3008.00 |
| Cytomegalovirus, Ig o IgG, qn | 3009.00 |
| Cytomegalovirus, IgG-avidità | 3012.00 |
| Cytomegalovirus, IgM, ql | 3010.00 |
| Cytomegalovirus, isolamento tramite coltura rapida | 3015.00 |
| DDAVP-infusione a scopo diagnostico, inclusa la determinazione dei fattori VIII e vWF | 1258.00 |
| D-Dimeri, ql | 1259.00 |
| D-Dimeri, qn | 1260.00 |
| Deficit dell'ormone della crescita | 2115.23 |
| Deficit dell'ormone della crescita | 2215.23 |
| Deficit dell'ormone della crescita | 2315.23 |
| Deficit dell'ormone della crescita | 2515.22 |
| Deficit dell'ormone della crescita | 2815.22 |
| Deficit della ornitina-transcarbamilasi | 2115.19 |
| Deficit della ornitina-transcarbamilasi | 2215.19 |
| Deficit della ornitina-transcarbamilasi | 2315.19 |
| Deficit della ornitina-transcarbamilasi | 2515.18 |
| Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | 2115.14 |
| Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | 2215.14 |
| Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | 2315.14 |
| Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | 2515.13 |
| Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff) | 2815.13 |
| Deficit di 21-idrossilasi | 2115.01 |
| Deficit di 21-idrossilasi | 2215.01 |
| Deficit di 21-idrossilasi | 2315.01 |
| Deficit di 21-idrossilasi | 2415.01 |
| Deficit di 21-idrossilasi | 2515.01 |
| Deficit di 21-idrossilasi | 2815.01 |
| Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | 2115.02 |
| Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | 2215.02 |
| Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | 2315.02 |
| Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | 2515.02 |
| Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi | 2815.02 |
| Deficit di alfa 1-antitripsina | 2115.03 |
| Deficit di alfa 1-antitripsina | 2215.03 |
| Deficit di alfa 1-antitripsina | 2315.03 |
| Deficit di alfa 1-antitripsina | 2515.03 |
| Deficit di alfa 1-antitripsina | 2815.03 |
| Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | 2115.04 |
| Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | 2215.04 |
| Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | 2515.04 |
| Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | 2815.04 |
| Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry) | 2315.04 |
| Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | 2115.05 |
| Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | 2215.05 |
| Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | 2315.05 |
| Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | 2515.05 |
| Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher) | 2815.05 |
| Deficit di glicerolo-chinasi | 2115.11 |
| Deficit di glicerolo-chinasi | 2215.11 |
| Deficit di glicerolo-chinasi | 2315.11 |
| Deficit di glicerolo-chinasi | 2515.11 |
| Deficit di glicerolo-chinasi | 2815.11 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Deficit di metilentetraidrofolatoreduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T | 2105.06 |
| Deficit di metilentetraidrofolatoreduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T | 2205.06 |
| Deficit di metilentetraidrofolatoreduttasi (MTHFR); omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T | 2305.06 |
| Deficit di steriodo-solfatase | 2115.21 |
| Deficit di steriodo-solfatase | 2215.21 |
| Deficit di steriodo-solfatase | 2315.21 |
| Deficit di steriodo-solfatase | 2515.20 |
| Deficit di steriodo-solfatase | 2815.20 |
| Deidroepiandrosterone (DHEA) | 1261.00 |
| Deidroepiandrosterone-solfato (DHEA-S) | 1262.00 |
| Dermatofiti, diretto e coltura, negativo | 3417.00 |
| Dermatofiti, diretto e coltura, positivo | 3418.00 |
| Determinazione del gruppo sanguigno AB0 e dell'antigene D, compresa l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negati-vo, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommendations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 | 1013.00 |
| Determinazione della sintesi della cobalamina-coenzima nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto | 1236.00 |
| Determinazione della sintesi della metionina nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto | 1566.00 |
| Determinazione dell'aneuploidia tramite genetica molecolare in caso di sospetto di anomalie cromosomali o determinazione del sesso tramite genetica molecolare (QF-PCR) in caso di malattie ereditarie sul cromosoma X, test rapido | 2350.02 |
| Diabete insipido | 2115.07 |
| Diabete insipido | 2215.07 |
| Diabete insipido | 2315.07 |
| Diabete insipido | 2515.07 |
| Diabete insipido | 2815.07 |
| Dietilammide dell'acido lisergico (LSD), ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1551.00 |
| Differenziazione leucocitaria, striscio, microscopico | 1266.00 |
| Digossina, sangue | 1267.00 |
| Diidropteritinariduttasi (DHPR), attività eritrocitaria | 1268.00 |
| Displasia ectodermale anidrotica | 2110.01 |
| Displasia ectodermale anidrotica | 2210.01 |
| Displasia ectodermale anidrotica | 2310.01 |
| Displasia ectodermale anidrotica | 2510.01 |
| Displasia ectodermale anidrotica | 2810.01 |
| Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon | 2210.03 |
| Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon | 2310.03 |
| Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon | 2510.03 |
| Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon | 2810.03 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasie, ipochondroplasie, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon | 2110.03 |
| Distrofia miotonica tipo 1 e 2 | 2330.10 |
| Distrofia miotonica tipo 1 e 2 | 2630.03 |
| Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale | 2330.04 |
| Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale | 2630.01 |
| Distrofie della cornea | 2135.01 |
| Distrofie della cornea | 2235.01 |
| Distrofie della cornea | 2335.01 |
| Distrofie della cornea | 2435.01 |
| Distrofie della cornea | 2535.01 |
| Distrofie della cornea | 2835.01 |
| Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | 2130.06 |
| Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | 2230.06 |
| Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | 2330.09 |
| Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | 2430.04 |
| Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | 2530.06 |
| Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina | 2830.06 |
| Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | 2135.04 |
| Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | 2235.04 |
| Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | 2335.04 |
| Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | 2435.04 |
| Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | 2535.04 |
| Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula | 2835.04 |
| Distrofinopatie di Duchenne e Becker | 2130.01 |
| Distrofinopatie di Duchenne e Becker | 2230.01 |
| Distrofinopatie di Duchenne e Becker | 2330.03 |
| Distrofinopatie di Duchenne e Becker | 2430.01 |
| Distrofinopatie di Duchenne e Becker | 2530.01 |
| Distrofinopatie di Duchenne e Becker | 2830.01 |
| Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q | 2105.03 |
| Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q | 2205.03 |
| Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q | 2305.03 |
| Disturbi del ciclo dell'urea inclusi deficit della ornitina-transcarbamilasi | 2815.18 |
| Disturbi del movimento choreatiformi: atrofia dentatorubro-pallidoluisiana (DRPLA), sindrome simile alla malattia di Huntington (engl: Huntington-disease like) | 2330.02 |
| Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A | 2105.02 |
| Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A | 2205.02 |
| Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A | 2305.02 |
| Dosaggio di un antibiotico con metodo microbiologico | 3348.00 |
| Echinococcus granulosus, Ig, qn | 3510.00 |
| Echinococcus granulosus, ricerca degli antigeni | 3511.00 |
| Echinococcus multilocularis, Ig, qn | 3508.00 |
| Echinococcus multilocularis, ricerca degli antigeni | 3509.00 |
| Echinococcus sp., test di conferma, elettroforesi (Arc-5) | 3512.00 |
| Echinococcus, test di conferma, identificazione della specie | 3513.00 |
| Ehlers Danlos | 2110.02 |
| Ehlers Danlos | 2210.02 |
| Ehlers Danlos | 2310.02 |
| Ehlers Danlos | 2510.02 |
| Ehlers Danlos | 2810.02 |
| Elastase 1, pancreatica, qn, nelle feci | 1273.00 |
| Elastasi granulocitaria plasmatica | 1367.00 |
| Elettroforesi delle proteine | 1636.00 |
| Elettroforesi delle proteine dopo arricchimento | 1637.00 |
| Elminti, ricerca con colture di larve | 3527.00 |
| Elminti, ricerca microscopica dopo arricchimento | 3526.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Ematocrito, determinazione manuale | 1375.00 |
| Emocoltura 2 bottiglie, incl. prova di anaerobici, negativo | 3304.00 |
| Emocoltura 2 bottiglie, incl. prova di anaerobici, positivo | 3305.00 |
| Emocoltura qn, tramite centrifugazione del lisato, negativo | 3307.00 |
| Emocoltura qn, tramite centrifugazione del lisato, positivo | 3308.00 |
| Emocoltura, lavorazione di una coltura cresciuta liquida o solida, positivo | 3306.00 |
| Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D | 2115.13 |
| Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D | 2215.13 |
| Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D | 2315.13 |
| Emofilie A | 2105.04 |
| Emofilie A | 2205.04 |
| Emofilie A | 2305.04 |
| Emofilie A | 2405.01 |
| Emofilie A | 2505.02 |
| Emofilie A | 2605.01 |
| Emofilie A | 2805.02 |
| Emofilie B | 2105.05 |
| Emofilie B | 2205.05 |
| Emofilie B | 2305.05 |
| Emofilie B | 2405.02 |
| Emofilie B | 2505.03 |
| Emofilie B | 2805.03 |
| Emoglobina di Bart/colorazione di HbH come screening per Alfa-talassemia | 1395.00 |
| Emoglobina fetale (emoglobina F) | 1401.00 |
| Emoglobina glicosilata (HbA1c) | 1363.00 |
| Emoglobina O2, curva di dissociazione, valore P50 (Capacità dell'emoglobina di legarsi all'ossigeno) | 1398.00 |
| Emoglobina, determinazione manuale | 1396.00 |
| Emoglobina, libera | 1402.00 |
| Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici | 1370.00 |
| Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti | 1371.00 |
| Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie | 1372.00 |
| Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie | 1373.00 |
| Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso | 1374.00 |
| Emopessina | 1369.00 |
| Emosiderina nel sedimento urinario | 1404.00 |
| Enolasi neurone-specifica (NSE) | 1581.00 |
| Entamoeba histolytica, Ig, qn | 3514.00 |
| Entamoeba histolytica, Ig, qn, test di conferma | 3515.00 |
| Entamoeba histolytica, ricerca degli antigeni | 3516.00 |
| Enterovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3023.00 |
| Enterovirus, determinazione degli antigeni | 3020.00 |
| Enterovirus, identificazione / tipizzazione | 3021.00 |
| Entamoeba histolytica/Entamoeba dispar, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3517.00 |
| Enzima di conversione dell'angiotensina | 1059.00 |
| Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica con incubazione doppia, per caso e per paziente | 1276.00 |
| Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica, incubazione singola, per caso e per paziente | 1275.00 |
| Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione tramite fotometria UV, per caso e per paziente | 1277.00 |
| Enzimi della catena respiratoria (4 enzimi), per tessuto | 1094.00 |
| Enzimi lisosomiali, determinazione colorimetrica, per caso e per paziente | 1553.00 |
| Enzimi lisosomiali, determinazione fluorimetrica, per caso e per paziente | 1552.00 |
| Eparina cofattore II, funzionale | 1413.00 |
| Eparina cofattore II, immunologico | 1414.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Eparina, attività anti IIa rispett. Xa | 1415.00 |
| Epstein-Barr-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | 3032.00 |
| Epstein-Barr-Virus, determinazione degli antigeni | 3029.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EA IgA, ql | 3027.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EA IgG, ql | 3033.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EA IgG, qn | 3034.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EA IgM, ql | 3035.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, ql | 3036.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, qn | 3037.00 |
| Epstein-Barr-Virus, IgG, Immunoblot | 3038.00 |
| Epstein-Barr-Virus, IgM, Immunoblot | 3039.00 |
| Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, ql | 3024.00 |
| Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, qn | 3025.00 |
| Epstein-Barr-Virus, VCA IgM, ql | 3026.00 |
| Eritrociti, antigeni, determinazione A1/A2/A1B/A2B | 1290.00 |
| Eritrociti, antigeni, determinazione sottogruppi A o B, deboli | 1291.00 |
| Eritrociti, antigeni, per antigene senza AB0, Rhesus D e fenotipo | 1292.00 |
| Eritrociti, test anti globuline umane diretto con immunosiero, polispecifico o monospecifico (IgG, sottoclasse IgG, IgA, IgM, C3d, C3c), per immunosiero usato | 1281.10 |
| Eritropoietina | 1279.00 |
| Esame genetico dei genitori, importo forfettario per entrambi | 2018.06 |
| I costi sono a carico dell'assicuratore del paziente indice o della donna incinta. | |
| Escherichia coli, enteroaggregativa (EAggEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3428.00 |
| Escherichia coli, enteroinvasivi (EIEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3425.00 |
| Escherichia coli, produttore di enterotossina (ETEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3424.00 |
| Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3426.00 |
| Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), ricerca della tossina tramite EIA | 3427.00 |
| Espettorato, secreto bronchiale, negativo | 3324.00 |
| Espettorato, secreto bronchiale, positivo | 3325.00 |
| Estradiolo | 1307.00 |
| Estrazione del DNA o RNA genomico umano da campioni primari | 2021.00 |
| Estriolo | 1309.00 |
| Etilglucuronide, ql, urina | 1311.10 |
| Fasciola epatica, Ig, ql | 3519.00 |
| Fattore di coagulazione XIII, attività | 1345.00 |
| Fattore di coagulazione, immunologico, ognuno | 1347.00 |
| Fattore di von Willebrand, analitica polimerica, plasma/trombociti | 1760.00 |
| Fattore di von Willebrand, funzionale | 1758.00 |
| Fattore di von Willebrand, immunologico | 1759.00 |
| Fattori di coagulazione II, V, VII e X, ognuno (metodo dell'attività) | 1348.00 |
| Fattori di coagulazione VIII, IX, XI, XII, ognuno (metodo dell'attività) | 1349.00 |
| Fattori reumatoidi, qn tramite nefelometria o torbidimetria, o sq tramite agglutinazione | 1654.00 |
| Fattori speciali di resistenza o patogenità (p.e. MRSA, resistenza a rifampicina ecc.) amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3349.00 |
| Feci, Salmonelle, Shigelle, Campylobacter, negativo | 3326.00 |
| Feci, Salmonelle, Shigelle, Campylobacter, positivo | 3327.00 |
| Femminizzazione testicolare | 2115.22 |
| Femminizzazione testicolare | 2215.22 |
| Femminizzazione testicolare | 2315.22 |
| Femminizzazione testicolare | 2515.21 |
| Femminizzazione testicolare | 2815.21 |
| Fenciclidina, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1599.00 |
| Fenitoina, libera, incl. fenitoina totale, sangue | 1600.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Fenotipo Rhesus secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017 | 1653.00 |
| Ferite, profonde incl. anaerobici, negativo | 3338.00 |
| Ferite, profonde incl. anaerobici, positivo | 3339.00 |
| Ferite, superficiali, negativo | 3336.00 |
| Ferite, superficiali, positivo | 3337.00 |
| Ferritina | 1314.00 |
| Ferro | 1270.00 |
| Ferro con AAS, in biopsie del fegato | 1271.00 |
| Fibrinogeno come proteina coagulante totale | 1318.00 |
| Fibrinogeno secondo Clauss | 1320.00 |
| Fibrinogeno secondo Schulz | 1321.00 |
| Fibrinogeno, immunologico | 1319.00 |
| Fibrinopeptide A | 1323.00 |
| Fibroblasti, coltura, compresa coltura primaria, solo per scopi diagnostici | 1324.00 |
| Fibroblasti, coltura, senza coltura primaria, solo per scopi diagnostici | 1325.00 |
| Fibronectina | 1326.00 |
| Fibrosi cistica (CF) | 2115.06 |
| Fibrosi cistica (CF) | 2215.06 |
| Fibrosi cistica (CF) | 2315.06 |
| Fibrosi cistica (CF) | 2415.02 |
| Fibrosi cistica (CF) | 2515.06 |
| Fibrosi cistica (CF) | 2815.06 |
| Filarie, Ig, qn, test di conferma | 3521.00 |
| Filarie, Ig, qn, test di ricerca | 3520.00 |
| Filarie, ricerca degli antigeni | 3522.00 |
| Filarie, Skin snips, prelevamento e esame microscopico di microfilarie | 3523.00 |
| Flagellati, ricerca microscopica nei sedimenti dopo filtrazione o centrifugazione, nativo | 3524.00 |
| Flavi virus spp., amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie | 3042.00 |
| Flavi virus spp., Ig o IgG, qn, per specie | 3040.00 |
| Flavi virus spp., IgM, ql, per specie | 3041.00 |
| Fluoruri | 1327.00 |
| Folato | 1329.00 |
| Folato eritrocitario | 1330.00 |
| Fosfatasi alcalina | 1027.00 |
| Fosfatasi alcalina leucocitaria | 1028.00 |
| Fosfatasi alcalina, ossea | 1029.00 |
| Fosfatasi alcalina-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica | 1030.00 |
| Fosfati, altro liquido corporeo | 1602.00 |
| Fosfati, sangue/plasma/siero | 1601.00 |
| Francisella tularensis, Ig, qn | 3429.00 |
| Fruttosamina | 1333.00 |
| Fruttosio | 1334.00 |
| Funghi dimorfi, diretto e coltura, negativo | 3419.00 |
| Funghi dimorfi, diretto e coltura, positivo | 3420.00 |
| Galattochinasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1335.00 |
| Galattosemia | 2115.09 |
| Galattosemia | 2215.09 |
| Galattosemia | 2315.09 |
| Galattosemia | 2515.09 |
| Galattosemia | 2815.09 |
| Galattosio | 1337.00 |
| Galattosio-1-fosfato | 1338.00 |
| Galattosio-1-fosfato-uridiltransferasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1336.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Gamma-glutamyltranspeptidasi (GGT) | 1341.00 |
| Gasometria: pH, pCO ₂ , pO ₂ , bicarbonato compresi valori derivati | 1212.00 |
| Gastrina | 1342.00 |
| Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari (human erythrocyte antigen HEA) | 2270.01 |
| Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. | 2150.01 |
| Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. | 2250.01 |
| Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. | 2350.01 |
| Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fe-tali Rhesus D, Kell, Rhesus E, Rhesus c, Kidd (a), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b, e degli altri antigeni fetali. Questa posizione comprende la conferma dell'origine fetale del DNA circolante nel sangue materno. | 2150.02 |
| Genotipizzazione molecolare degli antigeni neutrofili u-mani (human neutrophil antigen HNA) | 2270.03 |
| Genotipizzazione molecolare degli antigeni trombocitari umani (human thrombocyte antigen HPA) | 2270.02 |
| Giardia lamblia, ricerca degli antigeni | 3525.00 |
| Glicogeno nei tessuti | 1364.00 |
| Glicogenosi | 2115.12 |
| Glicogenosi | 2215.12 |
| Glicogenosi | 2315.12 |
| Glicogenosi | 2515.12 |
| Glicogenosi | 2815.12 |
| Glicogeno-sintasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1365.00 |
| Globulina legante l'ormone sessuale (SHBG) | 1668.00 |
| Globulina legante la tiroxina (TBG) | 1722.00 |
| Glucagone | 1355.00 |
| Glucosio, altri liquidi corporei | 1357.00 |
| Glucosio, sangue/plasma/siero | 1356.00 |
| Glucosio, test da carico, secondo OMS | 1359.00 |
| Glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G-6-PDH) | 1358.00 |
| Glutamato deidrogenasi (GLDH) | 1361.00 |
| Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza | 1659.00 |
| Gonadotropina corionica umana (HCG), qn | 1425.00 |
| Granulomatosi cronica | 2105.01 |
| Granulomatosi cronica | 2205.01 |
| Granulomatosi cronica | 2305.01 |
| Granulomatosi cronica | 2505.01 |
| Granulomatosi cronica | 2805.01 |
| Grassi fecali totali | 1681.00 |
| Helicobacter pylori tramite test ureasi, materiale biotico | 3432.00 |
| Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18. dicembre 1970 | |
| Helicobacter pylori, coltura, negativo | 3430.00 |
| Helicobacter pylori, coltura, positivo | 3431.00 |
| Helicobacter pylori, determinazione degli antigeni, feci | 3434.00 |
| Helicobacter pylori, Ig o IgG, ql | 3435.00 |
| Helicobacter pylori, Ig o IgG, qn | 3436.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Helicobacter pylori, test respiratorio con 13C-urea incl. 13C-urea | 3433.00 |
| Il preparato 13C-Urea deve essere autorizzato dall'Istituto svizzero per gli agenti terapeutici (Swissmedic) Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18. dicembre 1970 | |
| Hepatitis-A-Virus, ampificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3052.00 |
| Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, ql | 3049.00 |
| Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, qn | 3050.00 |
| Hepatitis-A-Virus, IgM, ql | 3051.00 |
| Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBe, ql | 3058.00 |
| Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs dopo neutralizzazione | 3064.00 |
| Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs, ql | 3065.00 |
| Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs, qn | 3060.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql | 3053.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, qn | 3054.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBc IgM, ql | 3055.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBe Ig o IgG, ql | 3066.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, ql | 3067.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, qn | 3057.00 |
| Hepatitis-B-Virus, ampificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3061.00 |
| Hepatitis-B-Virus, ampificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | 3062.00 |
| Hepatitis-C-Virus, ampificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | 3073.00 |
| Hepatitis-C-Virus, determinazione del genotipo | 3072.00 |
| Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, ql | 3068.00 |
| Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, qn | 3069.00 |
| Hepatitis-C-Virus, Ig- o IgG-specificazione, test di conferma | 3070.00 |
| Hepatitis-D-Virus, antigene, ql | 3075.00 |
| Hepatitis-D-Virus, Ig o IgG, ql | 3074.00 |
| Hepatitis-E-Virus, ampificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3078.00 |
| Hepatitis-E-Virus, Ig o IgG, ql | 3076.00 |
| Hepatitis-E-Virus, IgM, ql | 3077.00 |
| Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), ampificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3091.00 |
| Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), determinazione degli antigeni | 3089.00 |
| Herpes Virus umano tipo 8 (HHV-8), ampificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3092.00 |
| Herpes-simplex-Virus (HSV), isolamento tramite coltura rapida | 3085.00 |
| Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, ql | 3079.00 |
| Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, qn | 3080.00 |
| Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgA, ql | 3082.00 |
| Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgM, ql | 3081.00 |
| Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), ampificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3087.00 |
| Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), determinazione degli antigeni | 3084.00 |
| Histoplasma capsulatum, IgG, qn | 3437.00 |
| HIV, resistenza agli antiretrovirali: analisi compreso aiuto all' interpretazione | 3093.00 |
| HIV-1- e HIV-2-anticorpi e HIV-1-p24-antigene, ql, Screening | 3094.00 |
| HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql | 3102.00 |
| HIV-1 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione | 3099.00 |
| HIV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot | 3095.00 |
| HIV-1, ampificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3100.00 |
| HIV-1, ampificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn | 3101.00 |
| HIV-1, p24 determinazione dell' antigene dopo dissociazione, qn | 3098.00 |
| HIV-1, p24 determinazione dell' antigene, ql | 3096.00 |
| HIV-1, p24 determinazione dell' antigene, qn | 3097.00 |
| HIV-1, tropismo (CCR5, CXCR4) | 3107.00 |
| HIV-2 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione | 3104.00 |
| HIV-2 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot | 3103.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| HIV-2, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3105.00 |
| HIV-2, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3106.00 |
| HLA, tipizzazione (locus A e B) | 1419.00 |
| HLA, tipizzazione (locus DR) | 1420.00 |
| HLA-antigene, specialità singole | 1418.00 |
| per es. B27, B5 | |
| HTLV-1 isolamento tramite colture cellulari, co-coltivazione | 3110.00 |
| HTLV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot | 3109.00 |
| HTLV-1, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3111.00 |
| HTLV-1, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3112.00 |
| HTLV-1, Ig o IgG, ql | 3108.00 |
| Human Placenta Lactogen (HPL) | 1426.00 |
| Hydroxymethylbilansynthase – attività | 1741.00 |
| Hypoderma sp., Ig, qn | 3528.00 |
| Ibridazione in-situ su nuclei in interfase in caso di sospetto di anomalia cromosomica o per la determinazione del sesso in malattie ereditarie X-cromosomali, cariotipo costituzionale incl. preparazione e analisi di 50 o più cellule | 2005.00 |
| Ibridazione in-situ su nuclei in interfase, emopatie maligne, cariotipo costituzionale incl. preparazione e analisi di 50 o più cellule | 2015.00 |
| Identificazione dell'emoglobina normale e anormale tramite elettroforesi o cromatografia | 1431.00 |
| Identificazione di cristalli con luce polarizzata | 1511.00 |
| Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, ql, sangue/urina | 1428.00 |
| Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, qn, sangue | 1429.00 |
| Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, sq, sangue/urina | 1430.00 |
| Iduronato 2-solfatasi nelle MPS II tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1432.00 |
| IgG, quoziente liquor/-siero | 1434.00 |
| IgG-albumina, quoziente (LIGI) | 1433.00 |
| Immunoanticorpi del sistema AB0 | 1435.00 |
| Immunocomplessi circolanti (fissazione C1q) qn | 1463.10 |
| Immunolettroforesi, multipla | 1437.00 |
| Immunolettroforesi, semplice | 1436.00 |
| Immunofissazione, multipla | 1439.00 |
| Immunofissazione, semplice | 1438.00 |
| Immunoglobulina IgA, altri liquidi corporei | 1440.00 |
| Immunoglobulina IgA, siero | 1441.00 |
| Immunoglobulina IgD | 1442.00 |
| Immunoglobulina IgE totale, qn | 1443.00 |
| Immunoglobulina IgE, multiscreeningtest monospecifico con differenziazione delle singole IgE specifiche, forfettario | 1445.00 |
| Immunoglobulina IgE, screeningtest per atopia multispecifico o gruppo-specifico, ql/sq, senza differenziazione di singole IgE specifiche, forfettario | 1447.00 |
| Immunoglobulina IgE, test monospecifico singolo, qn, misurazione delle seguenti IgE specifici, da 5 ad un massimo totale di 10, ognuno | 1444.00 |
| Immunoglobulina IgE, test singolo-, multi-, gruppo- o monospecifico, qn, 1 a 4 IgE specifici, ognuno | 1446.00 |
| Immunoglobulina IgG monospecifiche, RAST o test analogo, al massimo 2 allergeni, ognuno | 1448.00 |
| Immunoglobulina IgG precipitine con immunolettroforesi, ogni altro allergene al massimo 10, ognuno | 1455.00 |
| Immunoglobulina IgG, 4 sottoclassi, qn | 1449.00 |
| Immunoglobulina IgG, altri liquidi corporei | 1450.00 |
| Immunoglobulina IgG, siero | 1451.00 |
| Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolisine, 1° antigene | 1453.00 |
| Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolisine, un ulteriore antigene | 1452.00 |
| Immunoglobulina IgM, altri liquidi corporei | 1456.00 |
| Immunoglobulina IgM, siero | 1457.00 |
| Immunoglobuline catene leggere, tipo kappa, qn | 1459.00 |
| Immunoglobuline catene leggere, tipo lambda, qn | 1460.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Immunoglobuline IgG precipitine con immunoelettroforesi, 1° allergene | 1454.00 |
| Immunoglobuline, bande oligoclonali, liquor vs siero | 1461.00 |
| Immunoglobuline, catene leggere, tipo kappa e lambda, ql | 1458.00 |
| Immunosoppressivo dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1468.00 |
| Immunosoppressivo dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1469.00 |
| Immunosoppressivo dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1470.00 |
| Incorporazione di isovalerato in culture di cellule intatte nelle malattie del metabolismo dell'acido isovalerianico tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto senza vera separazione del substrato e del prodotto | 1477.00 |
| Incorporazione di propionato nelle culture di cellule intatte nelle malattie del metabolismo dell'acido propionico tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto senza vera separazione del substrato e del prodotto | 1624.00 |
| Inibitori contro fattori di coagulazione intrinseci singoli (per es. F VIII o F IX/metodo Bethesda) | 1411.00 |
| Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), funzionale | 1606.00 |
| Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), immunologico | 1607.00 |
| Inibitori del sistema intrinseco o estrinseco della coagulazione (per es. test miscela di APTT o Quick), incl. il lupus anticoagulante | 1412.00 |
| Insulina | 1471.00 |
| Insulin-like growth factor-binding protein 3 (IGFBP-3) | 1473.00 |
| Intolleranza al fruttosio | 2115.08 |
| Intolleranza al fruttosio | 2215.08 |
| Intolleranza al fruttosio | 2315.08 |
| Intolleranza al fruttosio | 2515.08 |
| Intolleranza al fruttosio | 2815.08 |
| Ipercelessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | 2130.04 |
| Ipercelessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | 2230.04 |
| Ipercelessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | 2330.07 |
| Ipercelessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | 2530.04 |
| Ipercelessia (Stiff-baby, malattia di Startle) | 2830.04 |
| Ipertermia, maligna familiare | 2115.15 |
| Ipertermia, maligna familiare | 2215.15 |
| Ipertermia, maligna familiare | 2315.15 |
| Ipertermia, maligna familiare | 2515.14 |
| Ipertermia, maligna familiare | 2815.14 |
| Ipglicemia indotta da insulina: determinazione dei valori glucosio-6 e cortisolo-6 | 1472.00 |
| Ippurato con HPLC | 1416.00 |
| Isolamento del virus su colture cellulari, cumulabile, in caso di una coltura positiva | 3000.00 |
| Istamina totale | 1417.00 |
| Ittiosi | 2110.04 |
| Ittiosi | 2210.04 |
| Ittiosi | 2310.04 |
| Ittiosi | 2510.04 |
| Ittiosi | 2810.04 |
| Lattato | 1517.00 |
| Latticodeidrogenasi (LDH), altro liquido corporeo | 1519.00 |
| Latticodeidrogenasi (LDH), sangue/plasma/siero | 1518.00 |
| Lavaggio broncoalveolare, coltura, qn, negativo | 3309.00 |
| Lavaggio broncoalveolare, coltura, qn, positivo | 3310.00 |
| Legionella pneumophila, ricerca degli antigeni, ql | 3441.00 |
| Legionella spp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione | 3440.00 |
| Legionella, coltura, negativo | 3438.00 |
| Legionella, coltura, positivo | 3439.00 |
| Leishmania sp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3531.00 |
| Leishmania sp., Ig, qn | 3529.00 |
| Leishmania sp., isolamento, coltura in vitro | 3530.00 |
| Leptospira, Ig, ql | 3442.00 |
| Leptospira, Ig, qn | 3443.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Leucemia linfatica acuta | 2146.02 |
| Leucemia linfatica acuta | 2246.02 |
| Leucemia linfatica acuta | 2346.02 |
| Leucemia linfatica acuta | 2446.02 |
| Leucemia linfatica acuta | 2546.02 |
| Leucemia linfatica cronica | 2146.04 |
| Leucemia linfatica cronica | 2246.04 |
| Leucemia linfatica cronica | 2346.04 |
| Leucemia linfatica cronica | 2446.04 |
| Leucemia linfatica cronica | 2546.04 |
| Leucemia mieloide acuta | 2446.01 |
| Leucemia mieloide acuta | 2146.01 |
| Leucemia mieloide acuta | 2246.01 |
| Leucemia mieloide acuta | 2346.01 |
| Leucemia mieloide acuta | 2546.01 |
| Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, 1° anticorpo monoclonale | 1523.00 |
| Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, per ogni ulteriore anticorpo monoclonale | 1524.00 |
| Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni | 1525.00 |
| Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con ogni antigene ulteriore, per un massimo di 10 | 1526.00 |
| Linfociti/monociti, funzione ~, misurazione delle citochine dopo stimolazione nella coltura cellulare | 1545.00 |
| Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento ~, (assorbimento di timidina o mediatori liberati), con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni | 1546.00 |
| Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento ~, (assorbimento di timidina o mediatori liberati), per ogni ulteriore antigene per un massimo di 10 | 1547.00 |
| Linfomi non Hodgkin | 2146.05 |
| Linfomi non Hodgkin | 2246.05 |
| Linfomi non Hodgkin | 2346.05 |
| Linfomi non Hodgkin | 2446.05 |
| Linfomi non Hodgkin | 2546.05 |
| Lipasi | 1537.00 |
| Lipoproteina (a) | 1539.00 |
| Lipoproteine tramite elettroforesi | 1540.00 |
| Liquor cerebrospinalis, negativo | 3313.00 |
| Liquor cerebrospinalis, positivo | 3314.00 |
| Lisozima, muramidasi | 1554.00 |
| Litio, sangue | 1541.00 |
| Magnesio eritrocitario | 1555.00 |
| Magnesio, altro liquido corporeo | 1557.00 |
| Magnesio, ionizzato | 1558.00 |
| Magnesio, sangue/plasma/siero | 1556.00 |
| Malassorbimento di glucosio-galattosio | 2115.10 |
| Malassorbimento di glucosio-galattosio | 2215.10 |
| Malassorbimento di glucosio-galattosio | 2315.10 |
| Malassorbimento di glucosio-galattosio | 2515.10 |
| Malassorbimento di glucosio-galattosio | 2815.10 |
| Malattia di Mendel al tessuto cutaneo, connettivo o osseo in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | 2810.09 |
| Malattia di Mendel al tessuto cutaneo, connettivo o osseo in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2810.10 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|----------|
| Malattia di Mendel di sangue, coagulazione o sistema immunitario in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | 2805.08 |
| Malattia di Mendel di sangue, coagulazione o sistema immunitario in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2805.09 |
| 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 particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile. | 2160.00 |
| 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 particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile. | 2260.00 |
| 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 particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile. | 2360.00 |
| 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 particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile. | 2460.00 |
| 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 particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile. | 2560.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|----------|
| <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>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.</p> | 2660.00 |
| <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 1-10 geni, che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non pre-sintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>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.</p> | 2860.01 |
| <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11-100 geni, che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non pre-sintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>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.</p> | 2860.02 |
| <p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni, che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non pre-sintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>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.</p> | 2860.03 |
| <p>Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)</p> | 2145.02 |
| <p>Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)</p> | 2245.02 |
| <p>Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)</p> | 2445.02 |
| <p>Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)</p> | 2545.02 |
| <p>Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)</p> | 2845.02 |
| <p>Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)</p> | 2345.02 |
| <p>Malattie di Mendel che interessano il sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità, in pazienti con sintomi per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni.</p> | 2845.03 |
| <p>Malattie di Mendel che interessano il sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità, in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni.</p> | 2845.04 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Malattie di Mendel e endocrine in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | 2815.23 |
| Malattie di Mendel e endocrine in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2815.24 |
| Malattie di Mendel mitocondriali in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2820.06 |
| Malattie neuromuscolari e neurodegenerative di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | 2830.17 |
| Malattie neuromuscolari e neurodegenerative di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2830.18 |
| Malattie oftalmologiche di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | 2835.05 |
| Malattie oftalmologiche di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2835.06 |
| Malonildialdeide (MDA), produzione dei trombociti | 1559.00 |
| Manganese con AAS | 1560.00 |
| Maturità polmonare fetale (FLM, rapporto S/A) | 1328.00 |
| Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1484.00 |
| Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1485.00 |
| Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1486.00 |
| Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina | 1487.00 |
| Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1083.00 |
| Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1084.00 |
| Medicamento antivirale dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1085.00 |
| Mercurio con AAS | 1645.00 |
| Metadone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1563.00 |
| Metanefrina più normetanefrina, libera e coniugata | 1562.00 |
| Metaqualone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1564.00 |
| Metilmalonil-CoA-mutasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto | 1569.00 |
| Metionina-sintasi nelle malattie congenite del metabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1565.00 |
| Metotressato, sangue | 1567.00 |
| Micobatteri non tubercolosi, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 10 | 3452.00 |
| Micobatteri non tubercolosi, sonda DNA | 3450.00 |
| Micobatteri, coltura, metodo convenzionale e medio liquido | 3446.00 |
| Micobatteri, emocoltura o medio liquido solo | 3445.00 |
| Micobatteri, identificazione tramite amplificazione degli acidi nucleici e sequenziamento o ibridizzazione | 3449.00 |
| Microdelezione Y (AZF-delezione) | 2145.03 |
| Microdelezione Y (AZF-delezione) | 2245.03 |
| Microdelezione Y (AZF-delezione) | 2345.03 |
| Microscopia speciale (arancio di acridina, Ziehl-Neelsen, auramine-rodamina, incl. in campo oscuro, contrasto di fase, ecc., KOH, funghi) | 3358.00 |
| Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase) | 1675.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Microscopia tradizionale, colorazione inclusa (Gram, Giemsa, blu di metilene, ecc.) | 3357.00 |
| Microsporidien, ricerca microscopica | 3532.00 |
| Mioglobina | 1572.00 |
| Miopatie miotubulari | 2130.08 |
| Miopatie miotubulari | 2230.08 |
| Miopatie miotubulari | 2330.12 |
| Miopatie miotubulari | 2530.08 |
| Miopatie miotubulari | 2830.08 |
| Miotonia congenita Thomsen/Becker | 2130.07 |
| Miotonia congenita Thomsen/Becker | 2230.07 |
| Miotonia congenita Thomsen/Becker | 2330.11 |
| Miotonia congenita Thomsen/Becker | 2530.07 |
| Miotonia congenita Thomsen/Becker | 2830.07 |
| Modifica degli acidi nucleici umani prima di processi di amplificazione e detezione, per es. modifica bi-sulfide, whole genome amplification, digestione restrizione del DNA genomico incl. test gel e reverse trascrizione a due passi, per ogni metodo usato, ognuno | 2022.00 |
| Mono- e aglicano-transferrina | 1570.00 |
| Morbo di Wilson | 2115.17 |
| Morbo di Wilson | 2215.17 |
| Morbo di Wilson | 2315.17 |
| Morbo di Wilson | 2515.16 |
| Morbo di Wilson | 2815.16 |
| Mucopolisaccaridosi | 2115.18 |
| Mucopolisaccaridosi | 2215.18 |
| Mucopolisaccaridosi | 2315.18 |
| Mucopolisaccaridosi | 2515.17 |
| Mucopolisaccaridosi | 2815.17 |
| Mycobacterium tuberculosis, complesso, amplificazione degli acidi nucleici direttamente incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se richiesto | 3448.00 |
| Mycobacterium tuberculosis, complesso, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 5 | 3451.00 |
| Mycobacterium tuberculosis, determinazione in vitro della liberazione di gamma-interferone mediante leucociti sensibilizzati in seguito a stimolazione prodotta da antigeni specifici | 3453.00 |
| Mycobacterium tuberculosis-complesso, sonda DNA | 3447.00 |
| Mycoplasma pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3456.00 |
| Mycoplasma pneumoniae, IgG, qn | 3458.00 |
| Mycoplasma pneumoniae, IgM, ql | 3459.00 |
| Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3455.00 |
| Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), coltura | 3454.00 |
| N-acetil-beta-D-glucosaminidasi (NAG) | 1573.00 |
| Neisseria gonorrhoeae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato | 3460.00 |
| Neoplasie di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | 2825.07 |
| Neoplasie di Mendel in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2825.08 |
| Neoplasie endocrine multiple | 2125.04 |
| Neoplasie endocrini multiple | 2225.04 |
| Neoplasie endocrini multiple | 2325.04 |
| Neoplasie endocrini multiple | 2425.04 |
| Neoplasie endocrini multiple | 2525.04 |
| Neoplasie endocrini multiple | 2825.04 |
| Neoplasie mieloproliferative | 2146.03 |
| Neoplasie mieloproliferative | 2246.03 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|----------|
| Neoplasie mieloproliferative | 2346.03 |
| Neoplasie mieloproliferative | 2446.03 |
| Neoplasie mieloproliferative | 2546.03 |
| Neopterina | 1577.00 |
| Neurofibromatosi tipo I | 2110.06 |
| Neurofibromatosi tipo I | 2210.06 |
| Neurofibromatosi tipo I | 2310.06 |
| Neurofibromatosi tipo I | 2410.02 |
| Neurofibromatosi tipo I | 2510.06 |
| Neurofibromatosi tipo I | 2610.01 |
| Neurofibromatosi tipo I | 2810.06 |
| Neurofibromatosi tipo II | 2110.07 |
| Neurofibromatosi tipo II | 2210.07 |
| Neurofibromatosi tipo II | 2310.07 |
| Neurofibromatosi tipo II | 2410.03 |
| Neurofibromatosi tipo II | 2510.07 |
| Neurofibromatosi tipo II | 2810.07 |
| Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1578.00 |
| Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1579.00 |
| Neurolettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1580.00 |
| Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | 2130.03 |
| Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | 2230.03 |
| Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | 2330.06 |
| Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | 2430.03 |
| Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | 2530.03 |
| Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica | 2830.03 |
| Nichel con AAS | 1582.00 |
| Norovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3132.10 |
| Occhio/orecchio/rinofaringe, negativo | 3300.00 |
| Occhio/orecchio/rinofaringe, positivo | 3301.00 |
| Olocarbossilasi-sintetasi (indiretto) nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1421.00 |
| Omocisteina | 1422.00 |
| Opiacei, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 | 1584.00 |
| Ormone antidiuretico (Vasopressina, ADH) | 1067.00 |
| Ormone della crescita risp. human growth hormone (HGH) | 1761.00 |
| Ormone follicolo-stimolante (FSH) | 1331.00 |
| Ormone luteinizzante (LH) | 1542.00 |
| Ormone luteinizzante (LH) e ormone follicolo-stimolante (FSH) in test LH-RH, con 4 determinazioni | 1536.00 |
| Oro con AAS | 1366.00 |
| Orotato con HPLC | 1586.00 |
| Osmolalità | 1587.00 |
| Ossalato | 1590.00 |
| Osteocalcina | 1589.00 |
| Osteogenesi imperfetta | 2110.08 |
| Osteogenesi imperfetta | 2210.08 |
| Osteogenesi imperfetta | 2310.08 |
| Osteogenesi imperfetta | 2410.04 |
| Osteogenesi imperfetta | 2510.08 |
| Osteogenesi imperfetta | 2810.08 |
| Pancreolauryl-Test | 1593.00 |
| Papilloma virus, determinazione del genoma (det. del gruppo) | 3133.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|----------|
| Papillomavirus, umano (HPV), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, con tipizzazione | 3136.00 |
| Paracoccidioides brasiliensis, Ig, qn | 3461.00 |
| Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3141.00 |
| Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, determinazione degli antigeni | 3139.00 |
| Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, isolamento su coltura rapida | 3140.00 |
| Parainfluenzavirus tipo 1, 2, o 3, Ig o IgG, qn | 3137.00 |
| Parassiti, identificazione | 3503.00 |
| Parassiti, ricerca completa, nativo, fissazione e colorazione, arricchimento | 3501.00 |
| Parassiti, ricerca microscopica nel liquido dei puntati | 3502.00 |
| Parassiti, ricerca microscopica, per es. metodo del nastro adesivo, nativo | 3500.00 |
| Parassiti, ricerca nei tessuti dopo isolamento o arricchimento, oppure in preparati istologici | 3504.00 |
| Paratormone (PTH) | 1595.00 |
| Paratormone Related Peptide (PTHrP) | 1596.00 |
| Parotite Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3132.00 |
| Parotite Virus, determinazione degli antigeni | 3131.00 |
| Parotite Virus, Ig o IgG, ql | 3127.00 |
| Parotite Virus, Ig o IgG, qn | 3128.00 |
| Parotite Virus, IgM, ql | 3129.00 |
| Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3146.00 |
| Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, Ig o IgG, ql | 3142.00 |
| Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, Ig o IgG, qn | 3143.00 |
| Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, IgM, ql | 3144.00 |
| Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP) | 1576.00 |
| Peptide vasoattivo intestinale (VIP) | 1743.00 |
| Peritonealdialisi, incl. anaerobici, negativo | 3315.00 |
| Peritonealdialisi, incl. anaerobici, positivo | 3316.00 |
| Peso specifico, densità | 1676.00 |
| pH del succo gastrico risp. nei trasudati ed essudati | 1598.00 |
| Piombo con AAS | 1211.00 |
| Piridinolina più /o desossipiridinolina, con HPLC | 1265.10 |
| Piruvato | 1642.00 |
| Piruvato chinasi eritrocitaria | 1644.00 |
| Piruvato-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1643.00 |
| Plasminogeno, funzionale | 1604.00 |
| Plasminogeno, immunologico | 1605.00 |
| Plasmodium sp. e altri ematozoari, ricerca microscopica, minimo: due strisci e goccia spessa | 3533.00 |
| Plasmodium sp., Ig, qn | 3534.00 |
| Plasmodium sp., test degli antigeni rapido | 3535.00 |
| Plaut-Vincent-Flora | 3321.00 |
| Pneumocystis jirovecii, prova | 3462.00 |
| Polimorfismo, determinazione durante la sorveglianza delle chimere inseguito a trapianto di cellule staminali, per popolazione cellulare, ognuno | 2346.06 |
| Poliovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3152.00 |
| Poliovirus, determinazione degli antigeni | 3149.00 |
| Poliovirus, Identificazione/tipizzazione | 3150.00 |
| Poliovirus, immunità tramite test di neutralizzazione, per tipo | 3147.00 |
| Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | 2125.05 |
| Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | 2225.05 |
| Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | 2325.05 |
| Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | 2425.05 |
| Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | 2525.05 |
| Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC | 2825.05 |
| Polyomavirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3155.00 |
| Polyomavirus, determinazione al microscopio elettronico | 3153.00 |
| Porfirie | 2115.20 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|----------|
| Porfirie | 2215.20 |
| Porfirie | 2315.20 |
| Porfirie | 2515.19 |
| Porfirie | 2815.19 |
| Porfirine, differenziate, eritrocitarie | 1612.00 |
| Porfirine, totali, qn, tramite fotometria, urina | 1613.00 |
| Porfobilinogeno, ql, urina | 1609.00 |
| Porfobilinogeno, qn, urina | 1610.00 |
| Potassio eritrocitario | 1481.00 |
| Potassio, altri liquidi corporei | 1480.00 |
| Potassio, sangue/plasma/siero | 1479.00 |
| Poxvirus, determinazione al microscopio elettronico | 3156.00 |
| Prealbumina (transtiretina) | 1615.00 |
| Precallicreina | 1614.00 |
| Pregnandiolo | 1616.00 |
| Pregnantriolo o pregnantriolone | 1617.00 |
| Prelievo di sangue capillare o di sangue venoso, applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal, dai laboratori di cui all'art. 54 cpv. 3 OAMal e dalle officine dei farmacisti di cui all'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal | 4701.00 |
| Primidone, incl. fenobarbitale, sangue | 1618.00 |
| Procalcitonina, qn, metodo sensitivo (<0.1µg/l) | 1619.00 |
| Procollagene | 1622.00 |
| Prodotti di degradazione della fibrina o del fibrinogeno (FDP) | 1317.00 |
| Profilo porfirine, con HPLC, almeno tre metaboliti, qn, feci, urina | 1611.00 |
| Progesterone | 1620.00 |
| Prolattina (PRL) | 1623.00 |
| Propionil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto | 1625.00 |
| Proteina C, funzionale | 1629.00 |
| Proteina C, immunologico | 1630.00 |
| Proteina cationica degli eosinofili (ECP) | 1278.00 |
| Proteina C-reattiva (CRP), qn | 1245.00 |
| Proteina C-reattiva (CRP), test rapido, sq | 1246.00 |
| Proteina retinolo-legante | 1650.00 |
| Proteina S, libera, funzionale | 1631.00 |
| Proteina S, libera, immunologico | 1632.00 |
| Proteina S, totale, immunologico | 1633.00 |
| Proteine, totali, altro liquido corporeo | 1635.00 |
| Proteine, totali, sangue/plasma/siero | 1634.00 |
| Protoporfirina eritrocitaria libera | 1639.00 |
| Protozoi, ricerca microscopica dopo fissazione con MIF o SAF | 3536.00 |
| Protrombina, frammenti F 1+2 | 1638.00 |
| Prova di compatibilità con «type & screen», controllo AB/D, secondo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de laboratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017, per concentrato eritrocitario. | 1745.00 |
| Prova di compatibilità leucocitaria, per il ricevente e primo donatore di trapianti | 1531.00 |
| Prova di compatibilità leucocotaria, ogni donatore addizionale | 1530.00 |
| Prova di compatibilità trombocitaria, per ogni concentrato piastrinico esaminato | 1714.00 |
| Prova di compatibilità, tramite compatibilità incrociata, se-condo il documento di riferimento «analyses de médecine transfusionnelle chez le patient, Recommandations de l'ASMT et de T-CH CRS à l'attention du personnel de labo-ratoire et des établissements de soin sur les analyses immuno-hématologiques et moléculaires des échantillons de sang des patients», 6a versione del 01.01.2017, per concentrato eritrocitario. | 1744.00 |
| Prova di funghi con substrati commerciali | 3353.00 |
| Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, negativo | 3354.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, positivo | 3355.00 |
| Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, positivo | 3352.00 |
| Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, negativo | 3351.00 |
| Pseudocolinesterasi | 1640.00 |
| Puntato, incl. anaerobici, negativo | 3317.00 |
| Puntato, incl. anaerobici, positivo | 3318.00 |
| Quoziente lecitina/sfingomielina (L/S-Ratio) | 1522.00 |
| Rame con AAS | 1515.00 |
| Rame con AAS, in biopsie del fegato | 1516.00 |
| Renina | 1646.00 |
| Resistenza osmotica eritrocitaria | 1588.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3161.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), determinazione degli antigeni | 3159.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), determinazione tramite coltura rapida | 3160.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), Ig o IgG, qn | 3157.00 |
| Reticolociti, automatizzato, qn | 1649.00 |
| Reticolociti, qn, incl. determinazione dei corpuscoli di Heinz, ql, metodo manuale microscopico | 1648.00 |
| Retinoblastoma, gene RB1 | 2125.06 |
| Retinoblastoma, gene RB1 | 2225.06 |
| Retinoblastoma, gene RB1 | 2325.06 |
| Retinoblastoma, gene RB1 | 2425.06 |
| Retinoblastoma, gene RB1 | 2525.06 |
| Retinoblastoma, gene RB1 | 2825.06 |
| Reverse triiodotironina (rT3) | 1652.00 |
| Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, negativo | 3342.00 |
| Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, positivo | 3343.00 |
| Ricerca degli spermatozoi dopo vasectomia, sedimento nativo | 1673.00 |
| Ricerca eritrociti falciformi | 1669.00 |
| Rickettsia, febbri purpuree, Ig o IgG, qn | 3463.00 |
| Rickettsia, febbri purpuree, IgM, qn | 3464.00 |
| Rickettsia, tifo, Ig o IgG, qn | 3465.00 |
| Rickettsia, tifo, IgM, qn | 3466.00 |
| Ritenzione di trombociti | 1712.00 |
| Rotavirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3165.00 |
| Rotavirus, determinazione al microscopio elettronico | 3164.00 |
| Rotavirus, determinazione degli antigeni | 3163.00 |
| Salmonella, almeno 4 antigeni (gruppo A, B, C, D), Ig, qn | 3467.00 |
| Sangue occulto, per campione primario | 1583.00 |
| Per l'indicazione preventiva all'individuazione precoce del carcinoma del colon: ogni 2 anni all'età di 50 a 69 anni secondo l'art. 12e lett. d Opre | |
| Schistosoma sp., Ig, qn, test di conferma | 3541.00 |
| Schistosoma sp., Ig, qn, test di ricerca | 3539.00 |
| Schistosoma sp., ricerca microscopica di uova nell'urina | 3542.00 |
| SCID | 2105.07 |
| SCID | 2205.07 |
| SCID | 2305.07 |
| SCID | 2505.04 |
| SCID | 2805.04 |
| Screening dei neonati per fenilchetonuria, galattosemia, carenza di biotinidasi, sindrome adrenogenitale, ipotireosi congenitale, carenza di acil-CoA-deidrogenasi a catena media (MCAD), fibrosi cistica, malattia delle urine a sciroppo d'acero (MSUD) e l'aciduria glutarica tipo 1 (GA-1) | 1368.00 |
| Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue | 1660.00 |
| Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue | 1661.00 |
| Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue | 1662.00 |
| Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina | 1663.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Sedimento, esame microscopico | 1664.00 |
| Selenio con AAS | 1665.00 |
| Sequenziamento degli antigeni eritrocitari umani (human erythrocyte antigen HEA) | 2550.01 |
| Serie di ibridazioni in-situ o/e genomiche (analisi cromosomica microarray), emopatie maligne, importo forfettario per 8 o più sonde | 2018.07 |
| Serotonina trombocitaria | 1667.00 |
| Sideroblasti, colorazione e conteggio, inclusa valutazione | 1670.00 |
| Sindrome del Cri-du-chat | 2140.02 |
| Sindrome del Cri-du-chat | 2240.02 |
| Sindrome del Cri-du-chat | 2340.02 |
| Sindrome del Cri-du-chat | 2440.02 |
| Sindrome del Cri-du-chat | 2540.02 |
| Sindrome del Cri-du-chat | 2840.02 |
| Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | 2140.04 |
| Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | 2240.04 |
| Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | 2340.04 |
| Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | 2440.04 |
| Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | 2540.04 |
| Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | 2640.01 |
| Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE) | 2840.04 |
| Sindrome di Angelman | 2140.01 |
| Sindrome di Angelman | 2240.01 |
| Sindrome di Angelman | 2340.01 |
| Sindrome di Angelman | 2440.01 |
| Sindrome di Angelman | 2540.01 |
| Sindrome di Angelman | 2840.01 |
| Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | 2140.03 |
| Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | 2240.03 |
| Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | 2340.03 |
| Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | 2440.03 |
| Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22) | 2540.03 |
| Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale, 22q11 aberrazione cromosomica | 2840.03 |
| Sindrome di Kallman | 2115.16 |
| Sindrome di Kallman | 2215.16 |
| Sindrome di Kallman | 2315.16 |
| Sindrome di Kallman | 2515.15 |
| Sindrome di Kallman | 2815.15 |
| Sindrome di Kearns-Sayre | 2120.01 |
| Sindrome di Kearns-Sayre | 2220.01 |
| Sindrome di Kearns-Sayre | 2320.01 |
| Sindrome di Kearns-Sayre | 2420.01 |
| Sindrome di Kearns-Sayre | 2520.01 |
| Sindrome di Kearns-Sayre | 2820.01 |
| Sindrome di Leigh | 2130.05 |
| Sindrome di Leigh | 2230.05 |
| Sindrome di Leigh | 2330.08 |
| Sindrome di Leigh | 2530.05 |
| Sindrome di Leigh | 2830.05 |
| Sindrome di Li-Fraumeni | 2125.03 |
| Sindrome di Li-Fraumeni | 2225.03 |
| Sindrome di Li-Fraumeni | 2325.03 |
| Sindrome di Li-Fraumeni | 2425.03 |
| Sindrome di Li-Fraumeni | 2525.03 |
| Sindrome di Li-Fraumeni | 2825.03 |
| Sindrome di Marfan | 2110.05 |
| Sindrome di Marfan | 2210.05 |
| Sindrome di Marfan | 2310.05 |
| Sindrome di Marfan | 2410.01 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Sindrome di Marfan | 2510.05 |
| Sindrome di Marfan e altre malattie dell'aorta toracica | 2810.05 |
| Sindrome di MELAS | 2120.02 |
| Sindrome di MELAS | 2220.02 |
| Sindrome di MELAS | 2320.02 |
| Sindrome di MELAS | 2420.02 |
| Sindrome di MELAS | 2520.02 |
| Sindrome di MELAS | 2820.02 |
| Sindrome di Mendel con disturbi della crescita in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per 11 fino a 100 geni. | 2840.11 |
| Sindrome di Mendel con disturbi della crescita in pazienti con sintomi, per i quali entrano in considerazione diverse malattie appartenenti a questo gruppo e sulle quali vengono effettuate ricerche (diagnostica differenziale); con valutazione bioinformatica incluso il reso di risultato per oltre 100 geni. | 2840.12 |
| Sindrome di MERRF | 2120.03 |
| Sindrome di MERRF | 2220.03 |
| Sindrome di MERRF | 2320.03 |
| Sindrome di MERRF | 2420.03 |
| Sindrome di MERRF | 2520.03 |
| Sindrome di MERRF | 2820.03 |
| Sindrome di Norrie | 2135.03 |
| Sindrome di Norrie | 2235.03 |
| Sindrome di Norrie | 2335.03 |
| Sindrome di Norrie | 2435.03 |
| Sindrome di Norrie | 2535.03 |
| Sindrome di Norrie | 2835.03 |
| Sindrome di Pearson | 2120.05 |
| Sindrome di Pearson | 2220.05 |
| Sindrome di Pearson | 2320.05 |
| Sindrome di Pearson | 2420.05 |
| Sindrome di Pearson | 2520.05 |
| Sindrome di Pearson | 2820.05 |
| Sindrome di Prader-Willy | 2140.05 |
| Sindrome di Prader-Willy | 2240.05 |
| Sindrome di Prader-Willy | 2340.05 |
| Sindrome di Prader-Willy | 2440.05 |
| Sindrome di Prader-Willy | 2540.05 |
| Sindrome di Prader-Willy | 2840.05 |
| Sindrome di Rubinstein-Taybi | 2140.06 |
| Sindrome di Rubinstein-Taybi | 2240.06 |
| Sindrome di Rubinstein-Taybi | 2340.06 |
| Sindrome di Rubinstein-Taybi | 2440.06 |
| Sindrome di Rubinstein-Taybi | 2540.06 |
| Sindrome di Rubinstein-Taybi | 2840.06 |
| Sindrome di Smith-Magenis | 2140.07 |
| Sindrome di Smith-Magenis | 2240.07 |
| Sindrome di Smith-Magenis | 2340.07 |
| Sindrome di Smith-Magenis | 2440.07 |
| Sindrome di Smith-Magenis | 2540.07 |
| Sindrome di Smith-Magenis | 2840.07 |
| Sindrome di Williams-Beuren | 2140.09 |
| Sindrome di Williams-Beuren | 2240.09 |
| Sindrome di Williams-Beuren | 2340.09 |
| Sindrome di Williams-Beuren | 2440.09 |
| Sindrome di Williams-Beuren | 2540.09 |
| Sindrome di Williams-Beuren | 2840.09 |
| Sindrome di Wiskott-Aldrich | 2105.10 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Sindrome di Wiskott-Aldrich | 2205.10 |
| Sindrome di Wiskott-Aldrich | 2305.10 |
| Sindrome di Wiskott-Aldrich | 2505.07 |
| Sindrome di Wiskott-Aldrich | 2805.07 |
| Sindrome di Wolf-Hirschhorn | 2140.10 |
| Sindrome di Wolf-Hirschhorn | 2240.10 |
| Sindrome di Wolf-Hirschhorn | 2340.10 |
| Sindrome di Wolf-Hirschhorn | 2440.10 |
| Sindrome di Wolf-Hirschhorn | 2540.10 |
| Sindrome di Wolf-Hirschhorn | 2840.10 |
| Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | 2125.02 |
| Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | 2225.02 |
| Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | 2325.02 |
| Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | 2425.02 |
| Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | 2525.02 |
| Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 | 2825.02 |
| Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA 2 | 2425.01 |
| Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA 2 | 2525.01 |
| Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA 2 | 2825.01 |
| Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | 2140.08 |
| Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | 2240.08 |
| Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | 2340.08 |
| Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | 2440.08 |
| Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | 2540.08 |
| Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a. | 2840.08 |
| Sodio, altro liquido corporeo | 1575.00 |
| Sodio, sangue/plasma/siero | 1574.00 |
| Solfato, sangue o urina | 1689.00 |
| Somatomedina C (IGF-1) | 1671.00 |
| Sperma, coltura qn, senza Micoplasma, Ureaplasma, negativo | 3322.00 |
| Sperma, coltura qn, senza Micoplasma, Ureaplasma, positivo | 3323.00 |
| Spermiocitogramma, determinazione pH, viscosità, conteggio cellulare, motilità, diminuzione della motilità, vitalità, morfologia, elementi cellulari estranei, incluse diverse colorazioni | 1674.00 |
| Sporothrix schenckii, Ig, qn | 3468.00 |
| Squamous Cell Carcinoma (SCC) | 1677.00 |
| Stato urinario parziale, 5-10 parametri | 1740.00 |
| Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso | 1739.00 |
| Steroidi, ql, determinazione tramite spettrometria di massa, urina | 1679.00 |
| Streptococcus pneumoniae, determinazione degli antigeni, ql, urina | 3476.00 |
| Streptococcus, anti-DNAse B, qn | 3471.00 |
| Streptococcus, antiialuronidasi, qn | 3472.00 |
| Streptococcus, antistreptolisina, qn | 3470.00 |
| Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido | 3469.00 |
| Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3475.00 |
| Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, negativo | 3473.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|-----------------|
| Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, positivo | 3474.00 |
| Striscio di midollo osseo, solamente preparazione e colorazione | 1491.00 |
| Striscio gola/angina, Streptococchi beta-emolitici, coltura, negativo | 3319.00 |
| Striscio gola/angina, Streptococchi beta-emolitici, coltura, positivo | 3320.00 |
| Strongyloides stercoralis, Ig, qn | 3543.00 |
| Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC/GC, sangue/urina | 1683.00 |
| Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC-MS/GC-MS, sangue/urina | 1684.00 |
| Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca, metodi semplici cromatografici | 1685.00 |
| Stupefacenti, screening, urina, da 1° al 4° stupefacente, per stupefacente | 1686.00 |
| Stupefacenti, screening, urina, dal 5° al 10° stupefacente al massimo, per stupefacente | 1687.00 |
| Sulfemoglobina | 1690.00 |
| Supplemento per il reso di risultato complesso della citoge-netica al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze, cariotipo costituzionale o emopatie maligne | 2020.00 |
| Supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze. | 2910.00 |
| Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella citogenetica molecolare prenatale: pulizia manuale del materiale biotico, ulteriore estrazione dell'acido nucleico dal sangue dei genitori, controllo della contaminazione tramite l'analisi microsatelliti. Il controllo postnatale come gestione della qualità è già incluso | 2900.00 |
| Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella diagnostica citogenetica prenatale: pulizia manuale del materiale biotico, controllo della contaminazione tramite l'analisi microsatellitare, analisi doppia o multipla. Il controllo postnatale come gestione della qualità è già incluso. | 2007.00 |
| Supplemento per notte (ore 1900-0700), domenica e giorni festivi: soltanto per incarico espressamente ordinato (non per risultato), per il proprio bisogno o s incarico esterno; applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal e dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal | 4706.00 |
| Supplemento per ogni analisi con suffisso C Applicabile per: - Analisi del n. 5.1.2.2.2 "Analisi complementari" - Analisi del n. 5.1.3 „Analisi per medici con determinati titoli di perfezionamento“ - la posizione 1735.00 sotto n. 5.1.4 „Analisi eseguibili da medici durante una visita a domicilio“ - Analisi del n. 5.1.2.3 „Analisi per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. b OAMal4 e per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal“, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi del n. 5.1.2.4 „Analisi per l'officina del farmacista secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal“, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi eseguibili per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'art. 54 cpv. 3 OAMal, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 | 4707.10 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|----------|
| <p>Supplemento per ogni analisi senza suffisso C</p> <p>Applicabile per:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Analisi del n. 5.1.2.2.2 „Analisi complementari“ - Analisi del n. 5.1.3 „Analisi per medici con determinati titoli di perfezionamento“ - Analisi del n. 5.1.2.3 „Analisi per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. b OAMal e per i laboratori d'ospedale secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal“, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi del n. 5.1.2.4 „Analisi per l'officina del farmacista secondo l'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal“, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 - Analisi eseguibili per il proprio bisogno tramite laboratori (d'o-spedale) conformemente all'art. 54 cpv. 3 OAMal, in combinato disposto con la tassa di presenza secondo la posizione 4707.00 | 4707.20 |
| Supplemento per ogni km in più; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'art. 54 cpv. 3 OAMal | 4704.00 |
| Supplemento per prelievo a domicilio, nel raggio di 3 km; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal | 4703.00 |
| <p>Supplemento per un'ulteriore analisi dei parenti sani e/o colpiti di un paziente indice o di un bambino non ancora nato, che è necessaria per</p> <p>a) l'analisi indiretta di una mutazione familiare non caratterizzabile con l'analisi Linkage b) l'analisi diretta di mutazioni, nel caso in cui non sia possibile o non si possa esigere un prelievo di campione dalle persone colpite</p> <p>per ogni persona e sistema marker/ sequenza bersaglio (approccio monoplex o multiplex), ognuno</p> <p>I costi sono a carico dell'assicuratore del paziente indice o della donna incinta</p> | 2920.00 |
| Taenia solium, cisticercosi Ig, qn | 3544.00 |
| Taenia solium, cisticercosi Ig, qn, Westernblot | 3545.00 |
| Talassemie | 2105.09 |
| Talassemie | 2205.09 |
| Talassemie | 2305.09 |
| Talassemie | 2405.09 |
| Talassemie | 2505.06 |
| Talassemie | 2805.06 |
| Tallio con AAS | 1695.00 |
| <p>Tassa di presenza</p> <p>per incarico e per giorno, applicabile se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'art. 54 cpv. 1 lett b OAMal, art. 54 cpv. 1 lett c in combinato disposto con l'art. 54 cpv. 2 OAMal2 e da officine di farmaci-sti conformemente all'art. 54 cpv. 1 lett. c OAMal</p> <p>ugualmente applicabile per incarico e per giorno per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'art. 54, cpv. 3 OAMal</p> <p>Definizione dell'incarico vedi Posizione 4700.00</p> | 4707.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|----------|
| Tassa d'incarico per i mandatarî di incarichi esterni, per incarico e per giorno; applicabile soltanto da parte dei laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal | 4700.00 |
| Un incarico corrisponde ad una prescrizione di analisi da parte di un mandante a un laboratorio, indipendentemente dal numero di analisi, di campioni da analizzare, di formulari di richiesta riempiti e dalla disciplina di laboratorio (chimica clinica, ematologia, immunologia clinica, genetica medica, microbiologia medica). Il lavoro relativo a un incarico può essere ripartito su tutta la giornata (p. es. profilo glicemico) o su diversi giorni (p. es. sangue occulto su 3 diversi campioni di feci). | |
| Un incarico può riguardare più pazienti o persone (p. es.: esami abbinati in genetica medica). | |
| Delegando una parte dell'incarico ad un altro laboratorio, solo il primo laboratorio, che ha ricevuto l'incarico, può fatturare la tassa d'incarico. | |
| Un incarico, rispettivamente una prescrizione di analisi complementare su campioni già disponibili, sono compresi nella tassa d'incarico. | |
| Telopeptide | 1691.00 |
| Tempo di attivazione parziale della tromboplastina (APTT) | 1019.00 |
| Tempo di emorragia, standardizzato | 1213.10 |
| Tempo di reptilase | 1647.00 |
| Tempo di trombina | 1699.00 |
| Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR | 1700.00 |
| Teofillina, sangue | 1696.00 |
| Test del filippin nei fibroblasti per la diagnosi della malattia di Niemann Pick C | 1326.10 |
| Test del primo trimestre come accertamento del rischio pre-natale di trisomia 21, 18 e 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) e frazione β libera della coriagonadotropina umana (beta hCG libera) con valutazione informatica e calcolo del rischio. | 2950.02 |
| Test del primo trimestre come accertamento del rischio pre-natale di trisomia 21, 18 e 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) e frazione β libera della coriagonadotropina umana (free beta hCG) con valutazione informatica e calcolo del rischio. | 2950.01 |
| Test del siero acidificante (test di Ham) | 1656.00 |
| Test di penetrazione | 1597.00 |
| Test di riassorbimento del lattosio | 1520.00 |
| Test di rigonfiamento ipoosmotico, sperma | 1427.00 |
| Test di sucrosio lisi | 1688.00 |
| Test pancreazimina-secretina, compresa la determinazione del bicarbonato e enzimi in almeno 4 prove | 1594.00 |
| Test prenatale non invasivo (non invasive prenatal test NIPT) su DNA fetale libero nel sangue materno, mediante sequenziamento su larga scala, per trisomia 21, 18 e 13, importo forfettario. | 2950.10 |
| Testosterone, libero | 1693.00 |
| Testosterone, totale | 1694.00 |
| Tetanus-tossina (topo) | 3477.00 |
| Tiocianato, sangue | 1697.00 |
| Tipizzazione trombocitaria, per antigene | 1713.00 |
| Tireoglobulina | 1717.00 |
| Tireotropina (TSH), qn (per un test al TRH, può essere fatturata 2 volte) | 1718.10 |
| Tiroxina, libera (FT4) | 1720.00 |
| Tiroxina, totale (T4) | 1721.00 |
| Tissue Polypeptide Antigen (TPA) | 1723.00 |
| Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), funzionale | 1724.00 |
| Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), immunologico | 1725.00 |
| Titolo delle agglutinine a freddo, test di ricerca | 1483.00 |
| Titolo delle isoagglutinine, per antigene anti-A1 o anti-B, ognuno | 1476.00 |
| Titolo per cellula, nelle agglutinine a freddo di rilevanza clinica (neonati, adulti, ecc.), al massimo 10 | 1726.00 |
| Tossina difterica (cavia) | 3421.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|---|----------|
| Tossina difterica, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se coltura positiva | 3422.00 |
| Tossina difterica, test Elek | 3423.00 |
| Toxocara sp., Ig, ql | 3546.00 |
| Toxoplasma gondii, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato | 3556.00 |
| Toxoplasma gondii, avidità delle IgG | 3550.00 |
| Toxoplasma gondii, Ig o IgG, qn | 3549.00 |
| Toxoplasma gondii, IgA, ql | 3555.00 |
| Toxoplasma gondii, IgM, ql | 3553.00 |
| Toxoplasma gondii, profilo immunologico madre-bambino tramite elettroforesi, IgG o IgM, per ogni isotipo | 3551.00 |
| Transcobalammina II | 1727.00 |
| Transcobalammina III | 1728.00 |
| Transferrina | 1729.00 |
| Transferrina, carboidrato deficiente (CDT) | 1226.00 |
| Treponema, Ig o IgG, FTA/EIA, qn | 3478.00 |
| Treponema, IgM, FTA/EIA, ql | 3480.00 |
| Treponema, test RPR/VDRL qn | 3482.00 |
| Treponema, TPHA/TPPA, qn | 3481.00 |
| Treponemi, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato | 3483.00 |
| Trichinella spiralis, Ig o IgG, qn | 3557.00 |
| Trigliceridi | 1731.00 |
| Triiodotironina, libera (FT3) | 1732.00 |
| Triiodotironina, totale (T3) | 1733.00 |
| Tripanosomi e microfilarie, ricerca microscopica dopo arricchimento | 3560.00 |
| Triptasi | 1737.00 |
| Trombociti, estensione | 1708.00 |
| Trombociti, test globale con collagene/ADP | 1710.00 |
| Trombociti, test globale con collagene/epinefrina | 1711.00 |
| Tropheryma whipplei, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato | 3484.00 |
| Troponina (T o I), test rapido | 1735.00 |
| Troponina (T o I), tramite ELISA | 1734.00 |
| Trypanosoma brucei, tripanosomiasi africana, Ig, qn | 3558.00 |
| Trypanosoma cruzi, tripanosomiasi americana, Ig, qn | 3559.00 |
| Trypanosoma sp. tramite xenodiagnosi | 3561.00 |
| Uova di verme, identificazione | 3562.00 |
| Urati | 1738.00 |
| Urea, altro liquido corporeo | 1407.00 |
| Urea, sangue/plasma/siero | 1406.00 |
| Urina, vetrino a immersione, lavorazione di una coltura positiva | 3331.00 |
| Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo | 3330.00 |
| Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, negativo | 3332.00 |
| Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, positivo | 3333.00 |
| Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, negativo | 3334.00 |
| Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, positivo | 3335.00 |
| Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento inclusa la rappresentazione dei risultati per 11-100 geni dopo il sequenziamento su larga scala (posizione 28XX.XX) | 2870.01 |
| Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento inclusa la rappresentazione dei risultati per oltre 100 geni dopo il sequenziamento su larga scala (posizione 28XX.XX) | 2870.02 |
| Valutazione bioinformatica successiva con dati di sequenziamento incluso il reso di risultato per 1-10 geni dopo il sequenziamento su larga scala (posizione 28XX.XX) | 2870.00 |
| Varicella-Zoster-virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3184.00 |
| Varicella-Zoster-virus, determinazione degli antigeni | 3182.00 |
| Varicella-Zoster-Virus, Ig o IgG, ql | 3177.00 |
| Varicella-Zoster-Virus, Ig o IgG, qn | 3178.00 |
| Varicella-Zoster-Virus, IgA, ql | 3180.00 |
| Varicella-Zoster-Virus, IgM, ql | 3179.00 |

| Denominazione | No. pos. |
|--|-----------------|
| Varicella-Zoster-virus, isolamento tramite coltura rapida | 3183.00 |
| Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso | 1666.00 |
| Virus del morbillo, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql | 3126.00 |
| Virus del morbillo, determinazione degli antigeni | 3125.00 |
| Virus del morbillo, Ig o IgG, ql | 3121.00 |
| Virus del morbillo, Ig o IgG, qn | 3122.00 |
| Virus del morbillo, IgM, ql | 3123.00 |
| Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie | 3048.00 |
| Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), Ig o IgG, ql, per specie | 3046.00 |
| Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), IgM, ql, per specie | 3047.00 |
| Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, ql | 3043.00 |
| Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, qn | 3044.00 |
| Virus della meningoencefalite primaverile, IgM, ql | 3045.00 |
| Virus della rabbia, determinazione degli antigeni | 3175.00 |
| Virus della rabbia, immunità tramite test di neutralizzazione | 3174.00 |
| Virus della rabbia, isolamento da colture cellulari: 1 tipo di cellule o prove su animali | 3176.00 |
| Virus influenzale A o B, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql | 3120.00 |
| Virus influenzale A o B, determinazione degli antigeni | 3116.00 |
| Virus influenzale A o B, determinazione tramite emoagglutinazione | 3114.00 |
| Virus influenzale A o B, identificazione/tipizzazione tramite il test di neutralizzazione | 3118.00 |
| Virus influenzale A o B, Ig o IgG, qn | 3113.00 |
| Virus influenzale A o B, isolamento tramite coltura rapida | 3117.00 |
| Virus influenzale A o B, tipizzazione tramite test d'inibizione dell'emoagglutinazione | 3119.00 |
| Virus Rubella, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql | 3173.00 |
| Virus Rubella, conferma IgM | 3169.00 |
| Virus Rubella, determinazione degli antigeni | 3171.00 |
| Virus Rubella, Ig o IgG, qn | 3167.00 |
| Virus Rubella, IgM, ql | 3168.00 |
| Viscosità | 1746.00 |
| Vitamina A risp. retinolo | 1747.00 |
| Vitamina B 12 risp. cianocobalammina | 1749.00 |
| Vitamina B1 | 1748.00 |
| Vitamina B2 | 1750.00 |
| Vitamina B6, determinazione diretta | 1751.00 |
| Vitamina C risp. acido ascorbico | 1752.00 |
| Vitamina E risp. alfa-tocoferolo | 1755.00 |
| Vitamina K1 | 1756.00 |
| Vitamina PP risp. niacina | 1757.00 |
| Washing Swim Up Test/Percoll Test | 1762.00 |
| Xilosio | 1763.00 |
| Yersinia spp., IgA, qn | 3487.00 |
| Yersinia spp., IgG, qn | 3485.00 |
| Zinco con AAS | 1767.00 |
| Zinco con AAS, in eritrociti | 1768.00 |