

Ordinanza del DFI del 29 settembre 1995 sulle prestazioni dell'assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie
(Ordinanza sulle prestazioni, OPre)
RS 832.112.31

Allegato 3¹
(Art. 28)

Allegato 3 dell'ordinanza sulle prestazioni (OPre)

è modificato come segue:

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

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1034.00	17.4	Alfa-1-Fetoproteina (AFP)	CI	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

No

No

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

NoSi

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1314.00	7.1	Ferritina	CH	B

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

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

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

**Laboratorio di
gabinetto medico**

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a
domicilioAnalisi
rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1359.00	7.8	Glucosio, test da carico	C	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni**

Secondo lo standard dell'OMS

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1425.00	15.8	Beta-HCG (gonadotropina corionica umana)	CI	B

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1900.00	54.0	Analisi biochimica altamente specializzata dei metaboliti per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	C	S

Tecnica di analisi

Fotometria, fluorimetria, luminometria

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero, urina, liquido cerebrospinale

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 5

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'~~articolo~~art. 3 lettera c LEGU, deve disporre di un'autorizzazione secondo l'~~articolo~~art. 8 LEGU28 LEGU.
- L'esecuzione di analisi biochimiche dei metaboliti per controllo del decorso non rientra nell'ambito di applicazione della LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1900.10	73.8	Analisi biochimica altamente specializzata dei metaboliti per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	C	S

Tecnica di analisi

Fotometria, fluorimetria, luminometria
con una preparazione complessa dei campioni o con costi aumentati del materiale

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero, urina, liquido cerebrospinale

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 5

Cumulabilità

Limitazioni

Osservazioni

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8-LEGU](#) [28 LEGU](#).
- L'esecuzione di analisi biochimiche dei metaboliti per controllo del decorso non rientra nell'ambito di applicazione della LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1900.20	73.8	Analisi biochimica altamente specializzata dei metaboliti per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	C	S

Tecnica di analisi

Elettroforesi su gel, cromatografia su strato sottile, cromatografia in fase liquida (incl. HPLC), gascromatografia, elettroforesi capillare

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero, urina, liquido cerebrospinale

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 7

Cumulabilità

Limitazioni

Osservazioni

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) ~~28 LEGU~~.
- L'esecuzione di analisi biochimiche dei metaboliti per controllo del decorso non rientra nell'ambito di applicazione della LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1900.30	130.5	Analisi biochimica altamente specializzata dei metaboliti per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Elettroforesi su gel, cromatografia su strato sottile, cromatografia in fase liquida (incl. HPLC), gascromatografia, elettroforesi capillare utilizzando MS o NMR o almeno un radioisotopo

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero, urina, liquido cerebrospinale

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 5

Cumulabilità

Limitazioni

Osservazioni

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) 28 LEGU.
- L'esecuzione di analisi biochimiche dei metaboliti per controllo del decorso non rientra nell'ambito di applicazione della LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a
domicilio

Analisi
rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1900.40	130.5	Analisi biochimica altamente specializzata dei metaboliti per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Elettroforesi su gel, cromatografia su strato sottile, cromatografia in fase liquida (incl. HPLC), gascromatografia, elettroforesi capillare
con particolare sforzo o applicazione di anticorpi o enzimi

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero, urina, liquido cerebrospinale

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 5

Cumulabilità

Limitazioni

Osservazioni

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) e [articolo art. 28 LEGU](#).
- L'esecuzione di analisi biochimiche dei metaboliti per controllo del decorso non rientra nell'ambito di applicazione della LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a
domicilio

Analisi
rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1900.50	184.5	Analisi biochimica altamente specializzata dei metaboliti per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Elettroforesi su gel, cromatografia su strato sottile, cromatografia in fase liquida (incl. HPLC), gascromatografia, elettroforesi capillare
con valutazione e interpretazione particolarmente complessa dei dati

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero, urina, liquido cerebrospinale

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 7

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) 28 LEGU.
- L'esecuzione di analisi biochimiche dei metaboliti per controllo del decorso non rientra nell'ambito di applicazione della LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1900.60	225.0	Analisi biochimica altamente specializzata dei metaboliti per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Elettroforesi su gel, cromatografia su strato sottile, cromatografia in fase liquida (incl. HPLC), gascromatografia, elettroforesi capillare
utilizzando MS o NMR o radioisotopo, con valutazione e interpretazione particolarmente complessa dei dati

Campione di analisi

Sangue, plasma, siero, urina, liquido cerebrospinale

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 7

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) 28 LEGU.
- L'esecuzione di analisi biochimiche dei metaboliti per controllo del decorso non rientra nell'ambito di applicazione della LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1901.00	103.5	Analisi biochimica altamente specializzata delle proteine/attività enzimatiche per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Fotometria, fluorimetria
(determinazione dell'endpoint rispettivamente meno di 5 minuti di tempo di misura puro per le prove cinetiche)

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 5

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) 28 LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico**
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

No

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1901.10	121.5	Analisi biochimica altamente specializzata delle proteine/attività enzimatiche per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Fotometria, fluorimetria, luminometria
con preparazione di campioni complessi (determinazione dell'endpoint rispettivamente meno di 5 minuti di tempo di misura puro per le prove cinetiche)

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1 per metabolita, al massimo 7

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'~~articolo~~art. 3 lettera c LEGU, deve disporre di un'autorizzazione secondo l'~~articolo~~art. 8 LEGU/28 LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1901.20	256.5	Analisi biochimica altamente specializzata delle proteine/attività enzimatiche per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Fotometria, fluorimetria o luminometria, con almeno una fase di separazione o purificazione, o un processo cinetico con più di 5 minuti di tempo di misura puro, o applicazione di anticorpi o enzimi, con valutazione e interpretazione particolarmente complessa dei dati

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

qn

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per metabolita, al massimo 5

Limitazioni**Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) ~~28 LEGU~~.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1901.30	288.0	Analisi biochimica altamente specializzata delle proteine/attività enzimatiche per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Fotometria, fluorimetria o luminometria, con la preparazione di campioni complessi e con almeno una fase di separazione o purificazione, o almeno un radioisotopo o un processo cinetico con un tempo di misurazione puro superiore a 5 minuti

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

qn

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per metabolita, al massimo 5

Limitazioni**Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'[articolo art. 3 lettera c LEGU](#), deve disporre di un'autorizzazione secondo l'[articolo art. 8 LEGU](#) ~~28 LEGU~~.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal](#) alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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 art. 54 capoverso 3 OAMal](#);

Laboratori autorizzati

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
1901.40	468.0	Analisi biochimica altamente specializzata delle proteine/attività enzimatiche per malattia metabolica congenita 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 biochimica viene effettuata per la diagnosi e per il controllo del decorso f. la sensibilità diagnostica per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile	C	S

Tecnica di analisi

Fotometria, fluorimetria o luminometria, con almeno un'analisi in due fasi, preparazione del campione complesso e con almeno una fase di separazione o purificazione, o un processo cinetico con più di 5 minuti di tempo di misura puro, con valutazione e interpretazione particolarmente complessa dei dati

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

qn

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per metabolita, al massimo 5

Limitazioni**Osservazioni**

- L'esecuzione diagnostica delle analisi si conforma alla Legge federale sugli esami genetici sull'essere umano (LEGU, RS 810.12).
- Se un laboratorio esegue un esame del prodotto genico diretto secondo l'~~articolo~~art. 3 lettera c LEGU, deve disporre di un'autorizzazione secondo l'~~articolo~~art. 8 LEGU28 LEGU.
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - 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~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3054.00	18.0	Hepatitis-B-Virus, HBc Ig	IM	B

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3057.00	18.0	Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG	IM	B

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3094.00	18.0	HIV-1- e HIV-2-anticorpi e HIV-1-p24-antigene	IM	B

Tecnica di analisi

Screening

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

ql

Applicazioni per campione primario

1

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3102.10	6.4	HIV-1 e HIV-2-anticorpi e HIV-1-p24-antigene, screening	IM	B

Tecnica di analisi

Test rapido

Campione di analisi

Non specificato	ql
-----------------	----

Risultato

Applicazioni per campione primario

1	
---	--

Cumulabilità

Limitazioni

Non applicabile in bambini sotto i 18 mesi o in una recente primo infezione

Osservazioni

--

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

Si	Allergologia e immunologia clinica Dermatologie und Venerologie Endocrinologia e diabetologia Gastroenterologia Ginecologia e ostetricia Ematologia e oncologia medica Pediatria Medicina fisica e riabilitazione Pneumologia Reumatologia Medicina tropicale e medicina di viaggio	No	No
----	---	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

NoSi	No
------	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3188.00	197.6	SARS-coronavirus-2 (SARS-CoV-2, determinazione del genotipo	M	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento del genoma virale completo

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità**Limitazioni**

- La posizione non può essere fatturata per analisi di natura epidemiologica (sorveglianza, risposta), né d'igiene ospedaliera.
- La posizione può essere fatturata unicamente in caso di risultato positivo all'amplificazione dell'RNA inclusa la determinazione dell'amplificato (posizione 3186.00 o 3186.10) in associazione con una situazione clinica seguente:
 - evoluzione clinica grave o inconsueta dell'infezione da SARS-CoV-2 e/o
 - sospetto di resistenza a un medicamento mirato contro il SARS-CoV-2.

~~3. In corso di valutazione fino al 31.12.2023.~~**Osservazioni****Laboratori autorizzati**

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento**Visita a
domicilio****Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3189.00	37.8	SARS-coronavirus-2 (SARS-CoV-2), Ig o IgG	M	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Sangue, siero, plasma,

Risultato

sq, qn

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità**Limitazioni**

1. Non tramite test rapidi (determinazione qualitativa)
 2. Unicamente con metodi di misura aventi
 - una sensibilità clinica ≥ 15 giorni dopo l'insorgere dei sintomi ≥ 90 % e
 - una specificità clinica ≥ 98 %.
 3. La posizione non può essere fatturata per analisi con motivi epidemiologici (sorveglianza, risposta) o di igiene ospedaliera.
- 3. In corso di valutazione fino al 31.12.2023.**

Osservazioni**Laboratori autorizzati**

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3330.00	8.4	Urina, vetrino a immersione	M	B

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Urina

Risultato

Positivo, negativo

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

Limitazioni

Osservazioni

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

Si	Allergologia e immunologia clinica Dermatologie und Venerologie Endocrinologia e diabetologia Gastroenterologia Ginecologia e ostetricia Ematologia e oncologia medica Pediatria Medicina fisica e riabilitazione Pneumologia Reumatologia Medicina tropicale e medicina di viaggio	No	No
----	---	----	----

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

NoSi

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3332.00	30.6	Urina, nativa o stabilizzata incl. la numerazione dei germi	M	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Urina

Risultato

Negativo

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3333.00	99.0	Urina, nativa o stabilizzata incl. la numerazione dei germi	M	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Urina

Risultato

Positivo

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3334.00	56.7	Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma	M	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Negativo

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

Limitazioni

Osservazioni

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3335.00	63.0	Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma	M	S

Tecnica di analisi

Non specificato

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Positivo

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3478.00	37.8	Treponema, Ig o IgG	M	B

Tecnica di analisi

FTA, EIA

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici**Analisi prescritte dai chiropratici**~~Si~~

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
3482.00	16.2	Treponema	M	S

Tecnica di analisi

RPR, VDRL-test

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

qn

Applicazioni per campione primario

1

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

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

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

No

Dermatologia e venerologia

No

No

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

NoSi

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6203.60	2610.0	Emoglobinopatie	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6203.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6203.55.

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6203.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. per esempio: Talassemie, anemia drepanocitica
2. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
3. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
4. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
5. 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 rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico**
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

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

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6204.60	2610.0	Emofilie	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6204.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6204.55.

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6204.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6205.61	2970.0	SCID	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~
 1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6206.55.

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6205.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 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 e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'art. 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'art. 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'art. 6 lettera c LEGU e all'art. 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~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~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6206.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'**articolo art. 36** capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'**articolo art. 54** capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6206.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~
 1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6206.55.

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del luglio 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero ~~e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati.~~ ~~l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);~~
 c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo art.~~ 54 capoverso 3 OAMal

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6207.61	2970.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~
 1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6203.55, 6204.55, 6206.55.

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6207.62	3420.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~
 1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6203.55, 6204.55, 6206.55

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6210.61	2970.0	Sindrome di Marfan e altre malattie dell'aorta toracica	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6211.55

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6211.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6212.61	2970.0	Ehlers Danlos	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6217.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6212.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6213.61	2970.0	Osteogenesi imperfetta	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6213.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6213.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6213.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6214.60	2610.0	Neurofibromatosi	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6214.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6214.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- Può essere solo fatturata se la posizione 6214.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
- Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6215.60	2610.0	Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasie, ipochondroplasie, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6217.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. Non cumulabile con 6008.09

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. Può essere solo fatturata se la posizione 6215.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
 3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6216.61	2970.0	Ittiosi	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6217.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6216.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. L'~~informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;~~

Laboratori autorizzati

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

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13
--

Cumulabilità

Non cumulabile con 6217.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

- | |
|---|
| <ol style="list-style-type: none"> 1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif 2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ol style="list-style-type: none"> a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo art. 54 capoverso 3 OAMal; |
|---|

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6217.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~
 1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6217.55.

Limitazioni

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

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 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 e ~~l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., 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 art.~~ 54 capoverso 3 OAMal

6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6218.61	2970.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6211.55, 6213.55, 6214.55, 6217.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6218.62	3420.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6211.55, 6213.55, 6214.55, 6217.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6221.60	2610.0	Fibrosi cistica (CF)	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6221.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6221.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6221.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6223.60	2610.0	Morbo di Wilson	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6223.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6224.61	2970.0	Mucopolisaccaridosi	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.

~~1. Cumulabile con le analisi cromosomiche del capitolo B1~~

~~2. Cumulabile con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~3. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- 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)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6225.60	2610.0	Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry), deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- Può essere solo fatturata se la posizione 6226.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
- Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6227.61	2970.0	Glicogenosi	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- Può essere solo fatturata se la posizione 6229.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
- 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)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6228.60	2610.0	Galattosemia, intolleranza al fruttosio	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- Può essere solo fatturata se la posizione 6229.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
- Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6230.56	193.5	Porfirie	CG	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 143

Cumulabilità

Non cumulabile con 6230.60 e 6013.58

Limitazioni

1. Unicamente per la conferma della mutazione genetica del tipo di porfiria sospettato sulla base di analisi biochimiche dei metaboliti e/o degli enzimi o per l'esame dei familiari di una persona affetta da una forma della malattia di cui all'art. 12d lettera g OPre.

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

3. L'analisi mediante sequenziamento su larga scala da parte di un laboratorio di chimica clinica può essere fatturata soltanto se è stata effettuata sotto la responsabilità di una persona con un titolo di perfezionamento federale in medicina di laboratorio, genetica medica rilasciato dall'associazione I laboratori medici della Svizzera (FAMH) o un titolo riconosciuto come equivalente.

Osservazioni

Le analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo la «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: <https://www.ufsp.admin.ch/rif>

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

No

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6230.60	2610.00	Porfirie	CG	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.

Limitazioni

1. Unicamente per la conferma della mutazione genetica del tipo di porfiria sospettato sulla base di analisi biochimiche dei metaboliti e/o degli enzimi
2. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
3. Può essere solo fatturata se la posizione 6230.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
4. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).
5. L'analisi mediante sequenziamento su larga scala da parte di un laboratorio di chimica clinica può essere fatturata soltanto se è stata effettuata sotto la responsabilità di una persona con un titolo di perfezionamento federale in medicina di laboratorio, genetica medica rilasciato dall'associazione I laboratori medici della Svizzera (FAMH) o un titolo riconosciuto come equivalente.

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a
domicilio

Analisi
rapide

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

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

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6230.61	2970.0	Porfirio	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

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

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6232.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattia).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluse l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6231.60	2610.0	Deficit di Acyl-CoA deidrogenasi, disturbi del ciclo dell'urea	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6232.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6232.56	193.5	Porfirio, d Deficit di Acyl-CoA deidrogenasi, disturbi del ciclo dell'urea	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 14

Cumulabilità

Non cumulabile con ~~6230.61~~, 6231.60 e 6013.58

Limitazioni

Per la determinazione mirata di mutazioni conosciute (familiare, p.e.) e per il screening di mutazioni sconosciute

Osservazioni

Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif

Laboratori autorizzati

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6233.60	2610.0	Diabete insipido	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6233.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6234.60	2610.0	Sindrome adrenogenitale	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6234.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6234.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6234.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6235.61	2970.0	Sindrome di Kallman	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6235.56 deve essere eseguita più di 14 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6236.60	2610.0	Disturbi della differenziazione sessuale	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6236.56 deve essere eseguita più di 13 volte.
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Limitazioni

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articolo art.](#) 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'[articolo art.](#) 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

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

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6237.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6237.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6237.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 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 e ~~l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122).~~ L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~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 art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6238.61	2970.0	Malattie di Mendel metaboliche 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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6211.55, 6213.55, 6214.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

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

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

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6238.62	3420.0	Malattie di Mendel metaboliche 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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6221.55, 6234.55, 6237.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- 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)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6241.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6241.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6242.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6242.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico
 Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6243.60	2610.0	Sindrome di Li-Fraumeni	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6243.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6243.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6243.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6244.60	2610.0	Neoplasie endocrini multiple	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6244.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6244.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6244.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6245.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6245.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6246.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6246.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articoloart. 36](#) capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'[informazione del medico che prescrive le analisi](#), devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati, ~~l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'[articoloart. 54](#) capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

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

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6247.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'[articoloart. 36](#) capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~L'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'[articoloart. 54](#) capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6247.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6247.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo art.~~ 54 capoverso 3 OAMal;
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6248.61	2970.0	Malattia tumorale ereditaria 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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6241.55, 6242.55, 6243.55, 6244.55, 6245.55, 6246.55, 6247.55. ~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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).

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6248.62	3420.0	Malattia tumorale ereditarie 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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6241.55, 6242.55, 6243.55, 6244.55, 6245.55, 6246.55, 6247.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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).

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6252.60	2610.0	Distrofinopatie di Duchenne e Becker, distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. **Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.**
 2. **Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6252.55.1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6252.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09**
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6252.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

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

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

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6253.61	2970.0	Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6253.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6253.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. Può essere solo fatturata se la posizione 6253.56 deve essere eseguita più di 14 volte
 3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6255.60	2610.0	Atassia di Friedreich	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6255.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6255.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- Può essere solo fatturata se la posizione 6255.56 deve essere eseguita più di 13 volte
- Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6256.60	2610.0	Atassia telangectasia	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6256.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6256.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6256.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6258.60	2610.0	Miopatie miotubulari	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6264.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6258.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6259.60	2610.0	Atrofie muscolari spinali	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6259.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6259.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6259.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6260.61	2970.0	Citopatie mitocondriali	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6260.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6260.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6260.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6261.62	3420.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6260.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6260.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6262.60	2610.0	Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6262.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6262.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6262.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6263.60	2610.0	Sindrome di Angelman	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6263.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6263.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6263.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 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 e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~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~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

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

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6264.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'**articolo art. 36** capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~L'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'**articolo art. 54** capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6264.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6264.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 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 e ~~l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., 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 art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6265.61	2970.0	Malattie neurologiche di Mendel, disturbi dello sviluppo motorio e / o cognitivo 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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6252.55, 6253.55, 6255.55, 6256.55, 6259.55, 6260.55, 6262.55, 6263.55, 6264.55. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- 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)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6265.62	3420.0	Malattie neurologiche di Mendel, disturbi dello sviluppo motorio e / o cognitivo 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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6252.55, 6253.55, 6255.55, 6256.55, 6259.55, 6260.55, 6262.55, 6263.55, 6264.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- 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)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6268.60	2610.0	Sindrome di Prader-Willy	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 626868.55.1. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6268.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6268.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6269.60	2610.0	Sindrome 22q11: Sindrome di DiGeorge, sindrome velocardiofaciale	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 626969.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6269.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6269.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6270.60	2610.0	Sindrome di Williams-Beuren	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 627070.55.1. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6270.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6270.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6271.60	2610.0	Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. **Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.**
 2. **Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 627171.55.1. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6271.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~**
 2. **~~Non cumulabile con 6008.09~~**

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6271.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

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

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

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

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi**Risultato**

Non specificato

Non specificato

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Limitazioni

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

Osservazioni

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

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6272.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6272.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6272.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatto le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);~~
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6273.61	2970.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6268.55, 6269.55, 6270.55, 6271.55, 6272.55.1. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

- Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
- 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)

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6273.62	3420.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6268.55, 6269.55, 6270.55, 6271.55, 6272.55.1. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
 gabinetto medico
 Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6277.60	2610.0	Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6277.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6277.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6277.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6278.60	2610.0	Malattie del rene policistico	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6278.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6278.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6278.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

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

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. L'~~informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~~~
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13
--

Cumulabilità

Non cumulabile con 6279.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

- | |
|--|
| <ol style="list-style-type: none"> 1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif 2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti: <ol style="list-style-type: none"> a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. L'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo art. 54 capoverso 3 OAMal; |
|--|

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6279.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6279.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero ~~e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);~~
 - c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6280.61	2970.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6277.55, 6278.55, 6279.55
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6280.62	3420.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6277.55, 6278.55, 6279.55 1. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
 2. ~~Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
 gabinetto medico
 Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6283.61	2970.0	Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6283.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6283.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6283.56 deve essere eseguita più di 14 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6283.62	3420.0	Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6283.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6283.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6283.56 deve essere eseguita più di 14 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della rimunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6284.60	2610.0	Distrofie della cornea	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6284.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6284.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6284.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6285.60	2610.0	Atrofia ottica di Leber	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6285.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6285.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6285.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6286.60	2610.0	Vitreoretinopatia	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6286.55.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6286.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6286.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11)

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

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

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati, l'~~informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~~~
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6287.60 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6287.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6287.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

- Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
- Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
- Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
- Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
- Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 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 e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. 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 art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
- La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6288.61	2970.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6283.55, 6284.55, 6285.55, 6286.55, 6287.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6288.62	3420.0	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	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
 2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6283.55, 6284.55, 6285.55, 6286.55, 6287.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
 2. 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)

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buona prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
 2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
 3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
 4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
 5. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

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

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

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

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 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 e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., 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~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispett. della mutazione tramite elettroforesi capillare (per esempio analisi dei frammenti) o cromatografia (per esempio HPLC) o ibridazione (per esempio strip assay)

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

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

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'**articolo art.** 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 e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., ~~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 art.** 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sequenze bersaglio multiplex, al massimo 4

Cumulabilità**Limitazioni**

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

Osservazioni

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

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

Sequenziamento di una sequenza bersaglio. Libera scelta della tecnica.

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per ogni sequenza bersaglio, al massimo 13

Cumulabilità

Non cumulabile con 6299.60, 6299.61, 6299.62 e 6013.58

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Analisi effettuate con sequenziamento su larga scala devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif
2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
 - c. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo~~art. 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

Southern-Blot, Dot-Blot

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1 per sonda

Cumulabilità**Limitazioni**

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

OsservazioniEsecuzione delle analisi all'estero secondo l'**articolo art.** 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:

1. Le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
2. Per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);~~
3. L'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'**articolo art.** 54 capoverso 3 OAMal;

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6299.55.
~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6299.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);~~
c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 1-10 geni (540 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6299.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6299.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~L'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);~~
 - c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per 11-100 geni (900 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico**
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

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

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.
2. Cumulabile unicamente con la seguente analisi di biologia molecolare del capitolo B2: 6299.55.4. ~~Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6299.55, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~
~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

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

Osservazioni

1. Le analisi devono essere svolte secondo le «Buone prassi» del dicembre 2014 della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Il documento può essere consultato al seguente indirizzo Internet: www.ufsp.admin.ch/rif.
2. Per l'analisi di verifica di risultati positivi del sequenziamento su larga scala, il sequenziamento secondo il metodo Sanger deve essere fatturata con la posizione 6013.58.
3. Per i necessari accertamenti sui familiari deve essere fatturata la posizione 6009.09.
4. Se i lavori relativi allo svolgimento delle analisi vengono ripartiti, il laboratorio incaricato dal medico deve essere un fornitore di prestazioni secondo la LAMal e la sua direzione è responsabile per tutta la durata delle analisi, incluso il reso di risultato e la fatturazione al debitore della remunerazione (paziente o assicuratore malattie).
5. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'~~articolo art.~~ 36 capoversi 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:
 - a) le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
 - b) per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero e l'~~informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. L'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1);~~
 - c) l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'~~articolo art.~~ 54 capoverso 3 OAMal
6. La tariffa si compone del sequenziamento vero e proprio (2070 punti) e della valutazione bioinformatica incluso l'allestimento dei risultati per oltre 100 geni (1350 punti).

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

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

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6501.60	2610.0	Ipertermia, maligna familiare	G	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Non specificato

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

1. Cumulabile con una o più delle seguenti posizioni del capitolo B0: 6001.03, 6002.04, 6006.07, 6009.09, 6013.58. Cumulabile anche con una o più analisi cromosomiche del capitolo B1.

~~1. Cumulabile unicamente con le analisi cromosomiche del capitolo B1 e con le analisi di genetica molecolare seguenti: 6001.03, 6013.58, 6006.07 e 6009.09~~

~~2. Non cumulabile con 6008.09~~

Limitazioni

1. Non per la determinazione di mutazioni familiari conosciute
2. Può essere solo fatturata se la posizione 6501.56 deve essere eseguita più di 13 volte
3. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, LPMed; RS 811.11).

Osservazioni

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

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico
Cure di base**

Medici con determinati titoli di perfezionamento

**Visita a
domicilio**

**Analisi
rapide**

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6603.50	83.7	Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fetali RH1 (D), KEL1 (K), RH2 (C), Rh3 (E), Rh4 (c), JK1 (Jka), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b e degli altri antigeni fetali	HG	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi**Risultato**

Sampione primario fetale	Non specificato
--------------------------	-----------------

Applicazioni per campione primario**Cumulabilità**

1 per ogni sequenza bersaglio incl. amplificazione delle sequenze di referenza, al massimo 2	
--	--

Limitazioni**Osservazioni**

1. Unicamente in caso di costellazione antigenica parentale a rischio di alloimmunizzazione fetto-materna clinicamente rilevante o in caso di aumento del tasso di anticorpi materni.

2. Le analisi degli antigeni fetali KEL1 (K), RH2 (C), Rh3 (E), Rh4 (c), JK1 (Jka), HPA-1a, HPA-5b e altri antigeni fetali possono essere eseguite all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoversi 1 e 4 OAMal, a condizione che queste analisi non possano essere eseguite in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;

a) Per quanto riguarda la qualifica del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~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).~~

b) 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~~art. 54 capoverso 3 OAMal.

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6603.51	94.5	Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fetali RH1 (D), KEL1 (K), RH2 (C), Rh3 (E), Rh4 (c), JK1 (Jka), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b e degli altri antigeni fetali	HG	S

Tecnica di analisi

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

Campione di analisi

Sampione primario fetale

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

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

Cumulabilità**Limitazioni****Osservazioni**

1. Unicamente in caso di costellazione antigenica parentale a rischio di alloimmunizzazione fetto-materna clinicamente rilevante o in caso di aumento del tasso di anticorpi materni.
2. Le analisi degli antigeni fetali KEL1 (K), RH2 (C), Rh3 (E), Rh4 (c), JK1 (Jka), HPA-1a, HPA-5b e altri antigeni fetali possono essere eseguite all'estero secondo l'~~articolo~~art. 36 capoversi 1 e 4 OAMal, a condizione che queste analisi non possano essere eseguite in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;
a) Per quanto riguarda la qualifica del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati. ~~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).~~
b) 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~~art. 54 capoverso 3 OAMal.

Laboratori autorizzati

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

Laboratorio di gabinetto medico

Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

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

No

No

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6603.54	166.5	Genotipizzazione molecolare degli antigeni eritrocitari fetali RH1 (D), KEL1 (K), RH2 (C), Rh3 (E), Rh4 (c), JK1 (Jka), degli antigeni trombocitari fetali HPA-1a e HPA-5b e degli altri antigeni fetali	HG	S

Tecnica di analisi

Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispettivamente della mutazione tramite elettroforesi capillare (analisi dei frammenti e.a) o cromatografia (HPLC e.a.) o ibridazione (strip assay per esempio)

Campione di analisi

Campione di analisi	Risultato
Sampione primario fetale	Non specificato

Applicazioni per campione primario

Applicazioni per campione primario	Cumulabilità
Con PCR monoplex, 1 per sequenza bersaglio, con PCR multiplex, 1 per protocollo	

Limitazioni

--

Osservazioni

1. Unicamente in caso di costellazione antigenica parentale a rischio di alloimmunizzazione fetto-materna clinicamente rilevante o in caso di aumento del tasso di anticorpi materni.

2. Le analisi degli antigeni KEL1 (K), RH2 (C), Rh3 (E), Rh4 (c), JK1 (Jka), HPA-1a, HPA-5b e altri antigeni fetali possono essere eseguite all'estero secondo l'articolo art. 36 capoversi 1 e 4 OAMal, a condizione che queste analisi non possano essere eseguite in un laboratorio svizzero secondo la LAMal;

a) Per quanto riguarda la qualifica del laboratorio estero e l'informazione del medico che prescrive le analisi, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 29 della legge federale del 15 giugno 2018 concernente gli esami genetici sull'essere umano (LEGU; RS 810.12) e all'articolo 28 dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU; RS 810.122.1). L'informazione fornita dal medico prescrivente nonché l'invio dei campioni e dei dati all'estero devono essere conformi all'articolo 6 lettera c LEGU e all'articolo 3 capoverso 2 lett. b e c nonché capoverso 4 OEGU; per l'invio all'estero devono essere rispettate le pertinenti prescrizioni generali in materia di protezione dei dati., 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).

b) 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 art. 54 capoverso 3 OAMal.

Laboratori autorizzati

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

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

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

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

No	No
----	----

No. Pos.	TP	Denominazione	DL	GA
6702.63	459.0	Test prenatale non invasivo (non invasive prenatal test NIPT) su DNA fetale libero (cell free DNA, cfDNA) nel sangue materno, unicamente per trisomia 21, 18 e 13, importo forfettario	G	S

Tecnica di analisi

Sequenziamento su larga scala o Microarray

Campione di analisi

Sangue materno

Risultato

Non specificato

Applicazioni per campione primario

1

Cumulabilità

Non cumulabile con altre posizioni del capitolo Genetico

Limitazioni

1. Rimborso limitato ai NIPT con un certificato di conformità CE rilasciato da un organismo notificato
 2. Prescrizione medica ed esecuzione secondo l'~~articolo~~art. 13^ber OPre
 3. Il laboratorio deve partecipare ai controlli esterni di qualità secondo QUALAB e rispettivamente secondo l'~~articolo~~art. 231⁵ dell'ordinanza del ~~settembre 2022~~14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1);.

Osservazioni

1. La frazione fetale deve essere indicata nel rapporto di laboratorio.
 2. Se i lavori sono distribuiti in rapporto con l'esecuzione dell'analisi,
 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.

Laboratori autorizzati

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

**Laboratorio di
gabinetto medico**
Cure di base

Medici con determinati titoli di perfezionamento

Visita a domicilio

Analisi rapide

No

No

No

Analisi prescritte dalle levatrici

Analisi prescritte dai chiropratici

No

No