

Elenco delle Analisi

del 1° gennaio 2012



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Analysenliste²

del 1° gennaio 2012

*tiene conto delle modifiche decise dal Dipartimento federale dell'interno (DFI)
il 5 dicembre 2011³*

¹Non pubblicato nella RU.

²Diffusione : UFCL, Distribuzione pubblicazioni, CH-3003 Berna, fax 031 325 50 58 (n° d'ordinazione 316.935 i)
<http://www.bundespublikationen.admin.ch/> (ricerca: elenco delle analisi) E accessibile all'indirizzo Internet dell'Ufficio federale della sanità pubblica (UFSP):
<http://www.bag.admin.ch/themen/krankenversicherung/00263/00264/04185/index.html?lang=it> .

³AS 2011, fasciolo n. 52

Osservazioni preliminari all'allegato 3 OPre

Il presente allegato (elenco delle analisi, EA) si basa sull'articolo 52 capoverso 1 lettera a numero 1 della legge federale del 18 marzo 1994 sull'assicurazione malattie (LAMal; RS 832.10) e contiene le analisi che devono essere rimborsate come prestazioni obbligatorie. È un elenco positivo, per cui soltanto le analisi ivi menzionate possono essere rimborsate dall'assicurazione malattie (art. 34 cpv. 1 LAMal). La fatturazione di un'analisi non menzionata nell'elenco sotto la posizione di un'altra analisi, menzionata, non è ammessa. Si tratta inoltre di un tariffario ufficiale, ossia emanato da un'autorità. Di regola l'EA viene riveduto annualmente mediante una corrispondente modifica dell'ordinanza del 29 settembre 1995 sulle prestazioni dell'assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie (OPre; RS 832.112.31). Oltre alla denominazione delle analisi, esso contiene anche le tariffe per singola prestazione, che devono essere stabilite secondo le regole dell'economia e adeguatamente strutturate (art. 43 LAMal). Inoltre, tali tariffe sono soggette alla protezione tariffale (art. 44 cpv. 1 LAMal), per cui i fornitori di prestazioni non possono esigere remunerazioni superiori. Unicamente nel caso del laboratorio del gabinetto medico, per determinate analisi menzionate nell'EA può essere stabilita una tariffa secondo gli articoli 46 e 48 LAMal (art. 52 cpv. 3 LAMal). L'EA è applicato soltanto alla cura ambulatoriale, mentre nell'ambito della cura ospedaliera le analisi sono per principio incluse nell'importo forfettario (art. 49 LAMal).

Secondo l'articolo 25 capoverso 1 LAMal, le analisi considerate prestazioni soggette all'obbligo di rimborso devono essere atte a diagnosticare o a curare una malattia e i relativi postumi. I costi delle analisi per le quali è chiaro già al momento della prescrizione che non hanno effetti medico-terapeutici non sono rimborsati. Inoltre, il fornitore deve limitare le prestazioni a quanto esige l'interesse dell'assicurato e lo scopo della cura (art. 56 cpv. 1 LAMal).

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

Il valore del punto sarà di 1.00 franco.

Indice

Elenco sistematico delle analisi e appendici

1	Capitolo: Chimica/Ematologia/Immunologia	9
1.1	Osservazioni preliminari al capitolo 1	9
1.2	Elenco delle Analisi	9
2	Capitolo: Genetica	43
2.1	Osservazioni preliminari al capitolo 2	43
2.2	Elenco delle analisi	43
2.2.1	Analisi citogenetiche	43
2.2.1.1	Citogenetica costituzionale	43
2.2.1.2	Citogenetica tumorale	45
2.2.1.3	Citogenetica molecolare	46
2.2.2	Analisi di genetica molecolare	47
3	Capitolo: Microbiologia	77
3.1	Osservazioni preliminari al capitolo 3	77
3.2	Elenco delle analisi	77
3.2.1	Virologia	77
3.2.2	Batteriologia/Micologia	84
3.2.3	Parassitologia	92
4	Capitolo: Posizioni generali	95
4.1	Osservazioni preliminari al capitolo 4	95
4.2	Elenco delle posizioni generali	95
5	Capitolo: Appendici all'elenco delle analisi	99
5.1	Appendice A: Analisi eseguite nell'ambito delle cure di base	99
5.1.1	Osservazioni preliminari al capitolo 5.1	99
5.1.2	Analisi comprese nelle cure di base in senso stretto	100
5.1.2.1	Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2	100
5.1.2.2	Elenco parziale 1	100
5.1.2.2.1	Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2.2	100
5.1.2.2.2	Elenco delle analisi	100
5.1.2.3	Elenco parziale 2	104
5.1.2.3.1	Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2.3	104
5.1.2.3.2	Elenco delle analisi	104
5.1.3	Elenco ampliato per medici con determinati titoli di perfezionamento	107
5.1.3.1	Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.3	107
5.1.3.2	Elenco die titoli di perfezionamento e delle analisi	107
5.1.3.2.1	Allergologia e immunologia clinica	107

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

832.112.31

5.1.3.2.2	Dermatologia e venerologia	108
5.1.3.2.3	Endocrinologia - Diabetologia	109
5.1.3.2.4	Gastroenterologia	110
5.1.3.2.5	Ginecologia e ostetricia	111
5.1.3.2.6	Ematologia e oncologia medica	112
5.1.3.2.7	Pediatria	114
5.1.3.2.8	Medicina fisica e riabilitazione	115
5.1.3.2.9	Reumatologia	116
5.1.3.2.10	Medicina tropicale e medicina di viaggio	117
5.2	Appendice B: Analisi prescritte dai chiropratici (art. 62 cpv. 1 lett. B OAMal) . .	118
5.2.1	Osservazioni preliminari al capitolo 5.2	118
5.2.2	Elenco delle analisi	118
5.3	Appendice C: Analisi prescritte dalle levatrici (art. 62 cpv. 1 lett. C OAMal) . . .	120
5.3.1	Osservazioni preliminari al capitolo 5.3	120
5.3.2	Elenco delle analisi	120
5.4	Analisi cancellate	122
6	Abbreviazioni	127
7	Elenco alfabetico delle analisi	129

1 Capitolo: Chimica/Ematologia/Immunologia

1.1 Osservazioni preliminari al capitolo 1

Le analisi che figurano nel capitolo 1 dell'EA sono esami effettuati su prelievamenti di sangue/plasma/siero, eventualmente su altri liquidi corporei o altri prelievamenti, se ciò risulta dalle relative posizioni.

Gli esami effettuati sui capelli e sulle unghie non sono considerati analisi ai sensi del capitolo 1 dell'EA e di conseguenza non sono rimborsati.

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

1.2 Elenco delle Analisi

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1000.00	85	1,25-Diidrossicolecalciferolo	C
	1002.00	68	17-idrossiprogestosterone	C
	1003.00	155	17-chetosteroidi, frazionati	C
	1006.00	53	25-idrossicolecalciferolo (calcidiolo)	C
	1007.00	280	3-Metilcrotonil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1008.00	81	Acido 3-Metossi-4-idrossimandelato	C
	1010.00	320	5,10-Metilen-tetraidrofolato-riduttasi nelle malattie congenite del metabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1011.00	81	5-idrossiindolacetico (HIA)	C
	1012.00	17.1	Antigene AB0/D, controllo secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
	1013.00	17.1	Determinazione gruppo sanguigno AB0 e antigene D, compreso l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negativo, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
	1014.00	95	Acetilcolinesterasi-isoenzimi	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1015.00	320	Acetil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1018.00	68	ADP trombocitaria	H
N	1019.00	8.7	Tempo di attivazione parziale della tromboplastina (APTT)	H
	1020.00	2.5	Alanina-amminotransferasi (ALAT)	C
	1021.00	2.5	Albumina, chimico	C
	1022.00	11.2	Albumina, immunologico, qn	CI
	1023.00	12	Albumina, nell'urina, sq	C
	1024.00	40	Albumina, quoziente liquor/siero	CIM
	1026.00	30	Aldosterone	C
	1027.00	2.5	Fosfatasi alcalina	C
	1028.00	36	Fosfatasi alcalina leucocitaria	H
	1029.00	30	Fosfatasi alcalina, ossea	C
	1030.00	195	Fosfatasi alcalina-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica	C
	1032.00	23	Alfa-1-Antitripsina	C
	1033.00	195	Alfa-1-Antitripsina, tipizzazione	C
	1034.00	19.3	Alfa-1-Fetoproteina (AFP)	CI
	1035.00	19.9	Alfa-1-microglobulina	C
	1037.00	23	Alfa-2-Macroglobulina	C
	1038.00	210	Alfa-Amanitina, urina	C
	1039.00	93	Alpha-glucosidasi	C
	1040.00	195	Alfa-Naftilacetato-esterasi	H
	1041.00	105	Alluminio con AAS	C
	1042.00	205	Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, completa, qn, e/o acilcarnitina, con spettrometria di massa tandem, minimo 6 componenti, qn	C
	1043.00	59	Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, programma corto, qn	C
	1044.00	69	Cromatografia degli amminoacidi, ql	C
	1045.00	42	Ammoniaca	C
	1046.00	19.4	Anfetamina, ql, urina, - screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1047.00	2.5	Amilasi, sangue/plasma/siero	C
	1048.00	2.5	Amilasi, altro liquido corporeo	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1049.00	195	Amilasi-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica	C
	1050.00	320	Amilo-1,6-glicosidasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	C
	1051.00	115	Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1052.00	185	Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1053.00	14.3	Analgesico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, colorimetrica, sangue	C
	1055.00	30	Androstenedione	C
	1059.00	23	Enzima di conversione dell'angiotensina	C
	1060.00	115	Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	CM
	1061.00	185	Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	CM
	1062.00	33	Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, sangue	CM
	1063.00	69	Antibiotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina	CM
	1064.00	86	Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1065.00	140	Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1066.00	14.3	Antidepressivo dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1067.00	65	Ormone antidiuretico (Vasopressina, ADH)	C
	1068.00	76	Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1069.00	140	Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1070.00	15.9	Antiepilettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1071.00	99	Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1072.00	140	Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1073.00	14.3	Antielmintico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1075.00	49	Anticorpi anti-ormone della crescita	CI
	1076.00	99	Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1077.00	160	Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1078.00	14.3	Antimicotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1079.00	21	Antiplasmina, funzionale	H
	1080.00	60	Antiplasmina, immunologico	H
	1081.00	21	Antitrombina III, funzionale	H
	1082.00	78	Antitrombina III, immunologico	H
	1083.00	86	Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1084.00	160	Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1085.00	14.3	Medicamento antivirale dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1086.00	31	APC, resistenza	H
	1087.00	19.9	Apolipoproteina A1	C
	1088.00	68	Apolipoproteina A2	C
	1089.00	19.9	Apolipoproteina B	C
	1091.00	190	Apolipoproteina E, fenotipi	C
	1092.00	120	Arsenico con AAS	C
	1093.00	2.5	Aspartato ammino-transferasi (ASAT)	C
C	1094.00	315	Enzimi della catena respiratoria (4 enzimi), per tessuto	C
	1096.00	87	Autoanticorpi anti-recettori dell'acetilcolina, qn	I
	1097.00	37	Autoanticorpi anti-actina, ql	I
	1098.00	52	Autoanticorpi anti-actina, qn	I
N	1099.10	36	Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina	HI
	1105.00	37	Autoanticorpi anti-centromero, ql	I
	1106.00	52	Autoanticorpi anti-centromero, qn	I
	1108.00	28	Autoanticorpi anti-peptide ciclico citrullinato (CCP), qn	I
	1109.00	28	Autoanticorpi anti-mieloperossidasi monospecifica ANCA , tramite EIA, qn	I
	1110.00	28	Autoanticorpi anti-P-3 serinproteinasi monospecifica ANCA, tramite EIA, qn	I
	1112.00	52	Autoanticorpi anti ds-DNA, qn	I
	1113.00	37	Autoanticorpi anti-endomisio, ql	I
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1132.00	
	1114.00	52	Autoanticorpi anti-endomisio, qn	I
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1132.00	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
N	1116.10	87	Autoanticorpi anti-ganglioside (GM1,GD1a,GD1b,GT1b,GQ1b), qn, per ganglioside	I
	1120.00	37	Autoanticorpi anti-muscolatura liscia	I
	1121.00	28	Autoanticorpi anti-gliadina, IgA	I
	1122.00	28	Autoanticorpi anti-gliadina, IgG	I
	1123.00	37	Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, ql	I
	1124.00	52	Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, qn	I
	1126.00	52	Autoanticorpi anti-Glutammato-decarbossilasi (GAD), qn	I
	1127.00	37	Autoanticorpi anti-cute, ql	I
	1128.00	52	Autoanticorpi anti-cute, qn	I
	1129.00	37	Autoanticorpi anti-istoni, ql	I
	1130.00	52	Autoanticorpi anti-istoni, qn	I
	1132.00	28	Autoanticorpi anti-transglutaminasi tissutale, qn	I
			Limitazione: non cumulabile con posizioni 1113.00 e 1114.00	
	1133.00	37	Autoanticorpi anti-cellule delle isole, ql	I
	1134.00	52	Autoanticorpi anti-cellule delle isole, qn	I
	1136.00	52	Autoanticorpi anti-insulina, qn	I
	1137.00	37	Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, ql	I
	1138.00	52	Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, qn	I
	1139.00	21	Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, ql	I
	1140.00	29	Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, qn	I
N	1141.10	29	Autoanticorpi anti-cardiolipina (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina	HI
	1147.00	37	Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), ql	I
	1148.00	52	Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), qn	I
	1149.00	22	Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), ql	I
	1150.00	37	Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), qn	I
	1155.00	37	Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, ql	I
	1156.00	52	Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, qn	I
	1157.00	37	Autoanticorpi anti-mitocondriali, ql	I
	1158.00	52	Autoanticorpi anti-mitocondriali, qn	I
	1160.00	37	Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, ql	I
	1161.00	52	Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, qn	I

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1162.00	37	Autoanticorpi anti-tessuto ovarico	I
	1163.00	37	Autoanticorpi anti-parotide, ql	I
	1164.00	52	Autoanticorpi anti-parotide, qn	I
	1165.00	37	Autoanticorpi anti-muscolatura striata	I
	1169.00	16.8	Autoanticorpi anti-RNP, ql	I
	1170.00	28	Autoanticorpi anti-RNP, qn	I
	1171.00	16.8	Autoanticorpi anti-Sc170, ql	I
	1172.00	28	Autoanticorpi anti-Sc170, qn	I
	1173.00	16.8	Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), ql	I
	1174.00	28	Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), qn	I
	1175.00	22	Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), ql	I
	1176.00	37	Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), qn	I
N	1177.10	36	Autoanticorpi anti-spermatozoi (immunoglobulina IgA, immunoglobulina IgG), p.e. test MAR, per immunoglobulina	I
	1181.00	16.8	Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), ql	I
	1182.00	28	Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), qn	I
	1183.00	16.8	Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), ql	I
	1184.00	28	Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), qn	I
	1186.00	16.8	Autoanticorpi anti-tireoglobulina, qn	I
N	1188.10	16.8	Autoanticorpi anti-microsomo (ioduro perossidasi), qn	I
	1189.00	32	Autoanticorpi anti-recettori TSH (TRAK)	I
	1190.00	37	Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), ql	I
	1191.00	50	Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), qn	I

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1192.00	52	Autoanticorpi, rari, ql; i primi due parametri, ognuno	I
			Limitazione: Autoanticorpo anti-21- idrossilasi Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1193.00	37	Autoanticorpi, rari, ql; ogni parametro supplementare	I
			Limitazione: Autoanticorpo anti-21-idrossilasi Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1194.00	87	Autoanticorpi, rari, qn; i primi due parametri, ognuno	I
			Limitazione: Autoanticorpo anti-21- idrossilasi Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1195.00	67	Autoanticorpi, rari, qn; ogni parametro supplementare Limitazione: Autoanticorpo anti-21-idrossilasi Autoanticorpo anti-68 KD (hsp-70) Autoanticorpo anti-cellule a calice Autoanticorpo anti-BPI, IgA Autoanticorpo anti-BPI, IgG Autoanticorpo anti-condrociti Autoanticorpo anti-cromatina Autoanticorpo anti-epitelio colon Autoanticorpo anti-citocheratina 8/18 Autoanticorpo anti-desmogleina 1 Autoanticorpo anti-desmogleina 3 Autoanticorpo anti-elastasi Autoanticorpo anti-filaggrina (cheratina) Autoanticorpo anti-fodrina Autoanticorpo anti-ganglioside GQ1B Autoanticorpo anti-G-S-T Autoanticorpo anti-muscolatura cardiaca Autoanticorpo anti-tessuto testicolare Autoanticorpo anti-Hu, Yo, Ri Autoanticorpo anti-IA2 Autoanticorpo anti-catepsina Autoanticorpo anti-Ku Autoanticorpo anti-lattoferrina Autoanticorpo anti-MAG IgM Autoanticorpo anti-Mi 2 Autoanticorpo anti-mielina Autoanticorpo anti-tessuto surrenale Autoanticorpo anti-nucleosomi Autoanticorpo anti-p53 Autoanticorpo anti-paratiroide Autoanticorpo anti-PM-Scl Autoanticorpo anti-recoverina Autoanticorpo anti-reticoproteina Autoanticorpo anti-retina Autoanticorpo anti-proteina P-ribosomale Autoanticorpo anti-RNA Autoanticorpo anti-sulfatidile Autoanticorpo anti-titina Autoanticorpo anti-vestibularis Autoanticorpo anti-VGCC	I
	1196.00	42	Autoemolisi	H
	1197.00	19.4	Barbiturici, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1198.00	81	Benzoato con HPLC	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1199.00	19.4	Benzodiazepine, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1200.00	315	Beta-2-transferrina	C
	1201.00	14.8	Beta-2-Microglobulina	CHI
	1202.00	58	Beta-carotene	C
	1203.00	56	Beta-Tromboglobulina plasmatica	H
	1204.00	56	Beta-Tromboglobulina trombocitaria	H
	1205.00	8.7	Bicarbonato, venoso	C
	1206.00	3.6	Bilirubina, diretta	C
	1207.00	3.2	Bilirubina, totale	C
	1208.00	82	Biopterina	C
	1209.00	115	Biotinidasi, determinazione colorimetrica	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1211.00	135	Piombo con AAS	C
	1212.00	26	Gasometria: pH, pCO ₂ , pO ₂ , bicarbonato compresi valori derivati	C
N	1213.10	15.8	Tempo di emorragia, standardizzato	H
	1216.00	24	CA 125	CI
	1217.00	20	CA 15-3	CI
	1218.00	24	CA 19-9	CI
	1219.00	44	CA 72-4	CI
	1220.00	19.9	Ceruloplasmina	C
	1221.00	60	Calcitonina	C
	1222.00	25	Calcio, ionizzato	C
	1223.00	2.8	Calcio, totale, sangue/plasma/siero	C
	1224.00	2.8	Calcio, totale, altro liquido corporeo	C
N	1224.10	61	Calprotectina, qn, nelle feci	C
	1225.00	16.9	Cannabis, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1226.00	76	Transferrina, carboidrato deficiente (CDT)	C
	1227.00	20	Antigene carcino-embriionario (CEA)	CI
	1229.00	3.2	Cloruro	C
	1230.00	2.5	Colesterolo, totale	C
	1231.00	5	Colinesterasi (CHE)	C
	1232.00	12.4	Colinesterasi con numero di dibocaina	C
	1233.00	105	Cromo con AAS	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1235.00	350	Cobalamina, S-adenosil-transferasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1236.00	450	Determinazione della sintesi della cobalamina-coenzima nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1237.00	19.4	Cocaina, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1238.00	135	Caffeina, sangue	C
	1239.00	68	Corticotropina (ACTH)	C
N	1240.10	19.3	Cortisolo, qn (per un test di stimolazione con ACTH o un test di soppressione alla desametasone la prestazione può essere fatturata 2 volte)	C
	1241.00	60	Cortisolo, libero	C
	1244.00	37	C-Peptide	C
	1245.00	10	Proteina C-reattiva (CRP), qn	CHIM
	1246.00	9	Proteina C-reattiva (CRP), test rapido, sq	CHIM
	1247.00	61	Creatina	C
	1248.00	61	Creatina eritrocitaria	C
	1249.00	2.5	Creatina chinasi (CK), totale	C
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido	
	1250.00	8.7	Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB)	C
	1251.00	12.6	Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB), massa	C
	1252.00	31	Creatina chinasi, isoenzimi con differenziazione elettroforetica	C
	1253.00	650	CTLp	I
	1254.00	68	AMP ciclico	C
	1255.00	44	CYFRA-21-1	CI

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1256.00	450	Cistationina beta-sintasi nell'omocistinuria tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1257.00	21	Cistatina C	C
	1258.00	110	DDAVP-infusione a scopo diagnostico, inclusa la determinazione dei fattori VIII e vWF	H
	1259.00	21	D-Dimeri, ql	H
			Limitazione: unicamente per l'esclusione della coagulopatia intravasale disseminata (CID)	
	1260.00	32	D-Dimeri, qn	H
	1261.00	43	Deidroepiandrosterone (DHEA)	C
	1262.00	24	Deidroepiandrosterone-solfato (DHEA-S)	C
C	1263.00	44	Acido delta-amminolevulinico (ALA), qn, urina	C
N	1265.10	53	Piridinolina più /o desossipiridinolina, con HPLC	C
	1266.00	26	Differenziazione leucocitaria, striscio, microscopico	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1267.00	11	Digossina, sangue	C
	1268.00	135	Diidropteritinariduttasi (DHPR), attività eritrocitaria	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1270.00	2.8	Ferro	CH
	1271.00	155	Ferro con AAS, in biopsie del fegato	C
	1273.00	53	Elastase 1, pancreatica, qn, nelle feci	C
	1275.00	240	Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica, incubazione singola, per caso e per paziente	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1276.00	315	Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica con incubazione doppia, per caso e per paziente	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1277.00	185	Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione tramite fotometria UV, per caso e per paziente	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1278.00	44	Proteina cationica degli eosinofili (ECP)	CI
	1279.00	68	Eritropoietina	CH
N	1281.10	11.3	Eritrociti, test anti globuline umane diretto con immunosiero, polispecifico o monospecifico (IgG, sottoclasse IgG, IgA, IgM, C3d, C3c), per immunosiero usato	H
C	1283.00	60	Alloanticorpi anti-eritrociti, anti-D sq, in gravidanza, secondo lo standard dell'OMS	H
	1284.00	325	Alloanticorpi anti-eritrociti, determinazione della rilevanza clinica tramite ADCC, citometria di flusso o chemiluminescenza	H
	1285.00	195	Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione a partire da 3 anticorpi	H
	1286.00	66	Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, da 8 a 11 sospensioni cellulari	H
	1287.00	9.3	Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, per sospensione cellulare supplementare	H
	1288.00	33	Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
	1289.00	28	Alloanticorpi anti-eritrociti, titolazione degli anticorpi con rilevanza clinica per controllo in gravidanza, 1 titolo per specialità	H
	1290.00	5.7	Eritrociti, antigeni, determinazione A1/A2/A1B/A2B	H
	1291.00	60	Eritrociti, antigeni, determinazione sottogruppi A o B, deboli	H
	1292.00	11.3	Eritrociti, antigeni, per antigene senza AB0, Rhesus D e fenotipo	H
	1293.00	160	Anticorpi anti-eritrociti, eluizione con specificazione	H
	1294.00	40	Autoanticorpi anti-eritrociti, chiarimento se causati da medicinali, semplice, per es. Penicillina	HI
	1295.00	130	Autoanticorpi anti-eritrociti, tecnica di autoassorbimento o titolazione per test di compatibilità	H
C	1296.00	28	Autoanticorpi anti-eritrociti, titolazione per controllo del decorso	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1297.00	4.2	Conteggio eritrociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
C	1299.00	8.9	Conteggio eritrociti e emoglobina, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1300.00	8.9	Conteggio eritrociti, e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1301.00	8.9	Conteggio eritrociti, e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1302.00	12.5	Conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1303.00	12.5	Conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1304.00	14.5	Conteggio eritrociti, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1305.00	12.5	Conteggio eritrociti, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1307.00	19.3	Estradiolo	C
	1309.00	68	Estriolo	C
	1311.00	23	Alcool etilico, qn, sangue	C
	1314.00	7.9	Ferritina	CH
	1315.00	250	Acidi grassi con GC o HPLC	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1316.00	95	Acidi grassi, liberi	C
	1317.00	21	Prodotti di degradazione della fibrina o del fibrinogeno (FDP)	H
	1318.00	43	Fibrinogeno come proteina coagulante totale	H
	1319.00	28	Fibrinogeno, immunologico	H
N	1320.00	13.8	Fibrinogeno secondo Clauss	H
N	1321.00	15.8	Fibrinogeno secondo Schulz	H
	1322.00	27	Complessi fibronogeno e fibrina monomerici (FM)	H
	1323.00	43	Fibrinopeptide A	H
	1324.00	560	Fibroblasti, coltura, compresa coltura primaria, solo per scopi diagnostici	C
	1325.00	560	Fibroblasti, coltura, senza coltura primaria, solo per scopi diagnostici	C
	1326.00	52	Fibronectina	CHI
N	1326.10	540	Test del filippin nei fibroblasti per la diagnosi della malattia di Niemann Pick C Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	C
	1327.00	24	Fluoruri	C
	1328.00	58	Maturità polmonare fetale (FLM, rapporto S/A)	C
	1329.00	13.1	Folato	CH
	1330.00	21	Folato eritrocitario	CH
	1331.00	17.1	Ormone follicolo-stimolante (FSH)	C
	1332.00	29	Anticorpi liberi nel sistema AB0 dei neonati tramite reazione di Coombs indiretta o eluizione	H
	1333.00	15.9	Fruttosamina	C
	1334.00	31	Fruttosio	C
	1335.00	320	Galattochinasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	C
	1336.00	320	Galattoso-1-fosfato-uridiltransferasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	C
	1337.00	31	Galattosio	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1338.00	115	Galattosio-1-fosfato	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1340.00	60	Acidi biliari	C
	1341.00	2.5	Gamma-glutamyltranspeptidasi (GGT)	C
	1342.00	53	Gastrina	C
	1343.00	730	Coltura linfocitaria mista (MLC) per un ricevente, un donatore, incl. controllo	HI
	1344.00	130	Coltura linfocitaria mista, per ogni altro donatore	HI
C	1345.00	46	Fattore di coagulazione XIII, attività	H
	1347.00	79	Fattore di coagulazione, immunologico, ognuno	H
	1348.00	35	Fattori di coagulazione II, V, VII e X, ognuno (metodo dell'attività)	H
	1349.00	56	Fattori di coagulazione VIII, IX, XI, XII, ognuno (metodo dell'attività)	H
	1355.00	68	Glucagone	C
	1356.00	2.5	Glucosio, sangue/plasma/siero	C
	1357.00	2.5	Glucosio, altri liquidi corporei	C
	1358.00	21	Glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G-6-PDH)	C
	1359.00	8.7	Glucosio, test da carico, secondo OMS	C
	1361.00	15.9	Glutammato deidrogenasi (GLDH)	C
	1363.00	17.8	Emoglobina glicosilata (HbA1c)	C
	1364.00	115	Glicogeno nei tessuti	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1365.00	320	Glicogeno-sintasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1366.00	105	Oro con AAS	C
	1367.00	56	Elastasi granulocitaria plasmatica	CH
	1368.00	40	Test di Guthrie: Screening dei neonati per fenilchetonuria galattosemia, carenza di biotinidasi, sindrome adrenogenitale, ipotireosi congenitale, carenza di Acil CoA deidrogenasi a catena media (MCAD) secondo articolo 12e lett. a prestazioni dell'assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie (OPre)	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1369.00	68	Emopessina	CHI
	1370.00	8	Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1371.00	9	Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1372.00	10	Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1373.00	12	Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1374.00	14.6	Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1375.00	4.9	Ematocrito, determinazione manuale, in combinazione, vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
C	1377.00	8.9	Ematocrito e conteggio eritrociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1378.00	8.9	Ematocrito e emoglobina, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1379.00	8.9	Ematocrito e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1380.00	8.9	Ematocrito e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	1381.00	14.5	Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1382.00	15	Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1383.00	14.5	Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1384.00	14.5	Ematocrito, conteggio eritrociti, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1385.00	12.5	Ematocrito, conteggio eritrociti e emoglobina, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1386.00	12.5	Ematocrito, conteggio eritrociti e leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1387.00	12.5	Ematocrito, conteggio eritrociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1388.00	12.5	Ematocrito, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1389.00	12.5	Ematocrito, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	1390.00	14.5	Ematocrito, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1391.00	12.5	Ematocrito, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1395.00	41	Emoglobina di Bart/colorazione di HbH come screening per Alfa-talassemia	H
	1396.00	4.9	Emoglobina, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00 Limitazione: senza il metodo QBC	H
	1398.00	42	Emoglobina O2, curva di dissociazione, valore P50 (Capacità dell'emoglobina di legarsi all'ossigeno)	H
C	1399.00	8.9	Emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1400.00	8.9	Emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1401.00	41	Emoglobina fetale (emoglobina F)	CH
	1402.00	37	Emoglobina, libera	CH
C	1403.00	12.5	Emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1404.00	22	Emosiderina nel sedimento urinario	CH
	1405.00	19.9	Aptoglobina	CH
	1406.00	2.5	Urea, sangue/plasma/siero	C
	1407.00	2.8	Urea, altro liquido corporeo	C
N	1410.10	3.2	Colesterolo HDL, qn	C
	1411.00	140	Inibitori contro fattori di coagulazione intrinseci singoli (per es. F VIII o F IX/metodo Bethesda)	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1412.00	49	Inibitori del sistema intrinseco o estrinseco della coagulazione (per es. test miscela di APTT o Quick), incl. il anticoagulante del lupus	H
	1413.00	24	Eparina cofattore II, funzionale	H
	1414.00	32	Eparina cofattore II, immunologico	H
	1415.00	45	Eparina, attività anti IIa rispett. Xa	H
	1416.00	82	Ippurato con HPLC	C
	1417.00	52	Istamina totale	CI
	1418.00	135	HLA-antigene, specialità singole per es. B27, B5	HI
	1419.00	270	HLA, tipizzazione (locus A e B)	HI
	1420.00	345	HLA, tipizzazione (locus DR)	HI
	1421.00	280	Olocarbossilasi-sintetasi (indiretto) nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1422.00	30	Omocisteina	CHI
	1423.00	81	Acido omogentisinico (HGA)	C
	1424.00	81	Acido omovanillico (HVA)	C
	1425.00	17.5	Gonadotropina corionica umana (HCG), qn	CI
	1426.00	61	Human Placenta Lactogen (HPL)	C
	1427.00	38	Test di rigonfiamento ipoosmotico, sperma	C
	1428.00	115	Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, ql, sangue/urina	C
	1429.00	460	Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, qn, sangue	C
	1430.00	185	Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, sq, sangue/urina	C
C	1431.00	58	Identificazione dell'emoglobina normale e anormale tramite elettroforesi o cromatografia	CH
	1432.00	280	Iduronato 2-solfatasi nelle MPS II tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1433.00	80	IgG-albumina, quoziente (LIGI)	CIM
	1434.00	40	IgG, quoziente liquor/-siero	CIM
	1435.00	69	Immunoanticorpi del sistema AB0	HI

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1436.00	43	Immunolettroforesi, semplice	I
	1437.00	50	Immunolettroforesi, multipla	I
	1438.00	53	Immunofissazione, semplice	CI
	1439.00	150	Immunofissazione, multipla	CI
	1440.00	12.4	Immunoglobulina IgA, altri liquidi corporei	CIM
	1441.00	6.2	Immunoglobulina IgA, siero	CIM
	1442.00	120	Immunoglobulina IgD	CI
	1443.00	17.5	Immunoglobulina IgE totale, qn	CI
	1444.00	21	Immunoglobulina IgE, test monospecifico singolo, qn, misurazione delle seguenti IgE specifici, da 5 ad un massimo totale di 10, ognuno	I
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1445.00	
	1445.00	72	Immunoglobulina IgE, multiscreeningtest monospecifico, al minimo sq, con differenziazione delle singole IgE specifiche, forfettario	I
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1444.00	
	1446.00	36	Immunoglobulina IgE, test singolo-, multi-, gruppo- o monospecifico, qn, 1 a 4 IgE specifici, ognuno	I
	1447.00	41	Immunoglobulina IgE, screeningtest per atopia multispecifico o gruppo-specifico, ql/sq, senza differenziazione di singole IgE specifiche, forfettario	I
C	1448.00	36	Immunoglobulina IgG monospecifiche, RAST o test analogo, al massimo 2 allergeni, ognuno	I
			Limitazione: non per allergeni alimentari	
	1449.00	96	Immunoglobulina IgG, 4 sottoclassi, qn	I
	1450.00	12.4	Immunoglobulina IgG, altri liquidi corporei	CIM
	1451.00	6.2	Immunoglobulina IgG, siero	CIM
	1452.00	11	Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolisine, un ulteriore antigene	HI
	1453.00	22	Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolisine, 1° antigene	HI
C	1454.00	43	Immunoglobuline IgG precipitine con immunolettroforesi, 1° allergene	I
			Limitazione: non per allergeni alimentari	
C	1455.00	25	Immunoglobulina IgG precipitine con immunolettroforesi, ogni altro allergene al massimo 10, ognuno	I
			Limitazione: non per allergeni alimentari	

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

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1485.00	140	Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1486.00	14.3	Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1487.00	69	Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina	C
	1488.00	93	Carnitina, libera e totale, plasma	C
			Limitazione: per verificare una carenza di carnitina	
	1489.00	125	Catecolammine, adrenalina più noradrenalina più dopamina	C
	1490.00	60	Corpi chetonici, differenziati, qn	C
	1491.00	78	Striscio di midollo osseo, solamente preparazione e colorazione	H
	1492.00	105	Cobalto con AAS	C
	1493.00	45	Complemento, totale, via alternativa (emolitico)	I
	1494.00	36	Complemento, totale, via classica (emolitico)	I
	1495.00	36	Complemento, fattore B, C3 proattivatore	I
	1496.00	54	Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, funzionale	I
	1497.00	28	Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, immunologico	I
	1498.00	135	Complemento, fattore C1q	CI
	1499.00	36	Complemento, fattore C2, immunologico	I
	1500.00	42	Complemento, fattore C3, altri liquidi corporei	CI
	1501.00	23	Complemento, fattore C3, siero	CI
	1502.00	42	Complemento, fattore C4, altri liquidi corporei	CI
	1503.00	23	Complemento, fattore C4, siero	CI
	1504.00	36	Complemento, fattori, altri, primo test	I
	1505.00	28	Complemento, fattori, altri, ogni test addizionale	I
	1508.00	62	Concremento, analisi con IR o diffrazione con raggi Roentgen	C
	1509.00	2.5	Creatinina, sangue/plasma/siero	C
	1510.00	2.5	Creatinina, altro liquido corporeo	C
	1511.00	22	Identificazione di cristalli con luce polarizzata	CHM
	1512.00	42	Crioglobulina e criofibrinogeno, ql	CHI
	1513.00	99	Crioglobulina, qn	CHI
	1514.00	150	Crioglobuline, isolamento e tipizzazione	CHI
	1515.00	44	Rame con AAS	C
	1516.00	155	Rame con AAS, in biopsie del fegato	C
	1517.00	23	Lattato	C
	1518.00	2.5	Latticodeidrogenasi (LDH), sangue/plasma/siero	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1519.00	3.2	Latticodeidrogenasi (LDH), altro liquido corporeo	C
	1520.00	32	Test di riassorbimento del lattosio	C
	1521.00	4	Colesterolo LDL	C
	1522.00	58	Quoziente lecitina/sfingomielina (L/S-Ratio)	C
	1523.00	36	Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, 1° anticorpo monoclonale	HI
	1524.00	18	Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, per ogni ulteriore anticorpo monoclonale	HI
	1525.00	57	Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni	HI
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1474.00	
	1526.00	28	Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con ogni antigene ulteriore, per un massimo di 10	HI
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1474.00	
	1527.00	260	Alloanticorpi leucocitari anti-HLA, tipizzazione con Test-Panel	HI
	1528.00	66	Alloanticorpi leucocitari, test di ricerca, 10 a 12 sospensioni cellulari	HI
	1529.00	130	Auto- o alloanticorpi leucocitari, sulle cellule e nel siero	HI
	1530.00	28	Prova di compatibilità leucocotaria, ogni donatore addizionale	H
	1531.00	56	Prova di compatibilità leucocitaria, per il ricevente e primo donatore di trapianti	H
	1532.00	6.3	Conteggio leucociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
C	1534.00	8.9	Conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1536.00	100	Ormone luteinizzante (LH) e ormone follicolo-stimolante (FSH) in test LH-RH, con 4 determinazioni	C
	1537.00	5	Lipasi	C
	1539.00	19.9	Lipoproteina (a)	C
	1540.00	31	Lipoproteine tramite elettroforesi	C
	1541.00	12.4	Litio, sangue	C
	1542.00	14.8	Ormone luteinizzante (LH)	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1545.00	130	Linfociti/monociti, funzione , misurazione delle citochine dopo stimolazione nella coltura cellulare	HI
	1546.00	105	Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento , (assorbimento di timidina o mediatori liberati), con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni	HI
	1547.00	24	Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento , (assorbimento di timidina o mediatori liberati), per ogni ulteriore antigene per un massimo di 10	HI
	1549.00	66	Alloanticorpi linfocitari, ricerca	HI
	1550.00	145	Auto- e alloanticorpi linfocitari, sulle cellule e nel siero	HI
	1551.00	43	Dietilammide dell'acido lisergico (LSD), ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1552.00	240	Enzimi lisosomali, determinazione fluorimetrica, per caso e per paziente	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1553.00	210	Enzimi lisosomali, determinazione colorimetrica, per caso e per paziente	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1554.00	61	Lisozima, muramidasi	CHI
	1555.00	50	Magnesio eritrocitario	C
	1556.00	8.7	Magnesio, sangue/plasma/siero	C
	1557.00	8.7	Magnesio, altro liquido corporeo	C
	1558.00	24	Magnesio, ionizzato	C
	1559.00	68	Malonildialdeide (MDA), produzione dei trombociti	H
	1560.00	105	Manganese con AAS	C
	1562.00	125	Metanefrina più normetanefrina, libera e coniugata	C
	1563.00	16.9	Metadone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1564.00	43	Metaqualone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1565.00	245	Metionina-sintasi nelle malattie congenite del metabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1566.00	450	Determinazione della sintesi della metionina nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1567.00	84	Metotressato, sangue	C
	1569.00	520	Metilmalonil-CoA-mutasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1570.00	285	Mono- e aglicano-transferrina	C
	1572.00	29	Mioglobina	C
	1573.00	24	N-acetil-beta-D-glucosaminidasi (NAG)	C
	1574.00	2.5	Sodio, sangue/plasma/siero	C
	1575.00	2.5	Sodio, altro liquido corporeo	C
N	1576.00	70	Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP)	C
			Limitazione: Valutazione di una dispnea acuta per escludere la possibilità di una insufficienza cardiaca cronica oppure acuta; non per la sorveglianza terapeutica	
	1577.00	37	Neopterin	CHI
	1578.00	86	Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1579.00	140	Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1580.00	15.9	Neurolettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1581.00	37	Enolasi neurone-specifica (NSE)	C
	1582.00	105	Nichel con AAS	C
	1583.00	9.3	Sangue occulto, test singolo	CH
	1584.00	19.4	Oppiacei, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1586.00	82	Orotato con HPLC	C
	1587.00	20	Osmolalità	C
	1588.00	29	Resistenza osmotica eritrocitaria	H
	1589.00	52	Osteocalcina	C
	1590.00	37	Ossalato	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1591.00	42	Blocco ossimetria: ossiemoglobina, carbossiemoglobina, metemoglobina	CH
	1592.00	3.6	Amilasi pancreatica	C
	1593.00	24	Pancreolauryl-Test	C
	1594.00	92	Test pancreazimina-secretina, compresa la determinazione del bicarbonato e enzimi in almeno 4 prove	C
	1595.00	37	Paratormone (PTH)	C
	1596.00	88	Paratormone Related Peptide (PTHrP)	C
	1597.00	73	Test di penetrazione	C
	1598.00	12.1	pH del succo gastrico risp. nei trasudati ed essudati	C
	1599.00	19.4	Fenciclidina, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	C
	1600.00	50	Fenitoina, libera, incl. fenitoina totale, sangue	C
	1601.00	3.2	Fosfati, sangue/plasma/siero	C
	1602.00	3.2	Fosfati, altro liquido corporeo	C
	1603.00	56	Complesso plasmina/antiplasmina (PAP)	H
	1604.00	27	Plasminogeno, funzionale	H
	1605.00	79	Plasminogeno, immunologico	H
	1606.00	52	Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), funzionale	H
	1607.00	56	Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), immunologico	H
C	1609.00	18.7	Porfobilinogeno, ql, urina	C
C	1610.00	44	Porfobilinogeno, qn, urina	C
C	1611.00	205	Profilo porfirine, con HPLC, almeno tre metaboliti, qn, feci, urina	C
C	1612.00	215	Porfirine, differenziate, eritrocitarie Limitazione: solo per la diagnosi di porfirie eritropoietiche	C
	1613.00	58	Porfirine, totali, qn, tramite fotometria, urina	C
	1614.00	52	Precallicreina	H
	1615.00	19.9	Prealbumina (transtiretina)	C
	1616.00	61	Pregnandiolo	C
	1617.00	61	Pregnantriolo o pregnantriolone	C
	1618.00	84	Primidone, incl. fenobarbitale, sangue	C
	1619.00	84	Procalcitonina, qn, metodo sensitivo (<0.1µg/l)	C
			Limitazione: in caso di sospetto di un'infezione delle vie respiratorie inferiori, sepsi o un'altra grave infezione batterica	
	1620.00	19.3	Progesterone	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1622.00	65	Procollagene	H
	1623.00	14.8	Prolattina (PRL)	C
	1624.00	320	Incorporazione di propionato nelle culture di cellule intatte nelle malattie del metabolismo dell'acido propionico tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto senza vera separazione del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1625.00	280	Propionil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1626.00	11.8	Antigene specifico prostatico (PSA)	CI
	1627.00	11.8	Antigene specifico prostatico (PSA), libero, unicamente in combinazione con un PSA totale entro 3 e 10 $\mu\text{g/l}$	CI
	1629.00	52	Proteina C, funzionale	H
	1630.00	56	Proteina C, immunologico	H
	1631.00	45	Proteina S, libera, funzionale	H
	1632.00	60	Proteina S, libera, immunologico	H
	1633.00	60	Proteina S, totale, immunologico	H
	1634.00	2.5	Proteine, totali, sangue/plasma/siero	C
	1635.00	8.7	Proteine, totali, altro liquido corporeo	C
	1636.00	31	Elettroforesi delle proteine	C
	1637.00	40	Elettroforesi delle proteine dopo arricchimento	C
	1638.00	56	Protrombina, frammenti F 1+2	H
	1639.00	53	Protoporfirina eritrocitaria libera	CH
	1640.00	36	Pseudocolinesterasi	C
	1642.00	37	Piruvato	C
	1643.00	280	Piruvato-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	C
			Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari	
	1644.00	88	Piruvato chinasi eritrocitaria	CH
	1645.00	120	Mercurio con AAS	C
	1646.00	68	Renina	C
	1647.00	18.6	Tempo di reptilase	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	1648.00	34	Reticolociti, qn, incl. determinazione dei corpuscoli di Heinz, ql, metodo manuale microscopico	H
C	1649.00	13.2	Reticolociti, automatizzato, qn	H
	1650.00	46	Proteina retinolo-legante	C
	1652.00	81	Reverse triiodotironina (rT3)	C
	1653.00	27	Fenotipo Rhesus secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
	1654.00	7.4	Fattori reumatoidi, qn tramite nefelometria o torbidimetria, o sq tramite agglutinazione	CI
	1656.00	180	Test del siero acidificante (test di Ham)	H
	1657.00	110	Acidi, organici, ql	C
	1658.00	250	Acidi, organici, qn	C
	1659.00	12	Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza	C
	1660.00	86	Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1661.00	140	Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1662.00	15.9	Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	C
	1663.00	69	Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina	C
	1664.00	14.6	Sedimento, esame microscopico	C
	1665.00	105	Selenio con AAS	C
	1666.00	1	Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso	CH
	1667.00	72	Serotonina trombocitaria	H
	1668.00	30	Globulina legante l'ormone sessuale (SHBG)	C
	1669.00	15.1	Ricerca eritrociti falciformi	H
	1670.00	47	Sideroblasti, colorazione e conteggio, inclusa valutazione	H
	1671.00	53	Somatomedina C (IGF-1)	C
	1673.00	32	Ricerca degli spermatozoi dopo vasectomia, sedimento nativo	C
	1674.00	145	Spermocitogramma, determinazione pH, viscosità, conteggio cellulare, motilità, diminuzione della motilità, vitalità, morfologia, elementi cellulari estranei, incluse diverse colorazioni	C
	1675.00	11.7	Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase)	CHM
	1676.00	4	Peso specifico, densità	C
	1677.00	30	Squamous Cell Carcinoma (SCC)	CI
	1678.00	650	Colture di cellule staminali	H
	1679.00	250	Steroidi, ql, determinazione tramite spettrometria di massa, urina	C
	1681.00	150	Grassi fecali totali	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1683.00	110	Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC/GC, sangue/urina	C
	1684.00	145	Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC-MS/GC-MS, sangue/urina	C
	1685.00	55	Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca, metodi semplici cromatografici	C
C	1686.00	19.4	Stupefacenti, screening, urina, da 1° al 4° stupefacente, per stupefacente	C
C	1687.00	13	Stupefacenti, screening, urina, dal 5° al 10° stupefacente al massimo, per stupefacente	C
C	1688.00	135	Test di sucrosio lisi Limitazione: solo in caso di ricerca di anemia diseritropoietica con-genita, tipo 2	H
C	1689.00	37	Solfato, sangue o urina	C
	1690.00	30	Sulfemoglobina	CH
	1691.00	37	Telopeptide	C
	1693.00	42	Testosterone, libero	C
	1694.00	19.3	Testosterone, totale	C
	1695.00	105	Tallio con AAS	C
	1696.00	15.9	Teofillina, sangue	C
	1697.00	58	Tiocianato, sangue	C
	1698.00	56	Complesso trombina/antitrombina III (TAT)	H
N	1699.00	9.2	Tempo di trombina	H
	1700.00	6	Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR	H
	1703.00	110	Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale con tre attivatori da 1 a 2 concentrazioni	H
	1704.00	50	Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale, supplemento per ogni altro attivatore	H
	1705.00	66	Alloanticorpi anti-trombociti, contro i trombociti paterni	HI
	1706.00	260	Alloanticorpi anti-trombociti, specificazione con Test-Panel	HI
	1707.00	49	Alloanticorpi anti-trombociti, test di ricerca	HI
	1708.00	21	Trombociti, estensione	H
	1709.00	145	Auto- e alloanticorpi anti-trombociti, sulle cellule e nel siero	HI
	1710.00	55	Trombociti, test globale con collagene/ADP	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1711.00	55	Trombociti, test globale con collagene/epinefrina	H
	1712.00	21	Ritenzione di trombociti	H
	1713.00	34	Tipizzazione trombocitaria, per antigene	HI
	1714.00	36	Prova di compatibilità trombocitaria, per ogni concentrato piastrinico esaminato	H
	1715.00	6.3	Conteggio trombociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1717.00	44	Tireoglobulina	C
N	1718.10	9	Tireotropina (TSH), qn (per un test al TRH, può essere fatturata 2 volte)	C
	1720.00	9	Tiroxina, libera (FT4)	C
	1721.00	9	Tiroxina, totale (T4)	C
	1722.00	19.3	Globulina legante la tiroxina (TBG)	C
	1723.00	47	Tissue Polypeptide Antigen (TPA)	CI
	1724.00	58	Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), funzionale	H
	1725.00	56	Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), immunologico	H
	1726.00	10.1	Titolo per cellula, nelle agglutinine a freddo di rilevanza clinica (neonati, adulti, ecc.), al massimo 10	HI
	1727.00	61	Transcobalammina II	CH
	1728.00	135	Transcobalammina III	CH
	1729.00	6.2	Transferrina	CH
	1730.00	84	Antidepressivi triciclici, ql, sangue/urina	C
	1731.00	2.8	Trigliceridi	C
	1732.00	10.4	Triiodotironina, libera (FT3)	C
	1733.00	10.4	Triiodotironina, totale (T3)	C
	1734.00	23	Troponina (T o I), tramite ELISA	C
	1735.00	17.9	Troponina (T o I), test rapido	C
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale	
	1737.00	28	Triptasi	I
	1738.00	2.8	Urati	C
	1739.00	20	Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso	C
	1740.00	1	Stato urinario parziale, 5-10 parametri	C
C	1741.00	93	Hydroxymethylbilansynthase attività	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1742.00	76	Acido vanilmandelico (VMA)	C
	1743.00	85	Peptide vasoattivo intestinale (VIP)	C
	1744.00	27	Prova di compatibilità, tramite compatibilità incrociata, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient", per concentrato eritrocitario	H
	1745.00	7.2	Prova di compatibilità con "type & screen", controllo AB/D, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient", per concentrato eritrocitario	H
	1746.00	25	Viscosità	CHM
	1747.00	68	Vitamina A risp. retinolo	C
	1748.00	76	Vitamina B1	C
	1749.00	25	Vitamina B 12 risp. cianocobalammina	CH
	1750.00	76	Vitamina B2	C
	1751.00	68	Vitamina B6, determinazione diretta	C
	1752.00	41	Vitamina C risp. acido ascorbico	C
	1755.00	68	Vitamina E risp. alfa-tocoferolo	C
	1756.00	160	Vitamina K1	C
	1757.00	58	Vitamina PP risp. niacina	C
	1758.00	45	Fattore di von Willebrand, funzionale	H
	1759.00	45	Fattore di von Willebrand, immunologico	H
	1760.00	220	Fattore di von Willebrand, analitica polimerica, plasma/trombociti	H
	1761.00	68	Ormone della crescita risp. human growth hormone (HGH)	C
	1762.00	67	Washing Swim Up Test/Percoll Test	CH
	1763.00	31	Xilosio	C
	1766.00	29	Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei	H
	1767.00	44	Zinco con AAS	C
	1768.00	70	Zinco con AAS, in eritrociti	C
	1769.00	37	Citrato	C
C	1770.00	32	Citochimica, incluso la colorazione ferrica, per colorazione speciale	CHI
	1771.00	99	Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	C
	1772.00	140	Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	C
	1773.00	44	Citostatico dell'ES/EMT, immunologico, incl. metaboliti, sangue	C

2 Capitolo: Genetica

2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 2

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

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

Esami prenatali conformemente all'elenco delle analisi su campioni ottenuti mediante amniocentesi o prelievo di villi coriali sono considerati prestazioni obbligatorie secondo l'articolo 13 lettera d OPre se effettuati su:

- donne incinte a partire dai 35 anni d'età
- donne incinte più giovani che corrono un rischio di 1:380 o superiore che il figlio sia affetto da una malattia di origine esclusivamente genetica.

Le posizioni senza punto tariffario e disciplina di laboratorio corrispondono a dei titoli e non sono analisi ai sensi del capitolo 2 dell'elenco delle analisi.

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

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

2.2 Elenco delle analisi

2.2.1 Analisi citogenetiche

2.2.1.1 Citogenetica costituzionale

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2000.00	305	Cultura cellulare e preparazione cromosomica, cariotipo costituzionale	G
	2001.00	355	Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale	G
	2002.00	69	Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 25 cellule analizzate	G
	2003.00	145	Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 50 cellule analizzate	G

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

2.2.1.2 Citogenetica tumorale

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

2.2.1.3 Citogenetica molecolare

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2018.00	350	Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale o emopatie maligne, supplemento per ibridazione in-situ su nuclei di metafase o interfase, per sonda, massimo 7 volte	G
	2018.05	2800	Serie di ibridazioni in-situ o genomiche, cariotipo costituzionale o emopatie maligne, forfettario per 8 o più sonde	G
C	2020.00	100	Supplemento per il reso di risultato complesso della citogenetica al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze, cariotipo costituzionale o emopatie maligne	GH

Limitazione: solo 1 volta per campione primario

2.2.2 Analisi di genetica molecolare

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2021.00	61	Estrazione del DNA o RNA genomico umano da campioni primari	CGHI
			Limitazione: solo 1 volta per campione primario	
	2022.00	83	Modifica degli acidi nucleici umani prima di processi di amplificazione e detezione, per es. modifica bi-sulfide, whole genome amplification, digestione restrizione del DNA genomico incl. test gel e reverse trascrizione a due passi, per ogni metodo usato, ognuno	CGHI
			Limitazione: solo 1 volta per processo, massimo 3 volte per campione primario	
	2100.00		Amplificazione di acidi nucleici con la tecnica Real Time, qualitativo o quantitativo incl. Analisi temperatura di melting, per ogni sequenza bersaglio incl. Amplificazione delle sequenze di referenza, ognuno Limitazione: condizionate alle posizioni 2125.01 sindrome di cancro al seno e dell'ovaia, 2125.02 sindrome del carcinoma non poliposo del colon, 2125.05 poliposi del colon, 2125.06 retinoblastoma; solo in caso di sospetto clinico delle malattie elencate di origine congenita e delle conseguenti emopatie maligne	
	2105.00		Sangue, coagulazione, sistema immunitario	
	2105.01	93	Granulomatosi cronica	G
	2105.02	93	Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A	CGH
			Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 Supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2105.03	93	Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q	CGH
			Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 Supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2105.04	93	Emofilie A	G
	2105.05	93	Emofilie B	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2105.06	93	Deficit di metilentetraidrofoloreduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T	CGH
			Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 Supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2105.07	93	SCID	GHI
	2105.08	93	Anemia drepanocitica	GH
	2105.09	93	Talassemie	GH
	2105.10	93	Sindrome di Wiskott-Aldrich	GHI
	2110.00		Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa	
	2110.01	93	Displasia ectodermale anidrotica	G
	2110.02	93	Ehlers Danlos	G
	2110.03	93	Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weiss, Apert, Crozon	G
	2110.04	93	Ittiosi	G
	2110.05	93	Sindrome di Marfan	G
	2110.06	93	Neurofibromatosi tipo I	G
	2110.07	93	Neurofibromatosi tipo II	G
	2110.08	93	Osteogenesi imperfetta	G
	2115.00		Malattie metaboliche ed endocrine	
	2115.01	93	Deficit di 21-idrossilasi	G
	2115.02	93	Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	G
	2115.03	93	Deficit di alfa 1-antitripsina	G
			Limitazione: al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2115.04	93	Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	G
	2115.05	93	Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	G
	2115.06	93	Fibrosi cistica (CF)	G
	2115.07	93	Diabete insipido	G
	2115.08	93	Intolleranza al fruttosio	G
	2115.09	93	Galattosemia	G
	2115.10	93	Malassorbimento di glucosio-galattosio	G
	2115.11	93	Deficit di glicerolo-chinasi	G
	2115.12	93	Glicogenosi	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2115.13	93	Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D	CGH
			Limitazione: al massimo 2 volte per campione primario; non cumulabile con 2215.13 emocromatosi, 2315.13 emocromatosi, 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2115.14	93	Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	G
	2115.15	93	Ipertermia, maligna familiare	G
	2115.16	93	Sindrome di Kallman	G
	2115.17	93	Morbo di Wilson	G
	2115.18	93	Mucopolisaccaridosi	G
	2115.19	93	Deficit della ornitina-transcarbamilasi	G
	2115.20	93	Porfirie	G
	2115.21	93	Deficit di steroido-solfatase	G
	2115.22	93	Femminizzazione testicolare	G
	2115.23	93	Deficit dell'ormone della crescita	G
	2120.00		Malattie mitocondriali	
	2120.01	93	Sindrome di Kearns-Sayre	G
	2120.02	93	Sindrome di MELAS	G
	2120.03	93	Sindrome di MERRF	G
	2120.04	93	Citopatie mitocondriali, altre	G
	2120.05	93	Sindrome di Pearson	G
	2125.00		Neoplasie ereditarie	
	2125.01	93	Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2125.02	93	Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2125.03	93	Sindrome di Li-Fraumeni	G
	2125.04	93	Neoplasie endocrine multiple	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2125.05	93	Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	G
	2125.06	93	Retinoblastoma, gene RB1 Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	G
	2130.00		Malattie neuromuscolari e neurodegenerative	
	2130.01	93	Distrofinopatie di Duchenne e Becker	G
	2130.02	93	Atassia di Friedreich	G
	2130.03	93	Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica	G
	2130.04	93	Iperreflessia (Stiff-baby, malattia di Startle)	G
	2130.05	93	Sindrome di Leigh	G
	2130.06	93	Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	G
	2130.07	93	Miotonia congenita Thomsen/Becker	G
	2130.08	93	Miopatie miotubulari	G
	2130.09	93	Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	G
	2130.16	93	Atassia telangectasia	G
	2135.00		Malattie oftalmologiche	
	2135.01	93	Distrofie della cornea	G
	2135.02	93	Atrofia del nervo ottico di Leber	G
	2135.03	93	Sindrome di Norrie	G
	2135.04	93	Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	G
	2140.00		Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale	
	2140.01	93	Sindrome di Angelman	G
	2140.02	93	Sindrome del Cri-du-chat	G
	2140.03	93	Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	G
	2140.04	93	Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	G
	2140.05	93	Sindrome di Prader-Willy	G
	2140.06	93	Sindrome di Rubinstein-Taybi	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2140.07	93	Sindrome di Smith-Magenis	G
	2140.08	93	Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	G
	2140.09	93	Sindrome di Williams-Beuren	G
	2140.10	93	Sindrome di Wolf-Hirschhorn	G
	2145.00		Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità	
	2145.01	93	Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	G
	2145.02	93	Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	G
	2145.03	93	Microdelezione Y (AZF-delezione)	G
			Limitazione: al massimo 2 volte per campione primario	
	2146.00		Emopatie maligne	
	2146.01	93	Leucemia mieloide acuta	GH
	2146.02	93	Leucemia linfatica acuta	GH
	2146.03	93	Neoplasie mieloproliferative	GH
	2146.04	93	Leucemia linfatica cronica	GH
	2146.05	93	Linfomi non Hodgkin	GH
	2150.00		Altri	
	2150.01	93	Genotipo Rhesus D fetale	GH
			Limitazione: in caso di costellazione Rhesus o un aumento degli anticorpi da parte materna, massimo 2 volte per campione primario	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2160.00	93	<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a.prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b.malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p> <p>Limitazioni:</p> <p>1. Prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, RS 811.11);</p> <p>2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; - per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); - l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; <p>3. Le spese vengono coperte solamente previa garanzia speciale dell'assicuratore e previo esplicito accordo del medico di fiducia. Quest'ultimo deve consultare esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Questi esperti rilasciano delle raccomandazioni sulla base delle "Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses" del 12.10.2010 (http://www.bag.admin.ch/ref).</p> <p>Valevole dal 1.4.2011</p>	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2200.00		Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispett. Della muta-zione tramite elettroforesi (gel di agarosio, poliacrilamide), con PCR monoplex per sequen-za bersaglio, con multiplex per protocollo, ognuno Limitazione: condizionate alle posizioni 2225.01 sindrome di cancro al seno e dell'ovaia, 2225.02 sindrome del carcinoma non poliposo del colon, 2225.05 poliposi del colon, 2225.06 retinoblast-oma; solo in caso di sospetto clinico delle malattie elencate di origine congenita e delle conseguenti emopatie maligne	
	2205.00		Sangue, coagulazione, sistema immunitario	
	2205.01	105	Granulomatosi cronica	G
	2205.02	105	Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	CGH
	2205.03	105	Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	CGH
	2205.04	105	Emofilie A	G
	2205.05	105	Emofilie B	G
	2205.06	105	Deficit di metilentetraidrofoloreduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	CGH
	2205.07	105	SCID	GHI
	2205.08	105	Anemia drepanocitica	GH
	2205.09	105	Talassemie	GH
	2205.10	105	Sindrome di Wiskott-Aldrich	GHI
	2210.00		Malattie della pelle, die tessuti connettivi e delle ossa	
	2210.01	105	Displasia ectodermale anidrotica	G
	2210.02	105	Ehlers Danlos	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2210.03	105	Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasie, ipochondroplasie, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weiss, Apert, Crouzon	G
	2210.04	105	Ittiosi	G
	2210.05	105	Sindrome di Marfan	G
	2210.06	105	Neurofibromatosi tipo I	G
	2210.07	105	Neurofibromatosi tipo II	G
	2210.08	105	Osteogenesi imperfetta	G
	2215.00		Malattie metaboliche ed endocrine	
	2215.01	105	Deficit di 21-idrossilasi	G
	2215.02	105	Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	G
	2215.03	105	Deficit di alfa 1-antitripsina	G
			Limitazione: al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2215.04	105	Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	G
	2215.05	150	Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	G
	2215.06	105	Fibrosi cistica (CF)	G
	2215.07	105	Diabete insipido	G
	2215.08	105	Intolleranza al fruttosio	G
	2215.09	105	Galattosemia	G
	2215.10	105	Malassorbimento di glucosio-galattosio	G
	2215.11	105	Deficit di glicerolo-chinasi	G
	2215.12	105	Glicogenosi	G
	2215.13	105	Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D	CGH
			Limitazione: al massimo 2 volte per campione primario; non cumulabile con 2115.13 emocromatosi 2315.13 emocromatosi, 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2215.14	105	Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	G
	2215.15	105	Ipertermia, maligna familiare	G
	2215.16	105	Sindrome di Kallman	G
	2215.17	105	Morbo di Wilson	G
	2215.18	105	Mucopolisaccaridosi	G
	2215.19	105	Deficit della ornitina-transcarbamilasi	G
	2215.20	105	Porfirie	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2215.21	105	Deficit di steriodo-solfatase	G
	2215.22	105	Femminizzazione testicolare	G
	2215.23	105	Deficit dell'ormone della crescita	G
	2220.00		Malattie mitocondriali	
	2220.01	105	Sindrome di Kearns-Sayre	G
	2220.02	105	Sindrome di MELAS	G
	2220.03	105	Sindrome di MERRF	G
	2220.04	105	Citopatie mitocondriali, altre	G
	2220.05	105	Sindrome di Pearson	G
	2225.00		Neoplasie ereditarie	
	2225.01	105	Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2225.02	105	Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2225.03	105	Sindrome di Li-Fraumeni	G
	2225.04	105	Neoplasie endocrini multiple	G
	2225.05	105	Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2225.06	105	Retinoblastoma, gene RB1	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2230.00		Malattie neuromuscolari e neurodegenerative	
	2230.01	105	Distrofinopatie di Duchenne e Becker	G
	2230.02	105	Atassia di Friedreich	G
	2230.03	105	Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2230.04	105	Iperecplasia (Stiff-baby, malattia di Startle)	G
	2230.05	105	Sindrome di Leigh	G
	2230.06	105	Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	G
	2230.07	105	Miotonia congenita Thomsen/Becker	G
	2230.08	105	Miopatie miotubulari	G
	2230.09	105	Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	G
	2230.16	105	Atassia telangectasia	G
	2235.00		Malattie oftalmologiche	
	2235.01	105	Distrofie della cornea	G
	2235.02	105	Atrofia del nervo ottico di Leber	G
	2235.03	105	Sindrome di Norrie	G
	2235.04	105	Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	G
	2240.00		Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale	
	2240.01	105	Sindrome di Angelman	G
	2240.02	105	Sindrome del Cri-du-chat	G
	2240.03	105	Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	G
	2240.04	105	Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	G
	2240.05	105	Sindrome di Prader-Willy	G
	2240.06	105	Sindrome di Rubinstein-Taybi	G
	2240.07	105	Sindrome di Smith-Magenis	G
	2240.08	105	Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	G
	2240.09	105	Sindrome di Williams-Beuren	G
	2240.10	105	Sindrome di Wolf-Hirschhorn	G
	2245.00		Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità	
	2245.01	105	Aplasia congenita del Vas deferens (CAVD)	G
	2245.02	105	Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	G
	2245.03	105	Microdelezione Y (AZF-delezione)	G
			Limitazione: al massimo 2 volte per campione primario	
	2246.00		Emopatie maligne	
	2246.01	105	Leucemia mieloide acuta	GH
	2246.02	105	Leucemia linfatica acuta	GH
	2246.03	105	Neoplasie mieloproliferative	GH

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2246.04	105	Leucemia linfatica cronica	GH
	2246.05	105	Linfomi non Hodgkin	GH
	2250.00		Altri	
	2250.01	105	Genotipo Rhesus D fetale	GH

Limitazione: in caso di costellazione Rhesus o un aumento degli anticorpi da parte materna, massimo 2 volte per campione primario

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2260.00	105	<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p> <p>Limitazioni:</p> <p>1. prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, RS 811.11);</p> <p>2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; - per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); - l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; <p>3. Le spese vengono coperte solamente previa garanzia speciale dell'assicuratore e previo esplicito accordo del medico di fiducia. Quest'ultimo deve consultare esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Questi esperti rilasciano delle raccomandazioni sulla base delle "Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses" del 12.10.2010 (http://www.bag.admin.ch/ref).</p> <p>Valevole dal 1.4.2011</p>	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2300.00		Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezione dell'amplificato rispett. Della mutazione tramite elettroforesi capillare o cromatografia (HPLC e.a.), con PCR monoplex per sequenza bersaglio, con multiplex per protocollo, ognuno Limitazione: condizionate alle posizioni 2325.01 sindrome di cancro al seno e dell'ovaia, 2325.02 sindrome del carcinoma non poliposo del colon, 2325.05 poliposi del colon, 2325.06 retinoblastoma; solo in caso di sospetto clinico delle malattie elencate di origine congenita e delle conseguenti emopatie maligne incluso la sorveglianza delle chimere a seguito del trapianto di cellule staminali	
	2305.00		Sangue, coagulazione, sistema immunitario	
	2305.01	185	Granulomatosi cronica	G
	2305.02	185	Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti difficili di genetica molecolare	CGH
	2305.03	185	Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti difficili di genetica molecolare	CGH
	2305.04	185	Emofilie A	G
	2305.05	185	Emofilie B	G
	2305.06	185	Deficit di metilentetraidrofolato-reduttasi (MTHFR); omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T Limitazione: solo 1 volta per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	CGH
	2305.07	185	SCID	GHI
	2305.08	185	Anemia drepanocitica	GH
	2305.09	185	Talassemie	GH
	2305.10	185	Sindrome di Wiskott-Aldrich	GHI
	2310.00		Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa	
	2310.01	185	Displasia ectodermale anidrotica	G
	2310.02	185	Ehlers Danlos	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2310.03	185	Displasie dello scheletro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weiss, Apert, Crouzon	G
	2310.04	185	Ittiosi	G
	2310.05	185	Sindrome di Marfan	G
	2310.06	185	Neurofibromatosi tipo I	G
	2310.07	185	Neurofibromatosi tipo II	G
	2310.08	185	Osteogenesi imperfetta	G
	2315.00		Malattie metaboliche ed endocrine	
	2315.01	185	Deficit di 21-idrossilasi	G
	2315.02	185	Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	G
	2315.03	185	Deficit di alfa 1-antitripsina	G
			Limitazione: al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2315.04	185	Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	G
	2315.05	185	Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	G
	2315.06	185	Fibrosi cistica (CF)	G
	2315.07	185	Diabete insipido	G
	2315.08	185	Intolleranza al fruttosio	G
	2315.09	185	Galattosemia	G
	2315.10	185	Malassorbimento di glucosio-galattosio	G
	2315.11	185	Deficit di glicerolo-chinasi	G
	2315.12	185	Glicogenosi	G
	2315.13	185	Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D	CGH
			Limitazione: al massimo 2 volte per campione primario; non cumulabile con 2115.13 emocromatosi, 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2315.14	185	Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	G
	2315.15	185	Ipertermia, maligna familiare	G
	2315.16	185	Sindrome di Kallman	G
	2315.17	185	Morbo di Wilson	G
	2315.18	185	Mucopolisaccaridosi	G
	2315.19	185	Deficit della ornitina-transcarbamilasi	G
	2315.20	185	Porfirie	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2315.21	185	Deficit di steroido-solfatase	G
	2315.22	185	Femminizzazione testicolare	G
	2315.23	185	Deficit dell'ormone della crescita	G
	2320.00		Malattie mitocondriali	
	2320.01	185	Sindrome di Kearns-Sayre	G
	2320.02	185	Sindrome di MELAS	G
	2320.03	185	Sindrome di MERRF	G
	2320.04	185	Citopatie mitocondriali, altre	G
	2320.05	185	Sindrome di Pearson	G
	2325.00		Neoplasie ereditarie	
	2325.01	185	Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2325.02	185	Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2325.03	185	Sindrome di Li-Fraumeni	G
	2325.04	185	Neoplasie endocrini multiple	G
	2325.05	185	Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2325.06	185	Retinoblastoma, gene RB1	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2330.00		Malattie neuromuscolari e neurodegenerative	
	2330.01	185	Chorea Huntington	G
			Limitazione: al massimo 2 volte per campione primario	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2330.02	185	Disturbi del movimento choreatiformi: atrofia dentatorubro-pallidoluisiana (DRPLA), sindrome simile alla malattia di Huntington (engl: Huntington-disease like)	G
	2330.03	185	Distrofinopatie di Duchenne e Becker	G
	2330.04	185	Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale	G
	2330.05	185	Atassia di Friedreich	G
	2330.06	185	Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica	G
	2330.07	185	Ipercelessia (Stiff-baby, malattia di Startle)	G
	2330.08	185	Sindrome di Leigh	G
	2330.09	185	Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	G
	2330.10	185	Distrofia miotonica tipo 1 e 2	G
	2330.11	185	Miotonia congenita Thomsen/Becker	G
	2330.12	185	Miopatie miotubulari	G
	2330.13	185	Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	G
	2330.14	185	Atrofia spinobulbare di Kennedy	G
			Limitazione: solo 1 volta per campione primario	
	2330.15	185	Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione espansione della tripletta nucleotidica, per tipo di atassia esaminato	G
	2330.16	185	Atassia telangectasia	G
	2335.00		Malattie oftalmologiche	
	2335.01	185	Distrofie della cornea	G
	2335.02	185	Atrofia del nervo ottico di Leber	G
	2335.03	185	Sindrome di Norrie	G
	2335.04	185	Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	G
	2340.00		Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale	
	2340.01	185	Sindrome di Angelman	G
	2340.02	185	Sindrome del Cri-du-chat	G
	2340.03	185	Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	G
	2340.04	185	Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	G
	2340.05	185	Sindrome di Prader-Willy	G
	2340.06	185	Sindrome di Rubinstein-Taybi	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2340.07	185	Sindrome di Smith-Magenis	G
	2340.08	185	Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	G
	2340.09	185	Sindrome di Williams-Beuren	G
	2340.10	185	Sindrome di Wolf-Hirschhorn	G
	2345.00		Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità	
	2345.01	185	Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	G
	2345.02	185	Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	G
	2345.03	185	Microdelezione Y (AZF-delezione)	G
			Limitazione: al massimo 2 volte per campione primario	
	2346.00		Emopatie maligne	
	2346.01	185	Leucemia mieloide acuta	GH
	2346.02	185	Leucemia linfatica acuta	GH
	2346.03	185	Neoplasie mieloproliferative	GH
	2346.04	185	Leucemia linfatica cronica	GH
	2346.05	185	Linfomi non Hodgkin	GH
	2346.06	185	Polimorfismo, determinazione durante la sorveglianza delle chimere inseguito a trapianto di cellule staminali, per popolazione cellulare, ognuno	GHI
	2350.00		Altri	
	2350.01	185	Genotipo Rhesus D fetale	GH
			Limitazione: in caso di costellazione Rhesus o un aumento degli anticorpi da parte materna, massimo 2 volte per campione primario	
	2350.02	185	Determinazione dell'aneuploidia tramite genetica molecolare in caso di sospetto di anomalie cromosomali o determinazione del sesso tramite genetica molecolare (QF-PCR) in caso di malattie ereditarie sul cromosoma X, test rapido	G
			Limitazione: non cumulabile con posizione 2005.00 In-situ-ibridizzazione con nuclei in interfasi	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2360.00	185	<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p> <p>Limitazioni:</p> <p>1. prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, RS 811.11);</p> <p>2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; - per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); - l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; <p>3. Le spese vengono coperte solamente previa garanzia speciale dell'assicuratore e previo esplicito accordo del medico di fiducia. Quest'ultimo deve consultare esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Questi esperti rilasciano delle raccomandazioni sulla base delle "Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses" del 12.10.2010 (http://www.bag.admin.ch/ref).</p> <p>Valevole dal 1.4.2011</p>	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2400.00		Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determinazione tramite elettroforesi capillare per sequenze bersaglio multiplex, ognuno Limitazione: condizionate alle posizioni 2425.01 sindrome di cancro al seno e dell'ovaia, 2425.02 sindrome del carcinoma non poliposo del colon, 2425.05 poliposi del colon, 2425.06 retinoblastoma; solo in caso di sospetto clinico delle malattie elencate di origine congenita e delle conseguenti emopatie maligne	
	2405.00		Sangue, coagulazione, sistema immunitario	
	2405.01	350	Emofilie A	G
	2405.02	350	Emofilie B	G
	2405.08	350	Anemia drepanocitica	GH
	2405.09	350	Talassemie	GH
	2410.00		Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa	
	2410.01	350	Sindrome di Marfan	G
	2410.02	350	Neurofibromatosi tipo I	G
	2410.03	350	Neurofibromatosi tipo II	G
	2410.04	350	Osteogenesi imperfetta	G
	2415.00		Malattie metaboliche ed endocrine	
	2415.01	350	Deficit di 21-idrossilasi	G
	2415.02	350	Fibrosi cistica (CF)	G
	2420.00		Malattie mitocondriali	
	2420.01	350	Sindrome di Kearns-Sayre	G
	2420.02	350	Sindrome di MELAS	G
	2420.03	350	Sindrome di MERRF	G
	2420.04	350	Citopatie mitocondriali, altre	G
	2420.05	350	Sindrome di Pearson	G
	2425.00		Neoplasie ereditarie	
	2425.01	350	Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2425.02	350	Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2 Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	G
	2425.03	350	Sindrome di Li-Fraumeni	G
	2425.04	350	Neoplasie endocrini multiple	G
	2425.05	350	Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	G
	2425.06	350	Retinoblastoma, gene RB1 Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	G
	2430.00		Malattie neuromuscolari e neurodegenerative	
	2430.01	350	Distrofinopatie di Duchenne e Becker	G
	2430.02	350	Atassia di Friedreich	G
	2430.03	350	Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica	G
	2430.04	350	Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	G
	2430.05	350	Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	G
	2430.16	350	Atassia telangettasia	G
	2435.00		Malattie oftalmologiche	
	2435.01	350	Distrofie della cornea	G
	2435.02	350	Atrofia del nervo ottico di Leber	G
	2435.03	350	Sindrome di Norrie	G
	2435.04	350	Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	G
	2440.00		Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale	
	2440.01	350	Sindrome di Angelman	G
	2440.02	350	Sindrome del Cri-du-chat	G
	2440.03	350	Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2440.04	350	Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	G
	2440.05	350	Sindrome di Prader-Willy	G
	2440.06	350	Sindrome di Rubinstein-Taybi	G
	2440.07	350	Sindrome di Smith-Magenis	G
	2440.08	350	Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	G
	2440.09	350	Sindrome di Williams-Beuren	G
	2440.10	350	Sindrome di Wolf-Hirschhorn	G
	2445.00		Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità	
	2445.01	350	Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	G
	2445.02	350	Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	G
	2446.00		Emopatie maligne	
	2446.01	350	Leucemia mielode acuta	GH
	2446.02	350	Leucemia linfatica acuta	GH
	2446.03	350	Neoplasie mieloproliferative	GH
	2446.04	350	Leucemia linfatica cronica	GH
	2446.05	350	Linfomi non Hodgkin	GH

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2460.00	350	<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p> <p>Limitazioni:</p> <p>1. prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, RS 811.11);</p> <p>2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; - per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); - l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; <p>3. Le spese vengono coperte solamente previa garanzia speciale dell'assicuratore e previo esplicito accordo del medico di fiducia. Quest'ultimo deve consultare esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Questi esperti rilasciano delle raccomandazioni sulla base delle "Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses" del 12.10.2010 (http://www.bag.admin.ch/ref).</p> <p>Valevole dal 1.4.2011</p>	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2500.00		Amplificazione del DANN con seguente sequenziamento dell'amplificato e determinazione di entrambi i filamenti tramite elettroforesi capillare per sequenza bersaglio, ognuno Limitazione: condizionate alle posizioni 2525.01 sindrome di cancro al seno e dell'ovaia, 2525.02 sindrome del carcinoma non poliposo del colon, 2525.05 poliposi del colon, 2525.06 retinoblastoma; solo in caso di sospetto clinico delle malattie elencate di origine congenita e delle conseguenti emopatie maligne	
	2505.00		Sangue, coagulazione, sistema immunitario	
	2505.01	215	Granulomatosi cronica	G
	2505.02	215	Emofilie A	G
	2505.03	215	Emofilie B	G
	2505.04	215	SCID	GHI
	2505.05	215	Anemia drepanocitica	GH
	2505.06	215	Talassemie	GH
	2505.07	215	Sindrome di Wiskott-Aldrich	GHI
	2510.00		Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa	
	2510.01	215	Displasia ectodermale anidrotica	G
	2510.02	215	Ehlers Danlos	G
	2510.03	215	Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weiss, Apert, Crouzon	G
	2510.04	215	Ittiosi	G
	2510.05	215	Sindrome di Marfan	G
	2510.06	215	Neurofibromatosi tipo I	G
	2510.07	215	Neurofibromatosi tipo II	G
	2510.08	215	Osteogenesi imperfetta	G
	2515.00		Malattie metaboliche ed endocrine	
	2515.01	215	Deficit di 21-idrossilasi	G
	2515.02	215	Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	G
	2515.03	215	Deficit di alfa 1-antitripsina	G
			Limitazione: al massimo 3 volte per campione primario; non cumulabile con 2910.00 supplemento per referti di genetica molecolare difficili	
	2515.04	215	Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	G
	2515.05	215	Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2515.06	215	Fibrosi cistica (CF)	G
	2515.07	215	Diabete insipido	G
	2515.08	215	Intolleranza al fruttosio	G
	2515.09	215	Galattosemia	G
	2515.10	215	Malassorbimento di glucosio-galattosio	G
	2515.11	215	Deficit di glicerolo-chinasi	G
	2515.12	215	Glicogenosi	G
	2515.13	215	Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	G
	2515.14	215	Ipertermia, maligna familiare	G
	2515.15	215	Sindrome di Kallman	G
	2515.16	215	Morbo di Wilson	G
	2515.17	215	Mucopolisaccaridosi	G
	2515.18	215	Deficit della ornitina-transcarbamilasi	G
	2515.19	215	Porfirie	G
	2515.20	215	Deficit di steroido-solfatase	G
	2515.21	215	Femminizzazione testicolare	G
	2515.22	215	Deficit dell'ormone della crescita	G
	2520.00		Malattie mitocondriali	
	2520.01	215	Sindrome di Kearns-Sayre	G
	2520.02	215	Sindrome di MELAS	G
	2520.03	215	Sindrome di MERRF	G
	2520.04	215	Citopatie mitocondriali, altre	G
	2520.05	215	Sindrome di Pearson	G
	2525.00		Neoplasie ereditarie	
	2525.01	215	Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2525.02	215	Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2525.03	215	Sindrome di Li-Fraumeni	G
	2525.04	215	Neoplasie endocrini multiple	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2525.05	215	Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2525.06	215	Retinoblastoma, gene RB1	G
			Limitazione: in caso di sospetto clinico o per la determinazione del portatore o su prescrizione medica secondo art. 12d lett. f OAMal	
	2530.00		Malattie neuromuscolari e neurodegenerative	
	2530.01	215	Distrofinopatie di Duchenne e Becker	G
	2530.02	215	Atassia di Friedreich	G
	2530.03	215	Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HNPP), polineuropatia amiloidotica	G
	2530.04	215	Iperreflessia (Stiff-baby, malattia di Startle)	G
	2530.05	215	Sindrome di Leigh	G
	2530.06	215	Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	G
	2530.07	215	Miotonia congenita Thomsen/Becker	G
	2530.08	215	Miopatie miotubulari	G
	2530.09	215	Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	G
	2530.16	215	Atassia telangectasia	G
	2535.00		Malattie oftalmologiche	
	2535.01	215	Distrofie della cornea	G
	2535.02	215	Atrofia del nervo ottico di Leber	G
	2535.03	215	Sindrome di Norrie	G
	2535.04	215	Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	G
	2540.00		Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale	
	2540.01	215	Sindrome di Angelman	G
	2540.02	215	Sindrome del Cri-du-chat	G
	2540.03	215	Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	G
	2540.04	215	Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	G
	2540.05	215	Sindrome di Prader-Willy	G
	2540.06	215	Sindrome di Rubinstein-Taybi	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2540.07	215	Sindrome di Smith-Magenis	G
	2540.08	215	Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	G
	2540.09	215	Sindrome di Williams-Beuren	G
	2540.10	215	Sindrome di Wolf-Hirschhorn	G
	2545.00		Sistema urogenitale, disturbi della fertilità, sterilità	
	2545.01	215	Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	G
	2545.02	215	Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	G
	2546.00		Emopatie maligne	
	2546.01	215	Leucemia mieloide acuta	GH
	2546.02	215	Leucemia linfatica acuta	GH
	2546.03	215	Neoplasie mieloproliferative	GH
	2546.04	215	Leucemia linfatica cronica	GH
	2546.05	215	Linfomi non Hodgkin	GH

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2560.00	215	<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p> <p>Limitazioni:</p> <p>1. prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, RS 811.11);</p> <p>2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; - per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); - l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; <p>3. Le spese vengono coperte solamente previa garanzia speciale dell'assicuratore e previo esplicito accordo del medico di fiducia. Quest'ultimo deve consultare esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Questi esperti rilasciano delle raccomandazioni sulla base delle "Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses » del 12.10.2010 (http://www.bag.admin.ch/ref).</p> <p>Valevole dal 1.4.2011</p>	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2600.00		Procedure Blotting: Determinazione di mutazioni tramite Southern-, Northern- o Dot-Blot per sonda, ognuno Limitazione: solo in caso di sospetto clinico sulle seguenti malattie prettamente di origine genetica	
	2605.00		Sangue, coagulazione, sistema immunitario	
	2605.01	280	Emofilie A	G
	2610.00		Malattie della pelle, dei tessuti connettivi e delle ossa	
	2610.01	280	Neurofibromatosi tipo I	G
	2630.00		Malattie neuromuscolari e neurodegenerative	
	2630.01	280	Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale	G
	2630.02	280	Atassia di Friedreich	G
	2630.03	280	Distrofia miotonica tipo 1 e 2	G
	2630.04	280	Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione per espansione di una ripetizione, per tipo di atassia esaminato	G
	2630.16	280	Atassia telangectasia	G
	2640.00		Sindromi di microdelezioni cromosomali, disomia uniparentale, metilazione anormale	
	2640.01	280	Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2660.00	280	<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p> <p>Limitazioni:</p> <p>1. prescrizione delle analisi soltanto da parte di medici con un titolo di perfezionamento federale in genetica medica o un titolo di perfezionamento federale strettamente legato alla malattia esaminata secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie (legge sulle professioni mediche, RS 811.11);</p> <p>2. Esecuzione delle analisi all'estero secondo l'articolo 36 capoverso 1 e 4 OAMal alle condizioni seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - le analisi non possono essere effettuate in un laboratorio svizzero secondo la LAMal; - per quanto riguarda le qualifiche del laboratorio estero, l'informazione del medico che prescrive le analisi e la protezione dei dati, devono essere soddisfatte le condizioni di cui all'articolo 21 dell'ordinanza del 14 febbraio 2007 sugli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1); - l'organizzazione dell'esame, l'invio dei campioni, la comunicazione dell'esito dell'esame con eventuale traduzione e la fattura finale devono essere effettuate da un laboratorio svizzero secondo l'articolo 54 capoverso 3 OAMal; <p>3. Le spese vengono coperte solamente previa garanzia speciale dell'assicuratore e previo esplicito accordo del medico di fiducia. Quest'ultimo deve consultare esperti della Società svizzera di genetica medica (SSGM). Questi esperti rilasciano delle raccomandazioni sulla base delle "Directives de la Société Suisse de Génétique Médicale (SSGM) concernant l'évaluation de demande pour le remboursement d'une position maladie orpheline (Orphan disease) de la liste des analyses" del 12.10.2010 (http://www.bag.admin.ch/ref).</p> <p>Valevole dal 1.4.2011</p>	G

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	2700.00	61	Banca DNA: estrazione e conservazione di acidi nucleici per esami ulteriori	G
			Limitazione: solo in caso di malattia letale del paziente indice o in caso di necessità di un intervento invasivo per ottenere il campione dal paziente indice; per gli esami e la consultazione successivi della famiglia, solo una volta per campione primario; non cumulabile con posizioni 2022.00 a 2640.01 o 2900.00 a 2920.00	
	2900.00	300	Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella citogenetica molecolare prenatale: pulizia manuale del materiale biotico, ulteriore estrazione dell'acido nucleico dal sangue dei genitori, controllo della contaminazione tramite l'analisi microsatelliti. Il controllo postnatale come gestione della qualità è già incluso	G
			Limitazione: solo per i villi coriali; solo una volta per campione primario; solo in combinazione con una delle posizioni 2100.00 a 2640.01; non cumulabile con posizione 2007.00 Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella citogenetica prenatale	
C	2910.00	100	Supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze.	GHI
			Limitazione: solo una volta per campione primario	
	2920.00	205	Supplemento per un'ulteriore analisi dei parenti sani e/o colpiti di un paziente indice o di un bambino non ancora nato, che è necessaria per	G
			a) l'analisi indiretta di una mutazione familiare non caratterizzabile con l'analisi Linkage	
			b) l'analisi diretta di mutazioni, nel caso in cui non sia possibile o non si possa esigere un prelievo di campione dalle persone colpite	
			per ogni persona e sistema marker/ sequenza bersaglio (approccio monoplex o multiplex), ognuno	
			Limitazione: solo in combinazione con una delle posizioni 2100.00 a 2640.01 per il paziente indice o per il bambino non ancora nato	

3 Capitolo: Microbiologia

3.1 Osservazioni preliminari al capitolo 3

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

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

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

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

3.2 Elenco delle analisi

3.2.1 Virologia

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	3000.00	74	Isolamento del virus su colture cellulari, cumulabile, in caso di una coltura positiva	M
	3001.00	28	Adenovirus, Ig o IgG, qn	M
	3002.00	33	Adenovirus, IgM, ql	M
	3004.00	29	Adenovirus, determinazione degli antigeni	M
C	3005.00	24	Adenovirus, isolamento tramite coltura rapida, cumulabile	M
	3006.00	150	Adenovirus, Identificazione / tippizzazione	M
	3007.00	195	Adenovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3008.00	15.2	Cytomegalovirus, Ig o IgG, ql	M
	3009.00	25	Cytomegalovirus, Ig o IgG, qn	M
	3010.00	25	Cytomegalovirus, IgM, ql	M
	3012.00	33	Cytomegalovirus, IgG-avidità	M
	3014.00	29	Cytomegalovirus, determinazione degli antigeni	M
	3015.00	24	Cytomegalovirus, isolamento tramite coltura rapida	M
	3017.00	180	Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3018.00	180	Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	M
	3020.00	29	Enterovirus, determinazione degli antigeni	M
	3021.00	150	Enterovirus, identificazione / tipizzazione	M
	3023.00	180	Enterovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3024.00	29	Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, ql	M
	3025.00	42	Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, qn	M
	3026.00	33	Epstein-Barr-Virus, VCA IgM, ql	M
	3027.00	29	Epstein-Barr-Virus, EA IgA, ql	M
	3029.00	29	Epstein-Barr-Virus, determinazione degli antigeni	M
	3032.00	180	Epstein-Barr-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	M
	3033.00	29	Epstein-Barr-Virus, EA IgG, ql	M
	3034.00	42	Epstein-Barr-Virus, EA IgG, qn	M
	3035.00	33	Epstein-Barr-Virus, EA IgM, ql	M
	3036.00	29	Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, ql	M
	3037.00	42	Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, qn	M
	3038.00	66	Epstein-Barr-Virus, IgG, Immunoblot	M
	3039.00	66	Epstein-Barr-Virus, IgM, Immunoblot	M
	3040.00	42	Flavi virus spp., Ig o IgG, qn, per specie	M
	3041.00	33	Flavi virus spp., IgM, ql, per specie	M
	3042.00	180	Flavi virus spp., amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie	M
	3043.00	29	Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, ql	M
	3044.00	42	Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, qn	M
	3045.00	33	Virus della meningoencefalite primaverile, IgM, ql	M
	3046.00	29	Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), Ig o IgG, ql, per specie	M
	3047.00	33	Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), IgM, ql, per specie	M
	3048.00	180	Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie	M
	3049.00	15.2	Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, ql	IM
	3050.00	23	Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, qn	IM
	3051.00	23	Hepatitis-A-Virus, IgM, ql	IM
	3052.00	180	Hepatitis-A-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	IM

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3053.00	15.2	Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql	IM
	3054.00	20	Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, qn	IM
	3055.00	23	Hepatitis-B-Virus, HBc IgM, ql	IM
	3057.00	20	Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, qn	IM
	3058.00	23	Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBe, ql	IM
	3060.00	20	Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs, qn	IM
	3061.00	180	Hepatitis-B-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	IM
	3062.00	195	Hepatitis-B-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	IM
	3064.00	24	Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs dopo neutralizzazione	IM
	3065.00	17.4	Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs, ql	IM
	3066.00	23	Hepatitis-B-Virus, HBe Ig o IgG, ql	IM
	3067.00	17.4	Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, ql	IM
	3068.00	17.4	Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, ql	IM
	3069.00	25	Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, qn	IM
	3070.00	66	Hepatitis-C-Virus, Ig- o IgG-specificazione, test di conferma	IM
	3072.00	180	Hepatitis-C-Virus, determinazione del genotipo	IM
	3073.00	180	Hepatitis-C-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	IM
	3074.00	29	Hepatitis-D-Virus, Ig o IgG, ql	IM
	3075.00	29	Hepatitis-D-Virus, antigene, ql	IM
	3076.00	29	Hepatitis-E-Virus, Ig o IgG, ql	IM
	3077.00	44	Hepatitis-E-Virus, IgM, ql	IM
	3078.00	180	Hepatitis-E-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	IM
	3079.00	29	Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, ql	M
	3080.00	42	Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, qn	M
	3081.00	33	Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgM, ql	M
	3082.00	42	Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgA, ql	M
	3084.00	29	Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), determinazione degli antigeni	M
	3085.00	24	Herpes-simplex-Virus (HSV), isolamento tramite coltura rapida	M
	3087.00	180	Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3089.00	29	Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), determinazione degli antigeni	M
	3091.00	180	Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3092.00	180	Herpes Virus umano tipo 8 (HHV-8), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3093.00	610	HIV, resistenza agli antiretrovirali: analisi compreso aiuto all'interpretazione	IM
			<p>Limitazione: indicazione ed esecuzione secondo le direttive "2006 European HIV Drug Resistance Guidelines" (http://www.rega.kuleuven.be/cev/index.php?id=26).</p> <p>Nei laboratori seguenti:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Universität Basel, Institut für Medizinische Mikrobiologie 2. HUG, Laboratoire Central de Virologie 3. CHUV, Dép. de médecine de laboratoire, Service d'immunologie et d'allergie 4. Universität Zürich, Nationales Zentrum für Retroviren 	
	3094.00	20	HIV-1- e HIV-2-anticorpi e HIV-1-p24-antigene, ql, Screening	IM
	3095.00	66	HIV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot	IM
	3096.00	29	HIV-1, p24 determinazione dell' antigene, ql	IM
	3097.00	47	HIV-1, p24 determinazione dell' antigene, qn	IM
	3098.00	53	HIV-1, p24 determinazione dell' antigene dopo dissociazione, qn	IM
	3099.00	74	HIV-1 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione	M
	3100.00	180	HIV-1, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	IM
	3101.00	180	HIV-1, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	IM
	3102.00	7.1	HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql	IM
	3103.00	66	HIV-2 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot	IM
	3104.00	74	HIV-2 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione	M
	3105.00	180	HIV-2, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	IM
	3106.00	180	HIV-2, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	IM

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	3107.00	610	HIV-1, tropismo (CCR5, CXCR4) Limitazione: solo per pazienti pretrattati maggiori di 18 anni	IM
	3108.00	29	HTLV-1, Ig o IgG, ql	M
	3109.00	66	HTLV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot	M
	3110.00	74	HTLV-1 isolamento tramite colture cellulari, co-coltivazione	M
	3111.00	180	HTLV-1, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3112.00	180	HTLV-1, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3113.00	42	Virus influenzale A o B, Ig o IgG, qn	M
	3114.00	25	Virus influenzale A o B, determinazione tramite emoagglutinazione	M
	3116.00	14.8	Virus influenzale A o B, determinazione degli antigeni	M
	3117.00	24	Virus influenzale A o B, isolamento tramite coltura rapida	M
	3118.00	150	Virus influenzale A o B, identificazione/tipizzazione tramite il test di neutralizzazione	M
	3119.00	74	Virus influenzale A o B, tipizzazione tramite test d'inibizione dell'emoagglutinazione	M
	3120.00	180	Virus influenzale A o B, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql	M
	3121.00	32	Virus del morbillo, Ig o IgG, ql	M
	3122.00	42	Virus del morbillo, Ig o IgG, qn	M
	3123.00	37	Virus del morbillo, IgM, ql	M
	3125.00	29	Virus del morbillo, determinazione degli antigeni	M
	3126.00	180	Virus del morbillo, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql	M
	3127.00	29	Parotite Virus, Ig o IgG, ql	M
	3128.00	42	Parotite Virus, Ig o IgG, qn	M
	3129.00	33	Parotite Virus, IgM, ql	M
	3131.00	29	Parotite Virus, determinazione degli antigeni	M
	3132.00	180	Parotite Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3132.10	180	Norovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3133.00	54	Papilloma virus, determinazione del genoma (det. del gruppo)	M
	3136.00	180	Papillomavirus, umano (HPV), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, con tipizzazione	M
	3137.00	42	Parainfluenzavirus tipo 1, 2, o 3, Ig o IgG, qn	M
	3139.00	29	Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, determinazione degli antigeni	M

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

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3178.00	42	Varicella-Zoster-Virus, Ig o IgG, qn	M
	3179.00	33	Varicella-Zoster-Virus, IgM, ql	M
	3180.00	42	Varicella-Zoster-Virus, IgA, ql	M
	3182.00	29	Varicella-Zoster-virus, determinazione degli antigeni	M
	3183.00	24	Varicella-Zoster-virus, isolamento tramite coltura rapida	M
	3184.00	180	Varicella-Zoster-virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
	3185.00	7	Citocentrifugazione in virologia, cumulabile	M

3.2.2 Batteriologia/Micologia

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

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3331.00	86	Urina, vetrino a immersione, lavorazione di una coltura positiva	M
	3332.00	34	Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, negativo	M
	3333.00	110	Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, positivo	M
	3334.00	63	Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, negativo	M
	3335.00	70	Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, positivo	M
	3336.00	55	Ferite, superficiali, negativo	M
	3337.00	110	Ferite, superficiali, positivo	M
	3338.00	60	Ferite, profonde incl. anaerobici, negativo	M
	3339.00	200	Ferite, profonde incl. anaerobici, positivo	M
C	3340.00	42	Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, negativo	M
C	3341.00	50	Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, positivo	M
	3342.00	22	Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, negativo	M
	3343.00	70	Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, positivo	M
	3344.00	11	Batteriologia quantitativa, altro materiale dell'urina, cumulabile	M
	3345.00	110	Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo tradizionale, per antibiotico	M
	3346.00	26	Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo commerciale, per antibiotico	M
	3347.00	140	Concentrazione minima inibitrice (CMI) e battericida (CMB), per antibiotico	M
	3348.00	65	Dosaggio di un antibiotico con metodo microbiologico	M
	3349.00	180	Fattori speciali di resistenza o patogenità (p.e. MRSA, resistenza a rifampicina ecc.) amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
			Limitazione: per verifiche mediche individuali, non per richieste epidemiologiche	
	3350.00	90	Antibiogramma per funghi, 5 sostanze al minimo	M
C	3351.00	55	Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, negativo	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	3352.00	86	Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, positivo	M
	3353.00	22	Prova di funghi con substrati commerciali	M
	3354.00	42	Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, negativo	M
	3355.00	56	Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, positivo	M
	3356.00	38	Colorazione immunologica tramite fluorescenza o perossidasi, cumulabile con microscopia speciale	M
			Limitazione: non cumulabile con coltura	
	3357.00	22	Microscopia tradizionale, colorazione inclusa (Gram, Giemsa, blu di metilene, ecc.)	M
			Limitazione: non cumulabile con coltura	
	3358.00	29	Microscopia speciale (arancio di acridina, Ziehl-Neelsen, auramine-rodamina, incl. in campo oscuro, contrasto di fase, ecc., KOH, funghi)	M
	3359.00	10.9	Citocentrifugazione in batteriologia/micologia, cumulabile	M
	3360.00	29	Aspergillus, Ig, ql	M
	3361.00	29	Aspergillus, prova dell'antigene galattomannano, ql	M
			Limitazione: in pazienti ospitalizzati immunosoppressi	
	3362.00	180	Aspergillus, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione	M
	3363.00	180	Bartonella henselae/quintana tramite amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3364.00	33	Blastomyces dermatitidis, Ig, qn	M
	3365.00	55	Bordetella pertussis, coltura, negativo	M
	3366.00	86	Bordetella pertussis, coltura, positivo	M
	3367.00	38	Bordetella pertussis, IF diretto	M
	3368.00	180	Bordetella pertussis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3370.00	29	Bordetella pertussis FHA, IgG, qn	M
	3371.00	42	Bordetella pertussis, FHA, IgA, qn	M
	3372.00	33	Bordetella pertussis, tossina IgG, qn	M
	3373.00	33	Bordetella pertussis, tossina IgA, qn	M
	3374.00	17.4	Borrelia burgdorferi sensu lato, Ig o IgG, ql	M
	3375.00	47	Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM, ql	M
	3376.00	74	Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgG tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3377.00	66	Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgM tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay	M
	3378.00	180	Borrelia burgdorferi sensu lato, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3379.00	415	Botulinus-tossina (topo)	M
	3380.00	29	Brucella, Ig, ql	M
	3381.00	35	Brucella, Ig, qn	M
	3383.00	29	Campylobacter spp., IgG, qn	M
	3385.00	29	Campylobacter spp., IgA, qn	M
	3386.00	32	Candida sp. Ig	M
	3387.00	42	Chlamydia pneumoniae, IgG, qn	M
	3388.00	47	Chlamydia pneumoniae, IgM, qn	M
	3389.00	42	Chlamydia psittaci, IgG, qn	M
	3390.00	47	Chlamydia psittaci, IgM, qn	M
	3391.00	42	Chlamydia trachomatis, IgG, qn	M
	3392.00	47	Chlamydia trachomatis, IgM, qn	M
			Limitazione: per la prova di pneumonie dell lattante	
	3393.00	47	Chlamydia trachomatis, IgA, qn	M
	3395.00	33	Chlamydia, prova con IF/perossidasi o con sonda genomica	M
	3396.00	95	Chlamydia trachomatis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3397.00	180	Chlamydia pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3398.00	54	Clostridium difficile, coltura, negativo	M
	3399.00	77	Clostridium difficile, coltura, positivo	M
	3400.00	47	Clostridium difficile, tossina A e/o B, cumulabile	M
	3401.00	42	Clostridium tetani, IgG, qn	M
	3402.00	33	Coccidioides immitis, IgG, qn	M
	3403.00	55	Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, negativo	M
	3404.00	86	Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, positivo	M
	3405.00	42	Coxiella burnetii, IgG fase I, qn	M
	3406.00	47	Coxiella burnetii, IgM fase I, qn	M
	3407.00	47	Coxiella burnetii, IgA fase I, qn	M
	3408.00	42	Coxiella burnetii, IgG fase II, qn	M
	3409.00	47	Coxiella burnetii, IgM fase II, qn	M
	3410.00	47	Coxiella burnetii, IgA fase II, qn	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3411.00	55	Cryptococcus, coltura, negativo	M
	3412.00	86	Cryptococcus, coltura, positivo	M
	3413.00	40	Cryptococcus neoformans, Ig, qn	M
	3414.00	77	Cryptococcus neoformans antigene, ql	M
	3416.00	180	Cryptococcus neoformans antigene, qn	M
	3417.00	87	Dermatofiti, diretto e coltura, negativo	M
	3418.00	100	Dermatofiti, diretto e coltura, positivo	M
	3419.00	96	Funghi dimorfi, diretto e coltura, negativo	M
	3420.00	140	Funghi dimorfi, diretto e coltura, positivo	M
	3421.00	415	Tossina difterica (cavia)	M
	3422.00	180	Tossina difterica, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se coltura positiva	M
	3423.00	115	Tossina difterica, test Elek	M
	3424.00	180	Escherichia coli, produttore di enterotossina (ETEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3425.00	180	Escherichia coli, enteroinvasivi (EIEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3426.00	180	Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3427.00	50	Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), ricerca della tossina tramite EIA	M
	3428.00	180	Escherichia coli, enteroaggregativa (EAaggEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
			Limitazione: Diarree in bambini sotto i 5 anni e persone immunosopresse	
	3429.00	30	Francisella tularensis, Ig, qn	M
	3430.00	72	Helicobacter pylori, coltura, negativo	M
	3431.00	80	Helicobacter pylori, coltura, positivo	M
	3432.00	9.3	Helicobacter pylori tramite test ureasi, materiale biotico	CM

Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18. dicembre 1970

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3433.00	110	Helicobacter pylori, test respiratorio con 13C-urea incl. 13C-urea	CM
			Il preparato 13C-Urea deve essere autorizzato dall'Istituto svizzero per gli agenti terapeutici (Swissmedic) Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18. dicembre 1970	
	3434.00	45	Helicobacter pylori, determinazione degli antigeni, feci	M
	3435.00	29	Helicobacter pylori, Ig o IgG, ql	M
	3436.00	42	Helicobacter pylori, Ig o IgG, qn	M
	3437.00	42	Histoplasma capsulatum, IgG, qn	M
	3438.00	63	Legionella, coltura, negativo	M
	3439.00	80	Legionella, coltura, positivo	M
	3440.00	180	Legionella spp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione	M
	3441.00	42	Legionella pneumophila, ricerca degli antigeni, ql	M
	3442.00	29	Leptospira, Ig, ql	M
	3443.00	35	Leptospira, Ig, qn	M
	3445.00	150	Micobatteri, emocoltura o medio liquido solo	M
	3446.00	180	Micobatteri, coltura, metodo convenzionale e medio liquido	M
	3447.00	42	Mycobacterium tuberculosis-complesso, sonda DNA	M
	3448.00	180	Mycobacterium tuberculosis, complesso, amplificazione degli acidi nucleici direttamente incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se richiesto	M
	3449.00	180	Micobatteri, identificazione tramite amplificazione degli acidi nucleici e sequenziamento o ibridizzazione	M
	3450.00	42	Micobatteri non tubercolosi, sonda DNA	M
	3451.00	47	Mycobacterium tuberculosis, complesso, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 5	M
	3452.00	47	Micobatteri non tubercolosi, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 10	M
	3453.00	100	Mycobacterium tuberculosis, determinazione in vitro della liberazione di gamma-interferone mediante leucociti sensibilizzati in seguito a stimolazione prodotta da antigeni specifici	IM
			Limitazione: in caso di sospetto clinico di tubercolosi, di immunodeficienza cellulare o terapia immunosoppressiva	
	3454.00	42	Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), coltura	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3455.00	230	Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3456.00	180	Mycoplasma pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3458.00	42	Mycoplasma pneumoniae, IgG, qn	M
	3459.00	44	Mycoplasma pneumoniae, IgM, ql	M
	3460.00	95	Neisseria gonorrhoeae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3461.00	33	Paracoccidioides brasiliensis, Ig, qn	M
	3462.00	91	Pneumocystis jirovecii, prova	M
	3463.00	42	Rickettsia, febbri purpuree, Ig o IgG, qn	M
	3464.00	47	Rickettsia, febbri purpuree, IgM, qn	M
	3465.00	42	Rickettsia, tifo, Ig o IgG, qn	M
	3466.00	47	Rickettsia, tifo, IgM, qn	M
	3467.00	42	Salmonella, almeno 4 antigeni (gruppo A, B, C, D), Ig, qn	M
	3468.00	42	Sporothrix schenckii, Ig, qn	M
	3469.00	14.8	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido	M
	3470.00	18	Streptococcus, antistreptolisina, qn	M
	3471.00	42	Streptococcus, anti-DNAse B, qn	M
	3472.00	42	Streptococcus, antiialuronidasi, qn	M
	3473.00	50	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, negativo	M
			Limitazione: gravidanza entro 1 mese prima della nascita	
	3474.00	70	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, positivo	M
			Limitazione: gravidanza entro 1 mese prima della nascita	
	3475.00	180	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato, ql	M
			Limitazione: gravidanza entro 1 mese prima della nascita	
	3476.00	32	Streptococcus pneumoniae, determinazione degli antigeni, ql, urina	M
			Limitazione: persone maggiori di 18 anni	
	3477.00	415	Tetanus-tossina (topo)	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3478.00	42	Treponema, Ig o IgG, FTA/EIA, qn	M
	3480.00	33	Treponema, IgM, FTA/EIA, ql	M
	3481.00	35	Treponema, TPHA/TPPA, qn	M
	3482.00	18	Treponema, test RPR/VDRL qn	M
	3483.00	180	Treponemi, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato	M
	3484.00	180	Tropheryma whipplei, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato	M
	3485.00	29	Yersinia spp., IgG, qn	M
	3487.00	29	Yersinia spp., IgA, qn	M

3.2.3 Parassitologia

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3500.00	29	Parassiti, ricerca microscopica, per es. metodo del nastro adesivo, nativo	M
	3501.00	91	Parassiti, ricerca completa, nativo, fissazione e colorazione, arricchimento	M
	3502.00	45	Parassiti, ricerca microscopica nel liquido dei puntati	M
	3503.00	29	Parassiti, identificazione	M
	3504.00	45	Parassiti, ricerca nei tessuti dopo isolamento o arricchimento, oppure in preparati istologici	M
	3505.00	47	Anisakis sp., Ig, qn	M
	3506.00	47	Ascaris sp., Ig, qn	M
	3507.00	45	Cryptosporidien, ricerca microscopica dopo colorazione o IF	M
	3508.00	47	Echinococcus multilocularis, Ig, qn	M
	3509.00	41	Echinococcus multilocularis, ricerca degli antigeni	M
	3510.00	42	Echinococcus granulosus, Ig, qn	M
	3511.00	41	Echinococcus granulosus, ricerca degli antigeni	M
	3512.00	66	Echinococcus sp., test di conferma, elettroforesi (Arc-5)	M
	3513.00	85	Echinococcus, test di conferma, identificazione della specie	M
	3514.00	29	Entamoeba histolytica, Ig, qn	M
	3515.00	42	Entamoeba histolytica, Ig, qn, test di conferma	M
	3516.00	33	Entamoeba histolytica, ricerca degli antigeni	M
	3517.00	180	Entamoeba histolytica/Entamoeba dispar, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3518.00	46	Amebe libere, ricerca colturale	M
	3519.00	42	Fasciola epatica, Ig, ql	M
	3520.00	47	Filarie, Ig, qn, test di ricerca	M
	3521.00	47	Filarie, Ig, qn, test di conferma	M
	3522.00	33	Filarie, ricerca degli antigeni	M
	3523.00	79	Filarie, Skin snips, prelevamento e esame microscopico di microfilarie	M
	3524.00	26	Flagellati, ricerca microscopica nei sedimenti dopo filtrazione o centrifugazione, nativo	M
	3525.00	33	Giardia lamblia, ricerca degli antigeni	M
	3526.00	45	Elminti, ricerca microscopica dopo arricchimento	M
	3527.00	46	Elminti, ricerca con colture di larve	M
	3528.00	47	Hypoderma sp., Ig, qn	M
	3529.00	42	Leishmania sp., Ig, qn	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3530.00	220	Leishmania sp., isolamento, coltura in vitro	M
	3531.00	180	Leishmania sp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	M
	3532.00	45	Microsporidien, ricerca microscopica	M
	3533.00	91	Plasmodium sp. e altri ematozoari, ricerca microscopica, minimo: due strisci e goccia spessa	HM
	3534.00	42	Plasmodium sp., Ig, qn	M
	3535.00	9	Plasmodium sp., test degli antigeni rapido	HM
			Limitazione: solo in combinazione con posizione 3533.00 (goccia spessa)	
	3536.00	45	Protozoi, ricerca microscopica dopo fissazione con MIF o SAF	M
	3539.00	47	Schistosoma sp., Ig, qn, test di ricerca	M
	3541.00	47	Schistosoma sp., Ig, qn, test di conferma	M
	3542.00	36	Schistosoma sp., ricerca microscopica di uova nell'urina	M
	3543.00	49	Strongyloides stercoralis, Ig, qn	M
	3544.00	47	Taenia solium, cisticercosi Ig, qn	M
	3545.00	82	Taenia solium, cisticercosi Ig, qn, Westernblot	M
	3546.00	42	Toxocara sp., Ig, ql	M
	3549.00	17.4	Toxoplasma gondii, Ig o IgG, qn	M
			Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi	
	3550.00	71	Toxoplasma gondii, avidità delle IgG	M
			Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi	
	3551.00	70	Toxoplasma gondii, profilo immunologico madre-bambino tramite elettroforesi, IgG o IgM, per ogni isotipo	M
			Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi	
	3553.00	25	Toxoplasma gondii, IgM, ql	M
			Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi	
	3555.00	47	Toxoplasma gondii, IgA, ql	M
			Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi	
	3556.00	180	Toxoplasma gondii, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato	M
			Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi	
	3557.00	47	Trichinella spiralis, Ig o IgG, qn	M

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3558.00	47	Trypanosoma brucei, tripanosomiasi africana, Ig, qn	M
	3559.00	47	Trypanosoma cruzi, tripanosomiasi americana, Ig, qn	M
	3560.00	45	Tripanosomi e microfilarie, ricerca microscopica dopo arricchimento	M
	3561.00	83	Trypanosoma sp. tramite xenodiagnosi	M
	3562.00	8	Uova di verme, identificazione	M
	3563.00	7	Citocentrifugazione in parassitologia, cumulabile	M

4 Capitolo: Posizioni generali

4.1 Osservazioni preliminari al capitolo 4

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

Si vedano pure le osservazioni all'allegato 3 Opre.

4.2 Elenco delle posizioni generali

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
C	4700.00	24	Tassa d'incarico per i mandatari di incarichi esterni, per incarico e per giorno; applicabile soltanto da parte dei laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal Un incarico corrisponde ad una prescrizione di analisi da parte di un mandante a un laboratorio, indipendentemente dal numero di analisi, di campioni da analizzare, di formulari di richiesta riempiti e dalla disciplina di laboratorio (chimica clinica, ematologia, immunologia clinica, genetica medica, microbiologia medica). Il lavoro relativo a un incarico può essere ripartito su tutta la giornata (p. es. profilo glicemico) o su diversi giorni (p. es. Sangue occulto su 3 diversi campioni di feci). Un incarico può riguardare più pazienti o persone (p. es.: esami abbinati in genetica medica). Delegando una parte dell'incarico ad un altro laboratorio, solo il primo laboratorio, che ha ricevuto l'incarico, può fatturare la tassa d'incarico.
	4701.00	6.6	Prelievo di sangue capillare o di sangue venoso, applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal, dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal e dalle officine dei farmacisti di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal
	4703.00	26	Supplemento per prelievo a domicilio, nel raggio di 3 km; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal
	4704.00	4	Supplemento per ogni km in più; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	4706.00	50	Supplemento per notte (ore 1900-0700), domenica e giorni festivi: soltanto per incarico espressamente ordinato (non per risultato), per il proprio bisogno o s incarico esterno; applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal e dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal
C	4707.00	4	<p>Tassa di presenza per il laboratorio del gabinetto medico, per paziente con consultazione comprese le analisi di laboratorio e per giorno; applicabile soltanto se gli esami di laboratorio sono eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal</p> <p>per incarico e per giorno: ugualmente applicabile se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettere b e c, nonché capoverso 2 OAMal e da officine di farmacisti conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal</p> <p>per incarico anche applicabile per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'articolo 54, capoverso 3 OAMal</p> <p>Definizione dell'incarico vedi Posizione 4700.00</p> <p>Limitazione: cumulabile con le posizioni 4707.10 e 4707.20 supplementi per analisi con e senza suffisso C, fino a un massimo di 24 punti</p>

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
C	4707.10	2	<p>Supplemento per ogni analisi con suffisso C; applicabile soltanto in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal; per più consultazioni incluse analisi di laboratorio applicabile anche più volte al giorno</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettere b e c, nonché capoverso 2 OAMal, e da officine di farmacisti conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'articolo 54, capoverso 3 OAMal</p> <p>Limitazione: cumulabile con le posizioni 4707.00 tassa di presenza e 4707.20 supplemento per analisi senza suffisso C, fino a un massimo di 24 punti per giorno</p>

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
C	4707.20	1	<p>Supplemento per ogni analisi senza suffisso C; applicabile soltanto in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal; per più consultazioni incluse analisi di laboratorio applicabile anche più volte al giorno</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettere b e c, nonché capoverso 2 OAMal, e da officine di farmacisti conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'articolo 54, capoverso 3 OAMal</p> <p>Limitazione: cumulabile con le posizioni 4707.00 tassa di presenza e 4707.10 supplemento per analisi con suffisso C, fino a un massimo di 24 punti per giorno</p>
C	4708.00	1	<p>Supplemento transitorio, per analisi, per gli esami di laboratorio eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal</p> <p>Valevole fino al 31.12.2012</p>

5 Capitolo: Appendici all'elenco delle analisi

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

(art. 52 cpv. 3 LAMal nonché art. 54 cpv. 1, art. 62 cpv. 1 lett. a e art. 62 cpv. 2 dell'ordinanza del 27 giugno 1995 sull'assicurazione malattie (OAMal; RS 832.102))

5.1.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1

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

1. Il laboratorio del gabinetto medico secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera a OAMal. Soltanto i medici titolari di determinati titoli di perfezionamento hanno inoltre a disposizione l'«elenco ampliato per medici con determinati titoli di perfezionamento» nel capitolo 5.1.3 dell'elenco delle analisi.
2. Il laboratorio d'ospedale che esegue soltanto analisi per il proprio bisogno (laboratorio d'ospedale di tipo A ai sensi della convenzione di garanzia della qualità) secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera b OAMal.
3. L'officina del farmacista secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal.
4. Il laboratorio d'ospedale che esegue analisi su prescrizione di un altro fornitore di prestazioni soltanto nell'ambito delle cure di base (laboratorio d'ospedale di tipo B ai sensi della convenzione di garanzia della qualità) secondo l'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal.

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

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

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

5.1.2 Analisi comprese nelle cure di base in senso stretto

5.1.2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2

Le analisi eseguite nell'ambito delle cure di base in senso stretto sono suddivise in due elenchi parziali. La suddivisione è unicamente tariffale e concerne esclusivamente i laboratori die gabinetti medici.

5.1.2.2 Elenco parziale 1

5.1.2.2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2.2

Per queste analisi il valore del punto per i laboratori dei gabinetti medici può essere stabilito in convenzioni tariffali, si applica comunque il numero di punti previsto nell'elenco delle analisi. In assenza di una convenzione tariffale si applica il valore del punto previsto nell'elenco delle analisi.

5.1.2.2.2 Elenco delle analisi

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	1299.00	8.9	Conteggio eritrociti e emoglobina, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1300.00	8.9	Conteggio eritrociti, e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1301.00	8.9	Conteggio eritrociti, e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1302.00	12.5	Conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1303.00	12.5	Conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	1304.00	14.5	Conteggio eritrociti, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1305.00	12.5	Conteggio eritrociti, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1356.00	2.5	Glucosio, sangue/plasma/siero	C
	1375.00	4.9	Ematocrito, determinazione manuale, in combinazione, vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00 Limitazione: senza il metodo QBC	H
C	1377.00	8.9	Ematocrito e conteggio eritrociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1378.00	8.9	Ematocrito e emoglobina, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1379.00	8.9	Ematocrito e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1380.00	8.9	Ematocrito e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1381.00	14.5	Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1382.00	15	Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
C	1383.00	14.5	Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1384.00	14.5	Ematocrito, conteggio eritrociti, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1385.00	12.5	Ematocrito, conteggio eritrociti e emoglobina, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1386.00	12.5	Ematocrito, conteggio eritrociti e leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1387.00	12.5	Ematocrito, conteggio eritrociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1388.00	12.5	Ematocrito, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1389.00	12.5	Ematocrito, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1390.00	14.5	Ematocrito, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1391.00	12.5	Ematocrito, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1396.00	4.9	Emoglobina, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
C	1399.00	8.9	Emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1400.00	8.9	Emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
C	1403.00	12.5	Emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1509.00	2.5	Creatinina, sangue/plasma/siero	C
	1532.00	6.3	Conteggio leucociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
C	1534.00	8.9	Conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale Limitazione: - senza il metodo QBC - valevole fino al 31.12.2013	H
	1664.00	14.6	Sedimento, esame microscopico	C
	1666.00	1	Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso	CH
	1700.00	6	Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR	H
	1739.00	20	Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso	C
	1740.00	1	Stato urinario parziale, 5-10 parametri	C
	3330.00	9.3	Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo	M
	3357.00	22	Microscopia tradizionale, colorazione inclusa (Gram, Giemsa, blu di metilene, ecc.)	M
			Limitazione: non cumulabile con coltura	
	3469.00	14.8	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido	M

5.1.2.3 Elenco parziale 2**5.1.2.3.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.2.3**

Per queste analisi anche i laboratori dei gabinetti medici applicano la tariffa prevista nell'elenco delle analisi (valore del punto e numero di punti).

5.1.2.3.2 Elenco delle analisi

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1012.00	17.1	Antigene AB0/D, controllo secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient" Limitazione: Solo per ospedali	H
	1020.00	2.5	Alanina-amminotransferasi (ALAT)	C
	1021.00	2.5	Albumina, chimico	C
	1023.00	12	Albumina, nell'urina, sq	C
	1027.00	2.5	Fosfatasi alcalina	C
	1046.00	19.4	Anfetamina, ql, urina, - screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 Limitazione: Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti	C
	1047.00	2.5	Amilasi, sangue/plasma/siero	C
	1093.00	2.5	Aspartato ammino-transferasi (ASAT)	C
	1197.00	19.4	Barbiturici, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 Limitazione: Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti	C
	1199.00	19.4	Benzodiazepine, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 Limitazione: Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti	C
	1207.00	3.2	Bilirubina, totale	C
	1212.00	26	Gasometria: pH, pCO ₂ , pO ₂ , bicarbonato compresi valori derivati Limitazione: Solo per ospedali e pneumologi	C
	1225.00	16.9	Cannabis, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 Limitazione: Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1230.00	2.5	Colesterolo, totale	C
	1237.00	19.4	Cocaina, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 Limitazione: Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti	C
	1245.00	10	Proteina C-reattiva (CRP), qn	CHIM
	1246.00	9	Proteina C-reattiva (CRP), test rapido, sq	CHIM
	1249.00	2.5	Creatina chinasi (CK), totale Limitazione: non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido	C
	1260.00	32	D-Dimeri, qn	H
	1266.00	26	Differenziazione leucocitaria, striscio, microscopico Limitazione: senza il metodo QBC	H
	1297.00	4.2	Conteggio eritrociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00 Limitazione: senza il metodo QBC	H
	1341.00	2.5	Gamma-glutamyltranspeptidasi (GGT)	C
	1363.00	17.8	Emoglobina glicosilata (HbA1c)	C
	1370.00	8	Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici Limitazione: senza il metodo QBC	H
	1371.00	9	Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti Limitazione: senza il metodo QBC	H
	1372.00	10	Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie Limitazione: senza il metodo QBC	H
	1406.00	2.5	Urea, sangue/plasma/siero	C
N	1410.10	3.2	Colesterolo HDL, qn	C
	1479.00	2.8	Potassio, sangue/plasma/siero	C
N	1576.00	70	Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP) Limitazione: Valutazione di una dispnea acuta per escludere la possibilità di una insufficienza cardiaca cronica oppure acuta; non per la sorveglianza terapeutica	C

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1583.00	9.3	Sangue occulto, test singolo	CH
	1584.00	19.4	Oppiacei, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00 Limitazione: Solo per personale medico autorizzato e nell'ambito di un trattamento sostitutivo o di disassuefazione di propri pazienti	C
	1591.00	42	Blocco ossimetria: ossiemoglobina, carbossiemoglobina, metemoglobina Limitazione: Solo per ospedali, pneumologi ed ematologi	CH
	1592.00	3.6	Amilasi pancreatica	C
	1634.00	2.5	Proteine, totali, sangue/plasma/siero	C
	1659.00	12	Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza	C
	1675.00	11.7	Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase)	CHM
	1715.00	6.3	Conteggio trombociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00 Limitazione: senza il metodo QBC	H
	1731.00	2.8	Trigliceridi	C
	1734.00	23	Troponina (T o I), tramite ELISA	C
	1735.00	17.9	Troponina (T o I), test rapido Limitazione: non cumulabile con posizione 1249.00 Creatina chinasi (CK), totale	C
	1738.00	2.8	Urati	C
	1744.00	27	Prova di compatibilità, tramite compatibilità incrociata, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient", per concentrato eritrocitario Limitazione: Solo per ospedali	H
	3102.00	7.1	HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql	IM

5.1.3 Elenco ampliato per medici con determinati titoli di perfezionamento

5.1.3.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.1.3

In aggiunta alle analisi dell'elenco delle analisi eseguite nell'ambito delle cure di base in senso stretto, i medici titolari di uno die seguenti titoli di perfezionamento secondo la legge federale del 23 giugno 2006 sulle professioni mediche universitarie possono eseguire, per i propri bisogni, le analisi previste in questo elenco. Per queste analisi vale la tariffa dell'elenco delle analisi (valore del punto e numero di punti).

5.1.3.2 Elenco die titoli di perfezionamento e delle analisi

5.1.3.2.1 Allergologia e immunologia clinica

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

5.1.3.2.2 Dermatologia e venerologia

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

5.1.3.2.3 Endocrinologia - Diabetologia

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1223.00	2.8	Calcio, totale, sangue/plasma/siero	C
	1333.00	15.9	Fruttosamina	C
	1574.00	2.5	Sodio, sangue/plasma/siero	C
	1587.00	20	Osmolalità	C
	1601.00	3.2	Fosfati, sangue/plasma/siero	C
N	1718.10	9	Tireotropina (TSH), qn (per un test al TRH, può essere fattu- rata 2 volte)	C
	1720.00	9	Tiroxina, libera (FT4)	C
	1721.00	9	Tiroxina, totale (T4)	C
	1732.00	10.4	Triiodotironina, libera (FT3)	C
	1733.00	10.4	Triiodotironina, totale (T3)	C

5.1.3.2.4 Gastroenterologia

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	3432.00	9.3	Helicobacter pylori tramite test ureasi, materiale biotico	CM

Per questa analisi non è necessaria l'approvazione del Ufficio Federale della Sanità Pubblica nel senso dell'art. 5 cpv. 1 della Legge sulle Epidemie dal 18. dicembre 1970

5.1.3.2.5 Ginecologia e ostetricia

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

5.1.3.2.6 Ematologia e oncologia medica

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1012.00	17.1	Antigene AB0/D, controllo secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
	1013.00	17.1	Determinazione gruppo sanguigno AB0 e antigene D, compreso l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negativo, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
N	1019.00	8.7	Tempo di attivazione parziale della tromboplastina (APTT)	H
	1028.00	36	Fosfatasi alcalina leucocitaria	H
	1196.00	42	Autoemolisi	H
N	1213.10	15.8	Tempo di emorragia, standardizzato	H
N	1281.10	11.3	Eritrociti, test anti globuline umane diretto con immunosiero, polispecifico o monospecifico (IgG, sottoclasse IgG, IgA, IgM, C3d, C3c), per immunosiero usato	H
	1288.00	33	Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
N	1320.00	13.8	Fibrinogeno secondo Clauss	H
N	1321.00	15.8	Fibrinogeno secondo Schulz	H
	1358.00	21	Glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G-6-PDH)	C
	1373.00	12	Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1374.00	14.6	Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso	H
			Limitazione: senza il metodo QBC	
	1395.00	41	Emoglobina di Bart/colorazione di HbH come screening per Alfa-talassemia	H
	1398.00	42	Emoglobina O2, curva di dissociazione, valore P50 (Capacità dell'emoglobina di legarsi all'ossigeno)	H
	1401.00	41	Emoglobina fetale (emoglobina F)	CH
	1402.00	37	Emoglobina, libera	CH
	1404.00	22	Emosiderina nel sedimento urinario	CH
C	1431.00	58	Identificazione dell'emoglobina normale e anormale tramite elettroforesi o cromatografia	CH
	1476.00	28	Titolo delle isoagglutinine, per antigene anti-A1 o anti-B, ognuno	HI

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1483.00	9.2	Titolo delle agglutinine a freddo, test di ricerca	HI
	1491.00	78	Striscio di midollo osseo, solamente preparazione e colorazione	H
	1588.00	29	Resistenza osmotica eritrocitaria	H
C	1648.00	34	Reticulociti, qn, incl. determinazione dei corpuscoli di Heinz, ql, metodo manuale microscopico	H
	1653.00	27	Fenotipo Rhesus secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	H
	1656.00	180	Test del siero acidificante (test di Ham)	H
	1669.00	15.1	Ricerca eritrociti falciformi	H
	1670.00	47	Sideroblasti, colorazione e conteggio, inclusa valutazione	H
C	1688.00	135	Test di sucrosio lisi Limitazione: solo in caso di ricerca di anemia diseritropoietica con-genita, tipo 2	H
N	1699.00	9.2	Tempo di trombina	H
	1766.00	29	Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei	H
C	1770.00	32	Citochimica, incluso la colorazione ferrica, per colorazione speciale	CHI

5.1.3.2.7 Pediatria

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1447.00	41	Immunoglobulina IgE, screeningtest per atopia multispecifico o gruppo-specifico, ql/sq, senza differenziazione di singole IgE specifiche, forfettario Limitazione: solo per bambini fino a 6 anni	I
	1696.00	15.9	Teofillina, sangue Limitazione: solo per bambini fino a 6 anni	C

5.1.3.2.8 Medicina fisica e riabilitazione

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1511.00	22	Identificazione di cristalli con luce polarizzata	CHM
	1766.00	29	Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei	H

5.1.3.2.9 Reumatologia

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione	Dis. di laborat.
	1511.00	22	Identificazione di cristalli con luce polarizzata	CHM
	1766.00	29	Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei	H

5.1.3.2.10 Medicina tropicale e medicina di viaggio

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

5.2 Appendice B: Analisi prescritte dai chiropratici (art. 62 cpv. 1 lett. B OAMal)

5.2.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.2

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

5.2.2 Elenco delle analisi

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1020.00	2.5	Alanina-amminotransferasi (ALAT)
	1027.00	2.5	Fosfatasi alcalina
	1029.00	30	Fosfatasi alcalina, ossea
	1191.00	50	Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), qn
	1223.00	2.8	Calcio, totale, sangue/plasma/siero
	1245.00	10	Proteina C-reattiva (CRP), qn
	1249.00	2.5	Creatina chinasi (CK), totale
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1735.00, troponina T o I, test rapido
N	1265.10	53	Piridinolina più /o desossipiridinolina, con HPLC
	1356.00	2.5	Glucosio, sangue/plasma/siero
	1370.00	8	Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici
			Limitazione: senza il metodo QBC
	1371.00	9	Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti
			Limitazione: senza il metodo QBC
	1372.00	10	Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie
			Limitazione: senza il metodo QBC
	1373.00	12	Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie
			Limitazione: senza il metodo QBC
	1374.00	14.6	Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso
			Limitazione: senza il metodo QBC

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1418.00	135	HLA-antigene, specialità singole per es. B27, B5
	1509.00	2.5	Creatinina, sangue/plasma/siero
	1589.00	52	Osteocalcina
	1601.00	3.2	Fosfati, sangue/plasma/siero
	1636.00	31	Elettroforesi delle proteine
	1654.00	7.4	Fattori reumatoidi, qn tramite nefelometria o torbidimetria, o sq tramite agglutinazione
	1666.00	1	Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso
	1738.00	2.8	Urati
	1739.00	20	Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso
	3470.00	18	Streptococcus, antistreptolisina, qn
	4701.00	6.6	Prelievo di sangue capillare o di sangue venoso, applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal, dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal e dalle officine dei farmacisti di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal

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

5.3.1 Osservazioni preliminari al capitolo 5.3

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

5.3.2 Elenco delle analisi

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1013.00	17.1	Determinazione gruppo sanguigno AB0 e antigene D, compreso l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negativo, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"
	1034.00	19.3	Alfa-1-Fetoproteina (AFP)
	1245.00	10	Proteina C-reattiva (CRP), qn Limitazione: solo per donne in stato di gravidanza e per la madre, non per il neonato
	1288.00	33	Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"
	1356.00	2.5	Glucosio, sangue/plasma/siero Limitazione: solo per donne in stato di gravidanza, non per la madre o per il neonato
	1368.00	40	Test di Guthrie: Screening dei neonati per fenilchetonuria galattosemia, carenza di biotinidasi, sindrome adrenogenitale, ipotireosi congenitale, carenza di Acil CoA deidrogenasi a catena media (MCAD) secondo articolo 12e lett. a prestazioni dell'assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie (OPre)
	1371.00	9	Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti Limitazione: senza il metodo QBC
	1740.00	1	Stato urinario parziale, 5-10 parametri
	3053.00	15.2	Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql
	3065.00	17.4	Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs, ql
	3102.00	7.1	HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql
N	3167.00	17.4	Virus Rubella, Ig o IgG, qn
	3330.00	9.3	Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo Limitazione: solo per donne in stato di gravidanza, non per la madre o per il neonato

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	3473.00	50	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, negativo Limitazione: gravidanza entro 1 mese prima della nascita
	3474.00	70	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, positivo Limitazione: gravidanza entro 1 mese prima della nascita
	3475.00	180	Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato, ql Limitazione: gravidanza entro 1 mese prima della nascita
	3482.00	18	Treponema, test RPR/VDRL qn
	3549.00	17.4	Toxoplasma gondii, Ig o IgG, qn Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi
	3553.00	25	Toxoplasma gondii, IgM, ql Limitazione: solo in caso di sospetto clinico di toxoplasmosi

5.4 Analisi cancellate

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1001.00	93	17-idrossicorticosteroidi (17-OHCS)
	1004.00	42	17-chetosteroidi, totali
	1005.00	93	2,3-difosfoglicerato, (2,3-DPG) eritrocitario
	1009.00	15.9	5' -nucleotidasi (NTP)
	1016.00	87	Molecole di adesione, i primi due parametri, ognuno
	1017.00	67	Molecole di adesione, ogni parametro supplementare
	1025.00	5	Aldolasi
	1031.00	42	Alfa-1-Antichimotripsina
	1036.00	23	Alfa-1-Glicoproteina acida
	1054.00	68	Androstandiolo-glucuronide
	1056.00	24	Androsterone
	1057.00	68	Angiotensina I
	1058.00	65	Angiotensina II
	1090.00	61	Apolipoproteina E
	1095.00	37	Autoanticorpi anti-recettori dell'acetilcolina, ql
	1099.00	36	Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I, IgA, ql (incl. nella nuova posizione 1099.10)
	1100.00	36	Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I, IgA, qn (incl. nella nuova posizione 1099.10)
	1101.00	36	Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I, IgG, ql (incl. nella nuova posizione 1099.10)
	1102.00	36	Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I, IgG, qn (incl. nella nuova posizione 1099.10)
	1103.00	36	Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I, IgM, ql (incl. nella nuova posizione 1099.10)
	1104.00	36	Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I, IgM, qn (incl. nella nuova posizione 1099.10)
	1111.00	37	Autoanticorpi anti ds-DNA, ql
	1115.00	87	Autoanticorpi anti-ganglioside GD1 (incl. nella nuova posizione 1116.10)
	1116.00	87	Autoanticorpi anti-ganglioside GM1 (incl. nella nuova posizione 1116.10)
	1117.00	87	Autoanticorpi anti-ganglioside GM2 (incl. nella nuova posizione 1116.10)
	1118.00	37	Autoanticorpi anti-ganglioside, ql (incl. nella nuova posizione 1116.10)
	1119.00	52	Autoanticorpi anti-ganglioside, qn (incl. nella nuova posizione 1116.10)

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1125.00	37	Autoanticorpi anti-Glutammato-decarbossilasi (GAD), ql
	1135.00	37	Autoanticorpi anti-insulina, ql
	1141.00	21	Autoanticorpi anti-cardiolipina, IgA, ql (incl. nella nuova posizione 1141.10)
	1142.00	29	Autoanticorpi anti-cardiolipina, IgA, qn (incl. nella nuova posizione 1141.10)
	1143.00	21	Autoanticorpi anti-cardiolipina, IgG, ql (incl. nella nuova posizione 1141.10)
	1144.00	29	Autoanticorpi anti-cardiolipina, IgG, qn (incl. nella nuova posizione 1141.10)
	1145.00	21	Autoanticorpi anti-cardiolipina, IgM, ql (incl. nella nuova posizione 1141.10)
	1146.00	29	Autoanticorpi anti-cardiolipina, IgM, qn (incl. nella nuova posizione 1141.10)
	1151.00	22	Autoanticorpi anti-M4 (mitocondriale), ql
	1152.00	37	Autoanticorpi anti-M4 (mitocondriale), qn
	1153.00	22	Autoanticorpi anti-M9 (mitocondriale), ql
	1154.00	37	Autoanticorpi anti-M9 (mitocondriale), qn
	1177.00	36	Autoanticorpi anti-spermatozoi IgA, ql (incl. nella nuova posizione 1177.10)
	1178.00	36	Autoanticorpi anti-spermatozoi IgG, ql (incl. nella nuova posizione 1177.10)
	1179.00	45	Autoanticorpi anti-spermatozoi, ql (incl. nella nuova posizione 1177.10)
	1180.00	54	Autoanticorpi anti-spermatozoi, qn (incl. nella nuova posizione 1177.10)
	1185.00	12	Autoanticorpi anti-tireoglobulina, ql
	1187.00	12	Autoanticorpi anti-TPO, antigene microsomale, ql (incl. nella nuova posizione 1188.10)
	1188.00	16.8	Autoanticorpi anti-TPO antigene microsomale, qn (incl. nella nuova posizione 1188.10)
	1210.00	450	Biotinidasi, substrato naturale nelle carenze in biotinidasi tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto Limitazione: solo nei laboratori del metabolismo degli ospedali universitari
	1213.00	15.8	Tempo di emorragia con modello (incl. nella nuova posizione 1213.10)
	1214.00	11.8	Tempo di emorragia secondo Ivy (incl. nella nuova posizione 1213.10)

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1215.00	58	Bromuro, sangue
	1228.00	205	Chinino, sangue
	1240.00	19.3	Cortisolo, basale (incl. nella nuova posizione 1240.10)
	1242.00	17.1	Cortisolo, test da stimolazione (incl. nella nuova posizione 1240.10)
	1243.00	17.1	Cortisolo, test da soppressione (incl. nella nuova posizione 1240.10)
	1264.00	88	Acido delta-amminolevulinico (ALA) + porfobilinogeno, qn
	1265.00	53	Desossipiridinolina (incl. nella nuova posizione 1265.10)
	1269.00	31	Disaccaridasi, per analisi
	1272.00	66	Colorazione ferrica (incl. nella nuova posizione 1770.00)
	1274.00	29	Fibre elastiche dopo arricchimento, prelevamento lavaggio
	1280.00	45	Autoanticorpi legati agli eritrociti, sottoclassi IgG: (IgG1 a IgG4), ql (incl. nella nuova posizione 1281.10)
	1281.00	11.3	Eritrociti, test anti globuline umane diretto, polispecifico o con anticorpi IgG (incl. nella nuova posizione 1281.10)
	1282.00	45	Eritrociti, test anti globuline umane diretto, polispecifico e monospecifico (incl. nella nuova posizione 1281.10)
	1306.00	29	Esterasi D eritrocitaria
	1308.00	96	Estradiolo-recettori
	1312.00	22	Estrazione di sostanze organiche solubili nel campo delle determinazioni di precipitine-agglutinine IgG
	1313.00	42	Estrazione di sostanze organiche insolubili nel campo delle determinazioni di precipitine-agglutinine IgG
	1339.00	42	Galattosio, prova da carico, fino a 4 campioni
	1346.00	7.9	Fattore di coagulazione XIII, ql
	1350.00	145	Stato della coagulazione completo: stato della coagulazione parziale, più fattori II, V, VII (le analisi possono essere fatturate separatamente)
	1351.00	38	Stato della coagulazione parziale: tempo di tromboplastina, tempo di attivazione parziale della tromboplastina (APTT), tempo di trombina, fibrinogeno (le analisi possono essere fatturate separatamente)
	1352.00	29	Fibrinolisi globale tramite tempo di euglobulina o test equivalenti
	1353.00	29	Fibrinolisi globale su placche di fibrina
	1354.00	49	Test degli inibitori globale, tipo PIVKA
	1360.00	31	Glutammato-decarbossilasi

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1362.00	41	Glutazione ridotto
	1394.00	41	Emoglobina A2, come screening per Beta-talassemia
			Limitazione: non cumulabile con posizione 1431.00
			Identificazione di emoglobine normali ed anormali tramite elettroforesi o cromatografia
	1408.00	31	Colesterolo HDL-2, HDL-3 (incl. nella nuova posizione 1410.10)
	1409.00	5	Colesterolo HDL con precipitazione separata (incl. nella nuova posizione 1410.10)
	1410.00	3.2	Colesterolo HDL senza precipitazione separata (incl. nella nuova posizione 1410.10)
	1462.00	36	Immunocomplessi, fissazione C1q, ql (incl. nella nuova posizione 1463.10)
	1463.00	72	Immunocomplessi, fissazione C1q, qn (incl. nella nuova posizione 1463.10)
	1464.00	25	Immunocomplessi IgG, ql (incl. nella nuova posizione 1463.10)
	1465.00	36	Immunocomplessi IgG, qn (incl. nella nuova posizione 1463.10)
	1467.00	54	Immunocomplessi nel siero, immunocomplessi C3d portante (incl. nella nuova posizione 1463.10)
	1474.00	87	Interferone e altre citochine/recettori/inibitori; i primi due parametri, ognuno (incl. nella nuova posizione 1474.10)
			Limitazione: non cumulabile con posizioni 1525.00 e 1526.00
	1475.00	67	Interferone e altre citochine/recettori/inibitori, ogni ulteriore parametro, per un massimo di 10 (incl. nella nuova posizione 1475.10)
	1506.00	43	Complemento, recettore-1 (CR-1) su eritrociti
	1507.00	61	Complemento, recettori CR 1 a 4
	1535.00	6.4	Leucina amminotranspeptidasi (LAP)
	1561.00	31	Melanina
	1568.00	47	Metil-istamina, urina
	1585.00	31	Ornitina carbammoiltransferasi (OCT)
	1608.00	105	Platino con AAS
	1621.00	96	Recettori per progesterone
	1628.00	68	Prostaciclina

Rev.	No.pos.	TP	Denominazione
	1641.00	53	Piridinolina più deossipiridinolina (incl. nella nuova posizione 1265.10)
	1672.00	37	Sorbitolo deidrogenasi (SDH)
	1682.00	38	Esame delle feci, ricerca del sangue con esame macro- e microscopico senza arricchimento
	1692.00	225	Test di lesione ossidativa degli eritrociti
	1701.00	68	Trombossano B2
	1702.00	220	Trombossano B2, produzione trombocitaria
	1718.00	9	Tireotropina (TSH), basale (incl. nella nuova posizione 1718.10)
	1719.00	9	Tireotropina (TSH), stimolata (incl. nella nuova posizione 1718.10)
	1736.00	42	Tripsina
	1753.00	42	Vitamina D risp. calciferolo
	1754.00	42	Vitamina D3 risp. colecalciferolo
	1764.00	87	Recettori cellulari, solubili, 1° e 2° parametro (incl. nella nuova posizione 1474.10)
	1765.00	67	Recettori cellulari, solubili, ogni parametro supplementare (incl. nella nuova posizione 1475.10)
	3016.00	45	Cytomegalovirus, determinazione del genoma in situ
	3022.00	36	Enterovirus, determinazione del genoma in situ
	3030.00	36	Epstein-Barr-Virus, determinazione del genoma in situ
	3086.00	36	Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), determinazione del genoma in situ
	3090.00	74	Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), isolamento tramite colture cellulari, co-coltivazione
	3134.00	36	Papillomavirus, umano (HPV), determinazione del genoma in situ
	3145.00	36	Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, determinazione del genoma in situ
	3151.00	36	Poliovirus, determinazione del genoma in situ
	3154.00	36	Polyomavirus, determinazione del genoma in situ
	3166.00	15.2	Virus Rubella, Ig o IgG, ql (nuovo incl. Nella posizione 3167.00)
	3172.00	74	Virus Rubella, test d'interferenza
	3394.00	60	Chlamydia, coltura di cellule
	3457.00	38	Mycoplasma pneumoniae, ricerca diretta

6 Abbreviazioni

Abbreviazioni specialistiche

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

Intestazioni delle colonne relative abbreviazioni

Rev.	=	Revisione
C	=	Testo modificato
N	=	Nuova posizione per una nuova analisi
TP	=	Punti di tariffa
Dis. Di laborat.	=	Suffisso
C	=	Chimica clinica
G	=	Genetica medica
H	=	Ematologia
I	=	Immunologia clinica
M	=	Microbiologia medica

7 Elenco alfabetico delle analisi

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Amplificazione del DANN con seguente sequenziamento dell'amplificato e determinazione di entrambi i filamenti tramite elettroforesi capillare per sequenza bersaglio, ognuno	2500.00
Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezone dell'amplificato rispett. Della muta-zione tramite elettroforesi (gel di agarosio, poliacrilamide), con PCR monoplex per sequen-za bersaglio, con multiplex per protocollo, ognuno	2200.00
Amplificazione di acidi nucleici con seguente detezone dell'amplificato rispett. Della mutazione tramite elettroforesi capillare o cromatografia (HPLC e.a.), con PCR monoplex per sequenza bersaglio, con multiplex per protocollo, ognuno	2300.00
Amplificazione di acidi nucleici con seguente modificazione post-amplificazione (ligazione di oligonucleotidi, MLPA e. a.) e determi-nazione tramite elettroforesi capillare per sequenze bersaglio mul-tiplex, ognuno	2400.00
Procedure Blotting: Determinazione di mutazioni tramite Southern-, Northern- o Dot-Blot per sonda, ognuno	2600.00
1,25-Diidrossicolecalciferolo	1000.00
17-chetosteroidi, frazionati	1003.00
17-idrossiprogesterone	1002.00
25-idrossicolecalciferolo (calcidiolo)	1006.00
3-Metilcrotonil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabo-lismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1007.00
5,10-Metilen-tetraidrofolato-riduttasi nelle malattie congenite del me-tabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separa-zione semplice del substrato e del prodotto	1010.00
5-idrossiindolacetico (HIA)	1011.00
Acetil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo del-la biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1015.00
Acetilcolinesterasi-isoenzimi	1014.00
Acidi biliari	1340.00
Acidi grassi con GC o HPLC	1315.00
Acidi grassi, liberi	1316.00
Acidi, organici, ql	1657.00
Acidi, organici, qn	1658.00
Acido 3-Metossi-4-idrossimandelato	1008.00
Acido delta-amminolevulinico (ALA), qn, urina	1263.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Acido omogentisinico (HGA)	1423.00
Acido omovanillico (HVA)	1424.00
Acido vanilmandelico (VMA)	1742.00
Adenovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3007.00
Adenovirus, determinazione degli antigeni	3004.00
Adenovirus, Identificazione / tippizzazione	3006.00
Adenovirus, Ig o IgG, qn	3001.00
Adenovirus, IgM, ql	3002.00
Adenovirus, isolamento tramite coltura rapida, cumulabile	3005.00
ADP trombocitaria	1018.00
Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale con tre attivatori da 1 a 2 concentrazioni	1703.00
Aggregazione piastrinica, plasma ricco di piastrine/sangue totale, supplemento per ogni altro attivatore	1704.00
Alanina-amminotransferasi (ALAT)	1020.00
Albumina, chimico	1021.00
Albumina, immunologico, qn	1022.00
Albumina, nell'urina, sq	1023.00
Albumina, quoziente liquor/siero	1024.00
Alcool etilico, qn, sangue	1311.00
Aldosterone	1026.00
Alfa-1-Antitripsina	1032.00
Alfa-1-Antitripsina, tipizzazione	1033.00
Alfa-1-Fetoproteina (AFP)	1034.00
Alfa-1-microglobulina	1035.00
Alfa-2-Macroglobulina	1037.00
Alfa-Amanitina, urina	1038.00
Alfa-Naftilacetato-esterasi	1040.00
Alloanticorpi anti-eritrociti, anti-D sq, in gravidanza, secondo lo standard dell'OMS	1283.00
Alloanticorpi anti-eritrociti, determinazione della rilevanza clinica tramite ADCC, citometria di flusso o chemiluminescenza	1284.00
Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione a partire da 3 anticorpi	1285.00
Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, da 8 a 11 sospensioni cellulari	1286.00
Alloanticorpi anti-eritrociti, specificazione con Test-Panel, per sospensione cellulare supplementare	1287.00
Alloanticorpi anti-eritrociti, test di ricerca secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	1288.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Alloanticorpi anti-eritrociti, titolazione degli anticorpi con rilevanza clinica per controllo in gravidanza, 1 titolo per specialità	1289.00
Alloanticorpi anti-trombociti, contro i trombociti paterni	1705.00
Alloanticorpi anti-trombociti, specificazione con Test-Panel	1706.00
Alloanticorpi anti-trombociti, test di ricerca	1707.00
Alloanticorpi leucocitari anti-HLA, tipizzazione con Test-Panel	1527.00
Alloanticorpi leucocitari, test di ricerca, 10 a 12 sospensioni cellulari	1528.00
Alloanticorpi linfocitari, ricerca	1549.00
Alluminio con AAS	1041.00
Alpha-glucosidasi	1039.00
Amebe libere, ricerca colturale	3518.00
Amilasi pancreatica	1592.00
Amilasi, altro liquido corporeo	1048.00
Amilasi, sangue/plasma/siero	1047.00
Amilasi-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica	1049.00
Amilo-1,6-glucosidasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1050.00
Ammoniaca	1045.00
AMP ciclico	1254.00
Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1051.00
Analgesico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1052.00
Analgesico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, colorimetrica, sangue	1053.00
Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale	2001.00
Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale o emopatie maligne, supplemento per ibridazione in-situ su nuclei di metafase o interfase, per sonda, massimo 7 volte	2018.00
Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 25 cellule analizzate	2002.00
Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per più di 50 cellule analizzate	2003.00
Analisi cromosomica, cariotipo costituzionale, supplemento per l'utilizzazione di colorazioni addizionali (G-, Q-, R- o C- bande, Ag-NOR, alta risoluzione, altro), per colorazione	2004.00
Analisi cromosomica, emopatie maligne, 10 metafasi cariotipizzate o 5 metafasi cariotipizzate e 15 metafasi analizzate	2011.00
Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per analisi difficili	2014.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per anomalie complesse (al meno 3 anomalie)	2013.00
Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'analisi di cellule addizionali, 5 metafasi cariotipizzate o 10 metafasi analizzate	2012.00
Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'utilizzazione di colorazioni addizionali (G-, Q-, R- o C- bande, Ag-NOR, alta risoluzione, altro), per colorazione	2012.50
Analisi cromosomica, emopatie maligne, supplemento per separazione cellulare e congelazione	2010.00
Androstenedione	1055.00
Anemia drepanocitica	2405.08
Anemia drepanocitica	2305.08
Anemia drepanocitica	2505.05
Anemia drepanocitica	2105.08
Anemia drepanocitica	2205.08
Anfetamina, ql, urina, - screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1046.00
Anisakis sp., Ig, qn	3505.00
Antibiogramma per funghi, 5 sostanze al minimo	3350.00
Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1060.00
Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1061.00
Antibiotico dell'ES/EMT, determinazione immunologica, sangue	1062.00
Antibiotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina	1063.00
Anticorpi anti-eritrociti, eluizione con specificazione	1293.00
Anticorpi anti-ormone della crescita	1075.00
Anticorpi liberi nel sistema ABO dei neonati tramite reazione di Coombs indiretta o eluizione	1332.00
Antidepressivi triciclici, ql, sangue/urina	1730.00
Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1064.00
Antidepressivo dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1065.00
Antidepressivo dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1066.00
Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1071.00
Antielmintico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1072.00
Antielmintico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1073.00
Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1068.00
Antiepilettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1069.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Antiepilettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1070.00
Antigene ABO/D, controllo secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	1012.00
Antigene carcino-embrionario (CEA)	1227.00
Antigene specifico prostatico (PSA)	1626.00
Antigene specifico prostatico (PSA), libero, unicamente in combinazione con un PSA totale entro 3 e 10 $\mu\text{g/l}$	1627.00
Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1076.00
Antimicotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1077.00
Antimicotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1078.00
Antiplasmina, funzionale	1079.00
Antiplasmina, immunologico	1080.00
Antitrombina III, funzionale	1081.00
Antitrombina III, immunologico	1082.00
APC, resistenza	1086.00
Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	2345.01
Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	2245.01
Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	2545.01
Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	2445.01
Aplasia congenitale del Vas deferens (CAVD)	2145.01
Apolipoproteina A1	1087.00
Apolipoproteina A2	1088.00
Apolipoproteina B	1089.00
Apolipoproteina E, fenotipi	1091.00
Aptoglobina	1405.00
Arsenico con AAS	1092.00
Ascaris sp., Ig, qn	3506.00
Aspartato ammino-transferasi (ASAT)	1093.00
Aspergillus, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione	3362.00
Aspergillus, Ig, ql	3360.00
Aspergillus, prova dell antigene galattomannano, ql	3361.00
Atassia di Friedreich	2330.05
Atassia di Friedreich	2530.02
Atassia di Friedreich	2430.02
Atassia di Friedreich	2630.02
Atassia di Friedreich	2130.02
Atassia di Friedreich	2230.02

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Atassia telangectasia	2330.16
Atassia telangectasia	2530.16
Atassia telangectasia	2630.16
Atassia telangectasia	2430.16
Atassia telangectasia	2130.16
Atassia telangectasia	2230.16
Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione espansione della tripletta nucleotidica, per tipo di atassia esaminato	2330.15
Atassie spinocerebellari: determinazione di una mutazione per espansione di una ripetizione, per tipo di atassia esaminato	2630.04
Atrofia del nervo ottico di Leber	2335.02
Atrofia del nervo ottico di Leber	2535.02
Atrofia del nervo ottico di Leber	2435.02
Atrofia del nervo ottico di Leber	2135.02
Atrofia del nervo ottico di Leber	2235.02
Atrofia spinobulbare di Kennedy	2330.14
Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	2330.13
Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	2530.09
Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	2430.05
Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	2130.09
Atrofie muscolari spinali tipo 1-3	2230.09
Auto- e alloanticorpi anti-trombociti, sulle cellule e nel siero	1709.00
Auto- e alloanticorpi linfocitari, sulle cellule e nel siero	1550.00
Auto- o alloanticorpi leucocitari, sulle cellule e nel siero	1529.00
Autoanticorpi anti ds-DNA, qn	1112.00
Autoanticorpi anti-actina, ql	1097.00
Autoanticorpi anti-actina, qn	1098.00
Autoanticorpi anti-Beta 2 glicoproteina-I (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina	1099.10
Autoanticorpi anti-cardiolipina (immunoglobulina IgG, immunoglobulina IgM), qn, per immunoglobulina	1141.10
Autoanticorpi anti-cellule delle isole, ql	1133.00
Autoanticorpi anti-cellule delle isole, qn	1134.00
Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, ql	1155.00
Autoanticorpi anti-cellule parietali gastriche, qn	1156.00
Autoanticorpi anti-centromero, ql	1105.00
Autoanticorpi anti-centromero, qn	1106.00
Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, ql	1160.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Autoanticorpi anti-citoplasma neutrofilo (ANCA), screening e tipizzazione P-/C-/X-ANCA, qn	1161.00
Autoanticorpi anti-cute, ql	1127.00
Autoanticorpi anti-cute, qn	1128.00
Autoanticorpi anti-endomisio, ql	1113.00
Autoanticorpi anti-endomisio, qn	1114.00
Autoanticorpi anti-eritrociti, chiarimento se causati da medicinali, semplice, per es. Penicillina	1294.00
Autoanticorpi anti-eritrociti, tecnica di autoassorbimento o titolazione per test di compatibilità	1295.00
Autoanticorpi anti-eritrociti, titolazione per controllo del decorso	1296.00
Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, ql	1137.00
Autoanticorpi anti-fattore intrinseco, qn	1138.00
Autoanticorpi anti-ganglioside (GM1,GD1a,GD1b,GT1b,GQ1b), qn, per ganglioside	1116.10
Autoanticorpi anti-gliadina, IgA	1121.00
Autoanticorpi anti-gliadina, IgG	1122.00
Autoanticorpi anti-Glutammato-decarbossilasi (GAD), qn	1126.00
Autoanticorpi anti-insulina, qn	1136.00
Autoanticorpi anti-istoni, ql	1129.00
Autoanticorpi anti-istoni, qn	1130.00
Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, ql	1139.00
Autoanticorpi anti-Jo-1, istidil-tRNA-sintetasi, qn	1140.00
Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), ql	1147.00
Autoanticorpi anti-liver-kidney antigene microsomale (LKM), qn	1148.00
Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), ql	1149.00
Autoanticorpi anti-M2 (mitocondriale), qn	1150.00
Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, ql	1123.00
Autoanticorpi anti-membrana basale glomerulare, qn	1124.00
Autoanticorpi anti-microsomo (ioduro perossidasi), qn	1188.10
Autoanticorpi anti-mieloperossidasi monospecifica ANCA , tramite EIA, qn	1109.00
Autoanticorpi anti-mitocondriali, ql	1157.00
Autoanticorpi anti-mitocondriali, qn	1158.00
Autoanticorpi anti-muscolatura liscia	1120.00
Autoanticorpi anti-muscolatura striata	1165.00
Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), ql	1190.00
Autoanticorpi anti-nuclei cellulari (ANA), qn	1191.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Autoanticorpi anti-P-3 serinproteinasi monospecifica ANCA, tramite EIA, qn	1110.00
Autoanticorpi anti-parotide, ql	1163.00
Autoanticorpi anti-parotide, qn	1164.00
Autoanticorpi anti-peptide ciclico citrullinato (CCP), qn	1108.00
Autoanticorpi anti-recettori dell'acetilcolina, qn	1096.00
Autoanticorpi anti-recettori TSH (TRAK)	1189.00
Autoanticorpi anti-RNP, ql	1169.00
Autoanticorpi anti-RNP, qn	1170.00
Autoanticorpi anti-Scl70, ql	1171.00
Autoanticorpi anti-Scl70, qn	1172.00
Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), ql	1175.00
Autoanticorpi anti-SLA (soluble liver antigen), qn	1176.00
Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), ql	1173.00
Autoanticorpi anti-Sm, (antigene), qn	1174.00
Autoanticorpi anti-spermatozoi (immunoglobulina IgA, immunoglobulina IgG), p.e. test MAR, per immunoglobulina	1177.10
Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), ql	1181.00
Autoanticorpi anti-SS-A (Ro), qn	1182.00
Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), ql	1183.00
Autoanticorpi anti-SS-B (La, Ha), qn	1184.00
Autoanticorpi anti-tessuto ovarico	1162.00
Autoanticorpi anti-tireoglobulina, qn	1186.00
Autoanticorpi anti-transglutaminasi tissutale, qn	1132.00
Autoanticorpi, rari, ql; i primi due parametri, ognuno	1192.00
Autoanticorpi, rari, ql; ogni parametro supplementare	1193.00
Autoanticorpi, rari, qn; i primi due parametri, ognuno	1194.00
Autoanticorpi, rari, qn; ogni parametro supplementare	1195.00
Autoemolisi	1196.00
Banca DNA: estrazione e conservazione di acidi nucleici per esami ulteriori	2700.00
Barbiturici, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1197.00
Bartonella henselae/quintana tramite amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3363.00
Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, negativo	3340.00
Batterio particolare, non cumulabile con altre colture batteriche, positivo	3341.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Batteriologia quantitativa, altro materiale dell'urina, cumulabile	3344.00
Benzoato con HPLC	1198.00
Benzodiazepine, ql, sangue/urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1199.00
Beta-2-Microglobulina	1201.00
Beta-2-transferrina	1200.00
Beta-carotene	1202.00
Beta-Tromboglobulina plasmatica	1203.00
Beta-Tromboglobulina trombocitaria	1204.00
Bicarbonato, venoso	1205.00
Bilirubina, diretta	1206.00
Bilirubina, totale	1207.00
Biopsie/tessuti, incl. anaerobici, negativo	3302.00
Biopsie/tessuti, incl. anaerobici, positivo	3303.00
Biopterina	1208.00
Biotinidasi, determinazione colorimetrica	1209.00
Blastomyces dermatitidis, Ig, qn	3364.00
Blocco ossimetria: ossiemoglobina, carbossiemoglobina, metemoglobina	1591.00
Bordetella pertussis FHA, IgG, qn	3370.00
Bordetella pertussis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3368.00
Bordetella pertussis, coltura, negativo	3365.00
Bordetella pertussis, coltura, positivo	3366.00
Bordetella pertussis, FHA, IgA, qn	3371.00
Bordetella pertussis, IF diretto	3367.00
Bordetella pertussis, tossina IgA, qn	3373.00
Bordetella pertussis, tossina IgG, qn	3372.00
Borrelia burgdorferi sensu lato, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3378.00
Borrelia burgdorferi sensu lato, Ig o IgG, ql	3374.00
Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM, ql	3375.00
Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgG tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay	3376.00
Borrelia burgdorferi sensu lato, specificazione IgM tramite Immunoblot o Multiplex-Bead-Assay	3377.00
Botulinus-tossina (topo)	3379.00
Brucella, Ig, ql	3380.00
Brucella, Ig, qn	3381.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
CA 125	1216.00
CA 15-3	1217.00
CA 19-9	1218.00
CA 72-4	1219.00
Cadmio con AAS	1478.00
Caffeina, sangue	1238.00
Calcio, ionizzato	1222.00
Calcio, totale, altro liquido corporeo	1224.00
Calcio, totale, sangue/plasma/siero	1223.00
Calcitonina	1221.00
Callicreina	1482.00
Calprotectina, qn, nelle feci	1224.10
Campylobacter spp., IgA, qn	3385.00
Campylobacter spp., IgG, qn	3383.00
Candida sp. Ig	3386.00
Cannabis, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1225.00
Carnitina, libera e totale, plasma	1488.00
Catecolammine, adrenalina più noradrenalina più dopamina	1489.00
Catetere intravascolare, coltura, qn, negativo	3311.00
Catetere intravascolare, coltura, qn, positivo	3312.00
Ceruloplasmina	1220.00
Chlamydia pneumoniae, IgG, qn	3387.00
Chlamydia pneumoniae, IgM, qn	3388.00
Chlamydia psittaci, IgG, qn	3389.00
Chlamydia psittaci, IgM, qn	3390.00
Chlamydia trachomatis, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3396.00
Chlamydia trachomatis, IgA, qn	3393.00
Chlamydia trachomatis, IgG, qn	3391.00
Chlamydia trachomatis, IgM, qn	3392.00
Chlamydia, prova con IF/perossidasi o con sonda genomica	3395.00
Chlamydophila pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3397.00
Chorea Huntington	2330.01
Cistatina C	1257.00
Cistationina beta-sintasi nell'omocistinuria tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto	1256.00
Citocentrifugazione in batteriologia/micologia, cumulabile	3359.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Citocentrifugazione in parassitologia, cumulabile	3563.00
Citocentrifugazione in virologia, cumulabile	3185.00
Citochimica, incluso la colorazione ferrica, per colorazione speciale	1770.00
Citochine/molecole d'adesione/recettori/inibitori,qn, i primi due parametri, ognuno	1474.10
Citochine/molecole d'adesione/recettori/inibitori,qn, ogni ulteriore parametro, per un massimo di 10	1475.10
Citopatie mitocondriali, altre	2420.04
Citopatie mitocondriali, altre	2320.04
Citopatie mitocondriali, altre	2520.04
Citopatie mitocondriali, altre	2120.04
Citopatie mitocondriali, altre	2220.04
Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1771.00
Citostatico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1772.00
Citostatico dell'ES/EMT, immunologico, incl. metaboliti, sangue	1773.00
Citrato	1769.00
Cloruro	1229.00
Clostridium difficile, coltura, negativo	3398.00
Clostridium difficile, coltura, positivo	3399.00
Clostridium difficile, tossina A e/o B, cumulabile	3400.00
Clostridium tetani, IgG, qn	3401.00
Cobalamina, S-adenosil-transferasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto	1235.00
Cobalto con AAS	1492.00
Cocaina, ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1237.00
Coccidioides immitis, IgG, qn	3402.00
Colesterolo HDL, qn	1410.10
Colesterolo LDL	1521.00
Colesterolo, totale	1230.00
Colinesterasi (CHE)	1231.00
Colinesterasi con numero di dibocaina	1232.00
Colorazione immunologica tramite fluorescenza o perossidasi, cumulabile con microscopia speciale	3356.00
Coltura linfocitaria mista (MLC) per un ricevente, un donatore, incl. controllo	1343.00
Coltura linfocitaria mista, per ogni altro donatore	1344.00
Culture di cellule staminali	1678.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Colture di sorveglianza in pazienti neutropenici, per prelevamento, negativo	3328.00
Colture di sorveglianza in pazienti neutropenici, per prelevamento, positivo	3329.00
Complemento, fattore B, C3 proattivatore	1495.00
Complemento, fattore C1q	1498.00
Complemento, fattore C2, immunologico	1499.00
Complemento, fattore C3, altri liquidi corporei	1500.00
Complemento, fattore C3, siero	1501.00
Complemento, fattore C4, altri liquidi corporei	1502.00
Complemento, fattore C4, siero	1503.00
Complemento, fattori, altri, ogni test addizionale	1505.00
Complemento, fattori, altri, primo test	1504.00
Complemento, totale, via alternativa (emolitico)	1493.00
Complemento, totale, via classica (emolitico)	1494.00
Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, funzionale	1496.00
Complemento-fattore C1-esterasi inibitore, immunologico	1497.00
Complessi fibronogeno e fibrina monomerici (FM)	1322.00
Complesso plasmina/antiplasmina (PAP)	1603.00
Complesso trombina/antitrombina III (TAT)	1698.00
Concentrazione minima inibitrice (CMI) e battericida (CMB), per antibiotico	3347.00
Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo commerciale, per antibiotico	3346.00
Concentrazione minima inibitrice (CMI), metodo tradizionale, per antibiotico	3345.00
Concremento, analisi con IR o diffrazione con raggi Roentgen	1508.00
Conteggio cellulare e differenziazione dopo arricchimento e colorazione di liquidi corporei	1766.00
Conteggio eritrociti e emoglobina, determinazione manuale	1299.00
Conteggio eritrociti, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1305.00
Conteggio eritrociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	1297.00
Conteggio eritrociti, e conteggio leucociti, determinazione manuale	1300.00
Conteggio eritrociti, e conteggio trombociti, determinazione manuale	1301.00
Conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale	1302.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale	1303.00
Conteggio eritrociti, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1304.00
Conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1534.00
Conteggio leucociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	1532.00
Conteggio trombociti, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	1715.00
Corpi chetonici, differenziati, qn	1490.00
Corticotropina (ACTH)	1239.00
Cortisolo, libero	1241.00
Cortisolo, qn (per un test di stimolazione con ACTH o un test di soppressione alla desametasone la prestazione può essere fatturata 2 volte)	1240.10
Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, negativo	3403.00
Corynebacterium diphtheriae, coltura, tossina cumulabile, positivo	3404.00
Coxiella burnetii, IgA fase I, qn	3407.00
Coxiella burnetii, IgA fase II, qn	3410.00
Coxiella burnetii, IgG fase I, qn	3405.00
Coxiella burnetii, IgG fase II, qn	3408.00
Coxiella burnetii, IgM fase I, qn	3406.00
Coxiella burnetii, IgM fase II, qn	3409.00
C-Peptide	1244.00
Creatina	1247.00
Creatina chinasi (CK), totale	1249.00
Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB)	1250.00
Creatina chinasi, isoenzima MB (CK-MB), massa	1251.00
Creatina chinasi, isoenzimi con differenziazione elettroforetica	1252.00
Creatina eritrocitaria	1248.00
Creatinina, altro liquido corporeo	1510.00
Creatinina, sangue/plasma/siero	1509.00
Crioglobulina e criofibrinogeno, ql	1512.00
Crioglobulina, qn	1513.00
Crioglobuline, isolamento e tipizzazione	1514.00
Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, completa, qn, e/o acilcarnitina, con spettrometria di massa tandem, minimo 6 componenti, qn	1042.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Cromatografia degli amminoacidi per es. secondo Stein e Moore, programma corto, qn	1043.00
Cromatografia degli amminoacidi, ql	1044.00
Cromo con AAS	1233.00
Cryptococcus neoformans antigene, ql	3414.00
Cryptococcus neoformans antigene, qn	3416.00
Cryptococcus neoformans, Ig, qn	3413.00
Cryptococcus, coltura, negativo	3411.00
Cryptococcus, coltura, positivo	3412.00
Cryptosporidien, ricerca microscopica dopo colorazione o IF	3507.00
CTLp	1253.00
Cultura cellulare e preparazione cromosomica, cariotipo costituzionale	2000.00
Cultura cellulare e preparazione cromosomica, emopatie maligne, fino a 3 condizioni di cultura con o senza sincronizzazione	2008.00
Cultura cellulare e preparazione cromosomica, emopatie maligne, supplemento per l'utilizzazione di condizioni di cultura e di sincronizzazione addizionali, per condizione	2009.00
CYFRA-21-1	1255.00
Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3017.00
Cytomegalovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	3018.00
Cytomegalovirus, determinazione degli antigeni	3014.00
Cytomegalovirus, Ig o IgG, ql	3008.00
Cytomegalovirus, Ig o IgG, qn	3009.00
Cytomegalovirus, IgG-avidità	3012.00
Cytomegalovirus, IgM, ql	3010.00
Cytomegalovirus, isolamento tramite coltura rapida	3015.00
DDAVP-infusione a scopo diagnostico, inclusa la determinazione dei fattori VIII e vWF	1258.00
D-Dimeri, ql	1259.00
D-Dimeri, qn	1260.00
Deficit dell'ormone della crescita	2315.23
Deficit dell'ormone della crescita	2515.22
Deficit dell'ormone della crescita	2115.23
Deficit dell'ormone della crescita	2215.23
Deficit della ornitina-transcarbamilasi	2315.19
Deficit della ornitina-transcarbamilasi	2515.18
Deficit della ornitina-transcarbamilasi	2115.19

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Deficit della ornitina-transcarbamilasi	2215.19
Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	2315.14
Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	2515.13
Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	2215.14
Deficit delle esosaminidasi A e B (Malattia di Sandhoff)	2115.14
Deficit di 21-idrossilasi	2415.01
Deficit di 21-idrossilasi	2315.01
Deficit di 21-idrossilasi	2515.01
Deficit di 21-idrossilasi	2215.01
Deficit di 21-idrossilasi	2115.01
Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	2315.02
Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	2515.02
Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	2215.02
Deficit di Acyl-CoA (catena media) deidrogenasi	2115.02
Deficit di alfa 1-antitripsina	2315.03
Deficit di alfa 1-antitripsina	2515.03
Deficit di alfa 1-antitripsina	2215.03
Deficit di alfa 1-antitripsina	2115.03
Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	2515.04
Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	2215.04
Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	2115.04
Deficit di alfa-galattosidasi (malattia di Fabry)	2315.04
Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	2315.05
Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	2515.05
Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	2215.05
Deficit di beta-glucosidasi (malattia di Gaucher)	2115.05
Deficit di glicerolo-chinasi	2315.11
Deficit di glicerolo-chinasi	2515.11
Deficit di glicerolo-chinasi	2215.11
Deficit di glicerolo-chinasi	2115.11
Deficit di metilentetraidrofolatoredduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T	2105.06
Deficit di metilentetraidrofolatoredduttasi (MTHFR), omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T	2205.06
Deficit di metilentetraidrofolatoredduttasi (MTHFR); omocisteinemia: determinazione della mutazione C677T	2305.06
Deficit di steriodo-solfatase	2315.21
Deficit di steriodo-solfatase	2515.20

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Deficit di steroido-solfatase	2115.21
Deficit di steroido-solfatase	2215.21
Deidroepiandrosterone (DHEA)	1261.00
Deidroepiandrosterone-solfato (DHEA-S)	1262.00
Dermatofiti, diretto e coltura, negativo	3417.00
Dermatofiti, diretto e coltura, positivo	3418.00
Determinazione della sintesi della cobalamina-coenzima nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto	1236.00
Determinazione della sintesi della metionina nelle malattie del metabolismo della metionina e della cobalamina tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto tramite separazione del substrato e del prodotto	1566.00
Determinazione dell'aneuploidia tramite genetica molecolare in caso di sospetto di anomalie cromosomali o determinazione del sesso tramite genetica molecolare (QF-PCR) in caso di malattie ereditarie sul cromosoma X, test rapido	2350.02
Determinazione gruppo sanguigno ABO e antigene D, compreso l'esclusione dei D deboli nei Rhesus D negativo, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	1013.00
Diabete insipido	2315.07
Diabete insipido	2515.07
Diabete insipido	2215.07
Diabete insipido	2115.07
Dietilammide dell'acido lisergico (LSD), ql, urina, screening con altri stupefacenti, vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1551.00
Differenziazione leucocitaria, striscio, microscopico	1266.00
Digossina, sangue	1267.00
Diidropteritinariduttasi (DHPR), attività eritrocitaria	1268.00
Displasia ectodermale anidrotica	2310.01
Displasia ectodermale anidrotica	2510.01
Displasia ectodermale anidrotica	2110.01
Displasia ectodermale anidrotica	2210.01
Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon	2310.03
Displasie dello scheletro associate al gene del recettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon	2510.03

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Displasie dello schelettro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon	2210.03
Displasie dello schelettro associate al gene del ricettore del Fibroblast-Growth-Factor: Acondroplasia, ipochondroplasia, nanismo tanatoforo, sindromi di Pfeiffer, Jackson-Weis, Apert, Crouzon	2110.03
Distrofia miotonica tipo 1 e 2	2330.10
Distrofia miotonica tipo 1 e 2	2630.03
Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale	2330.04
Distrofia muscolare facio-scapolo-omerale	2630.01
Distrofie della cornea	2335.01
Distrofie della cornea	2535.01
Distrofie della cornea	2435.01
Distrofie della cornea	2135.01
Distrofie della cornea	2235.01
Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	2330.09
Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	2430.04
Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	2530.06
Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	2130.06
Distrofie muscolari a causa di disturbi delle proteine associate alla distrofina	2230.06
Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	2335.04
Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	2535.04
Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	2435.04
Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	2135.04
Distrofie retinali: Retinitis pigmentosa, degenerazione della macula	2235.04
Distrofinopatie di Duchenne e Becker	2330.03
Distrofinopatie di Duchenne e Becker	2530.01
Distrofinopatie di Duchenne e Becker	2430.01
Distrofinopatie di Duchenne e Becker	2130.01
Distrofinopatie di Duchenne e Becker	2230.01
Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q	2305.03
Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q	2105.03
Disturbi al fattore V di Leiden: determinazione della mutazione p.R506Q	2205.03

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Disturbi del movimento choreatiformi: atrofia dentatorubro-pallidoluisiana (DRPLA), sindrome simile alla malattia di Huntington (engl: Huntington-disease like)	2330.02
Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A	2305.02
Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A	2105.02
Disturbo al fattore II/protrombina: determinazione della mutazione G20210A	2205.02
Dosaggio di un antibiotico con metodo microbiologico	3348.00
Echinococcus granulosus, Ig, qn	3510.00
Echinococcus granulosus, ricerca degli antigeni	3511.00
Echinococcus multilocularis, Ig, qn	3508.00
Echinococcus multilocularis, ricerca degli antigeni	3509.00
Echinococcus sp., test di conferma, elettroforesi (Arc-5)	3512.00
Echinococcus, test di conferma, identificazione della specie	3513.00
Ehlers Danlos	2310.02
Ehlers Danlos	2510.02
Ehlers Danlos	2110.02
Ehlers Danlos	2210.02
Elastase 1, pancreatica, qn, nelle feci	1273.00
Elastasi granulocitaria plasmatica	1367.00
Elettroforesi delle proteine	1636.00
Elettroforesi delle proteine dopo arricchimento	1637.00
Elminti, ricerca con colture di larve	3527.00
Elminti, ricerca microscopica dopo arricchimento	3526.00
Ematocrito e conteggio eritrociti, determinazione manuale	1377.00
Ematocrito e conteggio leucociti, determinazione manuale	1379.00
Ematocrito e conteggio trombociti, determinazione manuale	1380.00
Ematocrito e emoglobina, determinazione manuale	1378.00
Ematocrito, conteggio eritrociti e emoglobina, determinazione manuale	1385.00
Ematocrito, conteggio eritrociti e leucociti, determinazione manuale	1386.00
Ematocrito, conteggio eritrociti e trombociti, determinazione manuale	1387.00
Ematocrito, conteggio eritrociti, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1384.00
Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale	1381.00
Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale	1383.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Ematocrito, conteggio eritrociti, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1382.00
Ematocrito, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1391.00
Ematocrito, determinazione manuale, in combinazione, vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	1375.00
Ematocrito, emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale	1388.00
Ematocrito, emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale	1389.00
Ematocrito, emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1390.00
Emocoltura 2 bottiglie, incl. prova di anaerobici, negativo	3304.00
Emocoltura 2 bottiglie, incl. prova di anaerobici, positivo	3305.00
Emocoltura qn, tramite centrifugazione del lisato, negativo	3307.00
Emocoltura qn, tramite centrifugazione del lisato, positivo	3308.00
Emocoltura, lavorazione di una coltura cresciuta liquida o solida, positivo	3306.00
Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D	2315.13
Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D	2215.13
Emocromatosi, familiari (HFE), analisi delle mutazioni p.C282Y e p.H63D	2115.13
Emofilie A	2405.01
Emofilie A	2305.04
Emofilie A	2605.01
Emofilie A	2505.02
Emofilie A	2105.04
Emofilie A	2205.04
Emofilie B	2405.02
Emofilie B	2305.05
Emofilie B	2505.03
Emofilie B	2105.05
Emofilie B	2205.05
Emoglobina di Bart/colorazione di HbH come screening per Alfa-talassemia	1395.00
Emoglobina e conteggio leucociti, determinazione manuale	1399.00
Emoglobina e conteggio trombociti, determinazione manuale	1400.00
Emoglobina fetale (emoglobina F)	1401.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Emoglobina glicosilata (HbA1c)	1363.00
Emoglobina O2, curva di dissociazione, valore P50 (Capacità dell'emoglobina di legarsi all'ossigeno)	1398.00
Emoglobina, conteggio leucociti e trombociti, determinazione manuale	1403.00
Emoglobina, determinazione manuale, in combinazione vedi posizioni 1299.00 a 1305.00, 1377.00 a 1391.00, 1399.00, 1400.00, 1403.00 e 1534.00	1396.00
Emoglobina, libera	1402.00
Emogramma I, automatizzato: eritrociti, leucociti, emoglobina, ematocrito e indici	1370.00
Emogramma II, automatizzato: emogramma I, più trombociti	1371.00
Emogramma III, automatizzato: emogramma II, più 3 sottopopolazioni leucocitarie	1372.00
Emogramma IV, automatizzato: emogramma III, più 5 od ulteriori sottopopolazioni leucocitarie	1373.00
Emogramma V, automatizzato: come emogramma IV, differenziazione leucocitaria per citometria a flusso	1374.00
Emopessina	1369.00
Emosiderina nel sedimento urinario	1404.00
Enolasi neurone-specifica (NSE)	1581.00
Entamoeba histolytica, Ig, qn	3514.00
Entamoeba histolytica, Ig, qn, test di conferma	3515.00
Entamoeba histolytica, ricerca degli antigeni	3516.00
Enterovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3023.00
Enterovirus, determinazione degli antigeni	3020.00
Enterovirus, identificazione / tipizzazione	3021.00
Entamoeba histolytica/Entamoeba dispar, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3517.00
Enzima di conversione dell'angiotensina	1059.00
Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica con incubazione doppia, per caso e per paziente	1276.00
Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione colorimetrica, incubazione singola, per caso e per paziente	1275.00
Enzimi del metabolismo dei carboidrati, determinazione tramite fotometria UV, per caso e per paziente	1277.00
Enzimi della catena respiratoria (4 enzimi), per tessuto	1094.00
Enzimi lisosomali, determinazione colorimetrica, per caso e per paziente	1553.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Enzimi lisosomali, determinazione fluorimetrica, per caso e per paziente	1552.00
Eparina cofattore II, funzionale	1413.00
Eparina cofattore II, immunologico	1414.00
Eparina, attività anti IIa rispett. Xa	1415.00
Epstein-Barr-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	3032.00
Epstein-Barr-Virus, determinazione degli antigeni	3029.00
Epstein-Barr-Virus, EA IgA, ql	3027.00
Epstein-Barr-Virus, EA IgG, ql	3033.00
Epstein-Barr-Virus, EA IgG, qn	3034.00
Epstein-Barr-Virus, EA IgM, ql	3035.00
Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, ql	3036.00
Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, qn	3037.00
Epstein-Barr-Virus, IgG, Immunoblot	3038.00
Epstein-Barr-Virus, IgM, Immunoblot	3039.00
Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, ql	3024.00
Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, qn	3025.00
Epstein-Barr-Virus, VCA IgM, ql	3026.00
Eritrociti, antigeni, determinazione A1/A2/A1B/A2B	1290.00
Eritrociti, antigeni, determinazione sottogruppi A o B, deboli	1291.00
Eritrociti, antigeni, per antigene senza AB0, Rhesus D e fenotipo	1292.00
Eritrociti, test anti globuline umane diretto con immunosiero, polispecifico o monospecifico (IgG, sottoclasse IgG, IgA, IgM, C3d, C3c), per immunosiero usato	1281.10
Eritropoietina	1279.00
Escherichia coli, enteroaggregativa (EAggEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3428.00
Escherichia coli, enteroinvasivi (EIEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3425.00
Escherichia coli, produttore di enterotossina (ETEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3424.00
Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3426.00
Escherichia coli, produttore di verotossina (VTEC) risp. enteroemorragico (EHEC), ricerca della tossina tramite EIA	3427.00
Espettorato, secreto bronchiale, negativo	3324.00
Espettorato, secreto bronchiale, positivo	3325.00
Estradiolo	1307.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Estrazione del DNA o RNA genomico umano da campioni primari	2021.00
Estriolo	1309.00
Fasciola epatica, Ig, ql	3519.00
Fattore di coagulazione XIII, attività	1345.00
Fattore di coagulazione, immunologico, ognuno	1347.00
Fattore di von Willebrand, analitica polimerica, plasma/trombociti	1760.00
Fattore di von Willebrand, funzionale	1758.00
Fattore di von Willebrand, immunologico	1759.00
Fattori di coagulazione II, V, VII e X, ognuno (metodo dell'attività)	1348.00
Fattori di coagulazione VIII, IX, XI, XII, ognuno (metodo dell'attività)	1349.00
Fattori reumatoidi, qn tramite nefelometria o torbidimetria, o sq tramite agglutinazione	1654.00
Fattori speciali di resistenza o patogenità (p.e. MRSA, resistenza a rifampicina ecc.) amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3349.00
Feci, Salmonelle, Shigelle, Campylobacter, negativo	3326.00
Feci, Salmonelle, Shigelle, Campylobacter, positivo	3327.00
Femminizzazione testicolare	2315.22
Femminizzazione testicolare	2515.21
Femminizzazione testicolare	2115.22
Femminizzazione testicolare	2215.22
Fenciclidina, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1599.00
Fenitoina, libera, incl. fenitoina totale, sangue	1600.00
Fenotipo Rhesus secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient"	1653.00
Ferite, profonde incl. anaerobici, negativo	3338.00
Ferite, profonde incl. anaerobici, positivo	3339.00
Ferite, superficiali, negativo	3336.00
Ferite, superficiali, positivo	3337.00
Ferritina	1314.00
Ferro	1270.00
Ferro con AAS, in biopsie del fegato	1271.00
Fibrinogeno come proteina coagulante totale	1318.00
Fibrinogeno secondo Clauss	1320.00
Fibrinogeno secondo Schulz	1321.00
Fibrinogeno, immunologico	1319.00
Fibrinopeptide A	1323.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Fibroblasti, coltura, compresa coltura primaria, solo per scopi diagnostici	1324.00
Fibroblasti, coltura, senza coltura primaria, solo per scopi diagnostici	1325.00
Fibronectina	1326.00
Fibrosi cistica (CF)	2415.02
Fibrosi cistica (CF)	2315.06
Fibrosi cistica (CF)	2515.06
Fibrosi cistica (CF)	2215.06
Fibrosi cistica (CF)	2115.06
Filarie, Ig, qn, test di conferma	3521.00
Filarie, Ig, qn, test di ricerca	3520.00
Filarie, ricerca degli antigeni	3522.00
Filarie, Skin snips, prelevamento e esame microscopico di microfilarie	3523.00
Flagellati, ricerca microscopica nei sedimenti dopo filtrazione o centrifugazione, nativo	3524.00
Flavi virus spp., amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie	3042.00
Flavi virus spp., Ig o IgG, qn, per specie	3040.00
Flavi virus spp., IgM, ql, per specie	3041.00
Fluoruri	1327.00
Folato	1329.00
Folato eritrocitario	1330.00
Fosfatasi alcalina	1027.00
Fosfatasi alcalina leucocitaria	1028.00
Fosfatasi alcalina, ossea	1029.00
Fosfatasi alcalina-isoenzimi tramite differenziazione elettroforetica	1030.00
Fosfati, altro liquido corporeo	1602.00
Fosfati, sangue/plasma/siero	1601.00
Francisella tularensis, Ig, qn	3429.00
Fruttosamina	1333.00
Fruttosio	1334.00
Funghi dimorfi, diretto e coltura, negativo	3419.00
Funghi dimorfi, diretto e coltura, positivo	3420.00
Galattochinasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1335.00
Galattosemia	2315.09
Galattosemia	2515.09
Galattosemia	2215.09
Galattosemia	2115.09

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Galattosio	1337.00
Galattosio-1-fosfato	1338.00
Galattosio-1-fosfato-uridiltransferasi nelle galattosemie tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1336.00
Gamma-glutamyltranspeptidasi (GGT)	1341.00
Gasometria: pH, pCO ₂ , pO ₂ , bicarbonato compresi valori derivati	1212.00
Gastrina	1342.00
Genotipo Rhesus D fetale	2350.01
Genotipo Rhesus D fetale	2250.01
Genotipo Rhesus D fetale	2150.01
Giardia lamblia, ricerca degli antigeni	3525.00
Glicogeno nei tessuti	1364.00
Glicogenosi	2315.12
Glicogenosi	2515.12
Glicogenosi	2215.12
Glicogenosi	2115.12
Glicogeno-sintasi nelle glicogenosi tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1365.00
Globulina legante l'ormone sessuale (SHBG)	1668.00
Globulina legante la tiroxina (TBG)	1722.00
Glucagone	1355.00
Glucosio, altri liquidi corporei	1357.00
Glucosio, sangue/plasma/siero	1356.00
Glucosio, test da carico, secondo OMS	1359.00
Glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G-6-PDH)	1358.00
Glutammato deidrogenasi (GLDH)	1361.00
Gonadotropina corionica umana (HCG), ql, test di gravidanza	1659.00
Gonadotropina corionica umana (HCG), qn	1425.00
Granulomatosi cronica	2305.01
Granulomatosi cronica	2505.01
Granulomatosi cronica	2205.01
Granulomatosi cronica	2105.01
Grassi fecali totali	1681.00
Helicobacter pylori tramite test ureasi, materiale bioptico	3432.00
Helicobacter pylori, coltura, negativo	3430.00
Helicobacter pylori, coltura, positivo	3431.00
Helicobacter pylori, determinazione degli antigeni, feci	3434.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Helicobacter pylori, Ig o IgG, ql	3435.00
Helicobacter pylori, Ig o IgG, qn	3436.00
Helicobacter pylori, test respiratorio con 13C-urea incl. 13C-urea	3433.00
Hepatitis-A-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3052.00
Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, ql	3049.00
Hepatitis-A-Virus, Ig o IgG, qn	3050.00
Hepatitis-A-Virus, IgM, ql	3051.00
Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBe, ql	3058.00
Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs dopo neutralizzazione	3064.00
Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs, ql	3065.00
Hepatitis-B-Virus, determinazione dell' antigene HBs, qn	3060.00
Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql	3053.00
Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, qn	3054.00
Hepatitis-B-Virus, HBc IgM, ql	3055.00
Hepatitis-B-Virus, HBe Ig o IgG, ql	3066.00
Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, ql	3067.00
Hepatitis-B-Virus, HBs Ig o IgG, qn	3057.00
Hepatitis-B-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3061.00
Hepatitis-B-Virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	3062.00
Hepatitis-C-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	3073.00
Hepatitis-C-Virus, determinazione del genotipo	3072.00
Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, ql	3068.00
Hepatitis-C-Virus, Ig o IgG, qn	3069.00
Hepatitis-C-Virus, Ig- o IgG-specificazione, test di conferma	3070.00
Hepatitis-D-Virus, antigene, ql	3075.00
Hepatitis-D-Virus, Ig o IgG, ql	3074.00
Hepatitis-E-Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3078.00
Hepatitis-E-Virus, Ig o IgG, ql	3076.00
Hepatitis-E-Virus, IgM, ql	3077.00
Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3091.00
Herpes Virus umano tipo 6 (HHV-6), determinazione degli antigeni	3089.00
Herpes Virus umano tipo 8 (HHV-8), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3092.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Herpes-simplex-Virus (HSV), isolamento tramite coltura rapida	3085.00
Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, ql	3079.00
Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), Ig o IgG, qn	3080.00
Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgA, ql	3082.00
Herpes-simplex-Virus tipo 1 e 2 (HSV-1 e HSV-2), IgM, ql	3081.00
Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3087.00
Herpes-simplex-Virus tipo 1 o 2 (HSV-1 o HSV-2), determinazione degli antigeni	3084.00
Histoplasma capsulatum, IgG, qn	3437.00
HIV, resistenza agli antiretrovirali: analisi compreso aiuto all'interpretazione	3093.00
HIV-1- e HIV-2-anticorpi e HIV-1-p24-antigene, ql, Screening	3094.00
HIV-1 e HIV-2-anticorpi, Screening, test rapido, ql	3102.00
HIV-1 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione	3099.00
HIV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot	3095.00
HIV-1, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3100.00
HIV-1, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, qn	3101.00
HIV-1, p24 determinazione dell'antigene dopo dissociazione, qn	3098.00
HIV-1, p24 determinazione dell'antigene, ql	3096.00
HIV-1, p24 determinazione dell'antigene, qn	3097.00
HIV-1, tropismo (CCR5, CXCR4)	3107.00
HIV-2 isolamento su colture cellulari, co-coltivazione	3104.00
HIV-2 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot o Immunoblot	3103.00
HIV-2, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3105.00
HIV-2, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3106.00
HLA, tipizzazione (locus A e B)	1419.00
HLA, tipizzazione (locus DR)	1420.00
HLA-antigene, specialità singole per es. B27, B5	1418.00
HTLV-1 isolamento tramite colture cellulari, co-coltivazione	3110.00
HTLV-1 specificazione degli anticorpi tramite Westernblot	3109.00
HTLV-1, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3111.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
HTLV-1, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3112.00
HTLV-1, Ig o IgG, ql	3108.00
Human Placenta Lactogen (HPL)	1426.00
Hydroxymethylbilansynthase attività	1741.00
Hypoderma sp., Ig, qn	3528.00
Ibridazione in-situ su nuclei in interfase in caso di sospetto di anomalia cromosomica o per la determinazione del sesso in malattie ereditarie X-cromosomali, cariotipo costituzionale incl. preparazione e analisi di 50 o più cellule	2005.00
Ibridazione in-situ su nuclei in interfase, emopatie maligne, cariotipo costituzionale incl. preparazione e analisi di 50 o più cellule	2015.00
Identificazione dell'emoglobina normale e anormale tramite elettroforesi o cromatografia	1431.00
Identificazione di cristalli con luce polarizzata	1511.00
Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, ql, sangue/urina	1428.00
Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, qn, sangue	1429.00
Identificazione di sostanze sconosciute in avvelenamenti, sq, sangue/urina	1430.00
Iduronato 2-solfatasi nelle MPS II tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1432.00
IgG, quoziente liquor/-siero	1434.00
IgG-albumina, quoziente (LIGI)	1433.00
Immunoanticorpi del sistema AB0	1435.00
Immunocomplessi circolanti (fissazione C1q) qn	1463.10
Immunolettroforesi, multipla	1437.00
Immunolettroforesi, semplice	1436.00
Immunofissazione, multipla	1439.00
Immunofissazione, semplice	1438.00
Immunoglobulina IgA, altri liquidi corporei	1440.00
Immunoglobulina IgA, siero	1441.00
Immunoglobulina IgD	1442.00
Immunoglobulina IgE totale, qn	1443.00
Immunoglobulina IgE, multiscreeningtest monospecifico, al minimo sq, con differenziazione delle singole IgE specifiche, forfettario	1445.00
Immunoglobulina IgE, screeningtest per atopia multispecifico o gruppo-specifico, ql/sq, senza differenziazione di singole IgE specifiche, forfettario	1447.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Immunoglobulina IgE, test monospecifico singolo, qn, misurazione delle seguenti IgE specifici, da 5 ad un massimo totale di 10, ognuno	1444.00
Immunoglobulina IgE, test singolo-, multi-, gruppo- o monospecifico, qn, 1 a 4 IgE specifici, ognuno	1446.00
Immunoglobulina IgG monospecifiche, RAST o test analogo, al massimo 2 allergeni, ognuno	1448.00
Immunoglobulina IgG precipitine con immunoelettroforesi, ogni altro allergene al massimo 10, ognuno	1455.00
Immunoglobulina IgG, 4 sottoclassi, qn	1449.00
Immunoglobulina IgG, altri liquidi corporei	1450.00
Immunoglobulina IgG, siero	1451.00
Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolisine, 1° antigene	1453.00
Immunoglobulina IgG-emoagglutinine o IgG-emolisine, un ulteriore antigene	1452.00
Immunoglobulina IgM, altri liquidi corporei	1456.00
Immunoglobulina IgM, siero	1457.00
Immunoglobuline catene leggere, tipo kappa, qn	1459.00
Immunoglobuline catene leggere, tipo lambda, qn	1460.00
Immunoglobuline IgG precipitine con immunoelettroforesi, 1° allergene	1454.00
Immunoglobuline, bande oligoclonali, liquor vs siero	1461.00
Immunoglobuline, catene leggere, tipo kappa e lambda, ql	1458.00
Immunosoppressivo dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1468.00
Immunosoppressivo dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1469.00
Immunosoppressivo dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1470.00
Incorporazione di isovaleriano in culture di cellule intatte nelle malattie del metabolismo dell'acido isovaleriano tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto senza vera separazione del substrato e del prodotto	1477.00
Incorporazione di propionato nelle culture di cellule intatte nelle malattie del metabolismo dell'acido propionico tramite un substrato radio-marcato, metodo di misura indiretto senza vera separazione del substrato e del prodotto	1624.00
Inibitori contro fattori di coagulazione intrinseci singoli (per es. F VIII o F IX/metodo Bethesda)	1411.00
Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), funzionale	1606.00
Inibitori degli attivatori del plasminogeno (PAI), immunologico	1607.00
Inibitori del sistema intrinseco o estrinseco della coagulazione (per es. test miscela di APTT o Quick), incl. il anticoagulante del lupus	1412.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Insulina	1471.00
Insulin-like growth factor-binding protein 3 (IGFBP-3)	1473.00
Intolleranza al fruttosio	2315.08
Intolleranza al fruttosio	2515.08
Intolleranza al fruttosio	2215.08
Intolleranza al fruttosio	2115.08
Iperrecplessia (Stiff-baby, malattia di Startle)	2330.07
Iperrecplessia (Stiff-baby, malattia di Startle)	2530.04
Iperrecplessia (Stiff-baby, malattia di Startle)	2130.04
Iperrecplessia (Stiff-baby, malattia di Startle)	2230.04
Ipertermia, maligna familiare	2315.15
Ipertermia, maligna familiare	2515.14
Ipertermia, maligna familiare	2215.15
Ipertermia, maligna familiare	2115.15
Ipoglicemia indotta da insulina: determinazione dei valori glucosio-6 e cortisolo-6	1472.00
Ippurato con HPLC	1416.00
Isolamento del virus su colture cellulari, cumulabile, in caso di una coltura positiva	3000.00
Istamina totale	1417.00
Ittiosi	2310.04
Ittiosi	2510.04
Ittiosi	2110.04
Ittiosi	2210.04
Lattato	1517.00
Latticodeidrogenasi (LDH), altro liquido corporeo	1519.00
Latticodeidrogenasi (LDH), sangue/plasma/siero	1518.00
Lavaggio broncoalveolare, coltura, qn, negativo	3309.00
Lavaggio broncoalveolare, coltura, qn, positivo	3310.00
Legionella pneumophila, ricerca degli antigeni, ql	3441.00
Legionella spp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato e identificazione	3440.00
Legionella, coltura, negativo	3438.00
Legionella, coltura, positivo	3439.00
Leishmania sp., amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3531.00
Leishmania sp., Ig, qn	3529.00
Leishmania sp., isolamento, coltura in vitro	3530.00
Leptospira, Ig, ql	3442.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Leptospira, Ig, qn	3443.00
Leucemia linfatica acuta	2146.02
Leucemia linfatica acuta	2346.02
Leucemia linfatica acuta	2246.02
Leucemia linfatica acuta	2546.02
Leucemia linfatica acuta	2446.02
Leucemia linfatica cronica	2346.04
Leucemia linfatica cronica	2246.04
Leucemia linfatica cronica	2546.04
Leucemia linfatica cronica	2446.04
Leucemia linfatica cronica	2146.04
Leucemia mielode acuta	2446.01
Leucemia mieloide acuta	2346.01
Leucemia mieloide acuta	2246.01
Leucemia mieloide acuta	2546.01
Leucemia mieloide acuta	2146.01
Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, 1° anticorpo monoclonale	1523.00
Leucociti, (sub-)popolazione con anticorpi monoclonali tramite citometria di flusso, per ogni ulteriore anticorpo monoclonale	1524.00
Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni	1525.00
Leucociti, misurazione dei mediatori liberati dopo stimolazione, con ogni antigene ulteriore, per un massimo di 10	1526.00
Linfociti/monociti, funzione , misurazione delle citochine dopo stimolazione nella coltura cellulare	1545.00
Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento , (assorbimento di timidina o mediatori liberati), con 1 controllo positivo e negativo, utilizzando 1 antigene o miscuglio d'antigeni	1546.00
Linfociti/monociti, stimolazione dopo isolamento , (assorbimento di timidina o mediatori liberati), per ogni ulteriore antigene per un massimo di 10	1547.00
Linfomi non Hodgkin	2346.05
Linfomi non Hodgkin	2246.05
Linfomi non Hodgkin	2546.05
Linfomi non Hodgkin	2446.05
Linfomi non Hodgkin	2146.05
Lipasi	1537.00
Lipoproteina (a)	1539.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Lipoproteine tramite elettroforesi	1540.00
Liquor cerebrospinalis, negativo	3313.00
Liquor cerebrospinalis, positivo	3314.00
Lisozima, muramidasi	1554.00
Litio, sangue	1541.00
Magnesio eritrocitario	1555.00
Magnesio, altro liquido corporeo	1557.00
Magnesio, ionizzato	1558.00
Magnesio, sangue/plasma/siero	1556.00
Malassorbimento di glucosio-galattosio	2315.10
Malassorbimento di glucosio-galattosio	2515.10
Malassorbimento di glucosio-galattosio	2215.10
Malassorbimento di glucosio-galattosio	2115.10
Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	2360.00
Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti: a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara; b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute; d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente; e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione); f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.	2560.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p>	2660.00
<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p>	2260.00
<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p>	2460.00
<p>Malattia genetica rara (Orphan Disease) che presenta i criteri seguenti:</p> <p>a. prevalenza della malattia basata sul gene è di 1:2000 o più rara;</p> <p>b. malattia monogenica è menzionata nell'OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man)</p> <p>c. la malattia genetica pregiudica chiaramente la salute;</p> <p>d. la diagnosi di sospetto clinico-genetica è descritta chiaramente;</p> <p>e. l'analisi di genetica molecolare è diagnostica (non presintomatica o predittiva, nessun polimorfismo per predisposizione);</p> <p>f. la sensibilità diagnostica (quota di identificazione delle mutazioni) per la prova specifica della malattia rara, in particolare in caso di eterogeneità elevata, si situa in uno spettro accettabile.</p>	2160.00
<p>Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)</p>	2145.02

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	2245.02
Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	2545.02
Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	2445.02
Malattie del rene policistico (ADPKD1 e 2)	2345.02
Malonildialdeide (MDA), produzione dei trombociti	1559.00
Manganese con AAS	1560.00
Maturità polmonare fetale (FLM, rapporto S/A)	1328.00
Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1484.00
Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1485.00
Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1486.00
Medicamenti per il cuore dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina	1487.00
Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1083.00
Medicamento antivirale dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1084.00
Medicamento antivirale dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1085.00
Mercurio con AAS	1645.00
Metadone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1563.00
Metanefrina più normetanefrina, libera e coniugata	1562.00
Metaqualone, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1564.00
Metilmalonil-CoA-mutasi nelle malattie dell'acido metilmalonico tramite un substrato radio-marcato e tramite separazione difficile del substrato e del prodotto	1569.00
Metionina-sintasi nelle malattie congenite del metabolismo della metionina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1565.00
Metotressato, sangue	1567.00
Micobatteri non tubercolosi, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 10	3452.00
Micobatteri non tubercolosi, sonda DNA	3450.00
Micobatteri, coltura, metodo convenzionale e medio liquido	3446.00
Micobatteri, emocoltura o medio liquido solo	3445.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Micobatteri, identificazione tramite amplificazione degli acidi nucleici e sequenziamento o ibridizzazione	3449.00
Microdelezione Y (AZF-delezione)	2345.03
Microdelezione Y (AZF-delezione)	2245.03
Microdelezione Y (AZF-delezione)	2145.03
Microscopia speciale (arancio di acridina, Ziehl-Neelsen, auramine-rodamina, incl. in campo oscuro, contrasto di fase, ecc., KOH, funghi)	3358.00
Microscopia speciale, preparato nativo (su sfondo nero, polarizzazione, contrasto di fase)	1675.00
Microscopia tradizionale, colorazione inclusa (Gram, Giemsa, blu di metilene, ecc.)	3357.00
Microsporidien, ricerca microscopica	3532.00
Mioglobina	1572.00
Miopatie miotubulari	2330.12
Miopatie miotubulari	2530.08
Miopatie miotubulari	2130.08
Miopatie miotubulari	2230.08
Miotonia congenita Thomsen/Becker	2330.11
Miotonia congenita Thomsen/Becker	2530.07
Miotonia congenita Thomsen/Becker	2130.07
Miotonia congenita Thomsen/Becker	2230.07
Modifica degli acidi nucleici umani prima di processi di amplificazione e detezione, per es. modifica bi-sulfide, whole genome amplification, digestione restrizione del DNA genomico incl. test gel e reverse trascrizione a due passi, per ogni metodo usato, ognuno	2022.00
Mono- e glicano-transferrina	1570.00
Morbo di Wilson	2315.17
Morbo di Wilson	2515.16
Morbo di Wilson	2115.17
Morbo di Wilson	2215.17
Mucopolisaccaridosi	2315.18
Mucopolisaccaridosi	2515.17
Mucopolisaccaridosi	2115.18
Mucopolisaccaridosi	2215.18
Mycobacterium tuberculosis, complesso, amplificazione degli acidi nucleici direttamente incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se richiesto	3448.00
Mycobacterium tuberculosis, complesso, antibiogramma, per antibiotico, fino ad un massimo di 5	3451.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Mycobacterium tuberculosis, determinazione in vitro della liberazione di gamma-interferone mediante leucociti sensibilizzati in seguito a stimolazione prodotta da antigeni specifici	3453.00
Mycobacterium tuberculosis-complesso, sonda DNA	3447.00
Mycoplasma pneumoniae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3456.00
Mycoplasma pneumoniae, IgG, qn	3458.00
Mycoplasma pneumoniae, IgM, ql	3459.00
Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3455.00
Mycoplasma spp (urogenitale) e Ureaplasma spp (urogenitale), coltura	3454.00
N-acetil-beta-D-glucosaminidasi (NAG)	1573.00
Neisseria gonorrhoeae, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato	3460.00
Neoplasie endocrine multiple	2125.04
Neoplasie endocrini multiple	2325.04
Neoplasie endocrini multiple	2525.04
Neoplasie endocrini multiple	2425.04
Neoplasie endocrini multiple	2225.04
Neoplasie mieloproliferative	2346.03
Neoplasie mieloproliferative	2246.03
Neoplasie mieloproliferative	2546.03
Neoplasie mieloproliferative	2446.03
Neoplasie mieloproliferative	2146.03
Neopterina	1577.00
Neurofibromatosi tipo I	2410.02
Neurofibromatosi tipo I	2310.06
Neurofibromatosi tipo I	2610.01
Neurofibromatosi tipo I	2510.06
Neurofibromatosi tipo I	2110.06
Neurofibromatosi tipo I	2210.06
Neurofibromatosi tipo II	2410.03
Neurofibromatosi tipo II	2310.07
Neurofibromatosi tipo II	2510.07
Neurofibromatosi tipo II	2110.07
Neurofibromatosi tipo II	2210.07
Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1578.00
Neurolettico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1579.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Neurolettico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1580.00
Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HN-PP), polineuropatia amiloidotica	2330.06
Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HN-PP), polineuropatia amiloidotica	2530.03
Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HN-PP), polineuropatia amiloidotica	2430.03
Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HN-PP), polineuropatia amiloidotica	2130.03
Neuropatie sensomotoriche ereditarie: sindrome di Charcot-Marie-Tooth, neuropatia ereditaria con tendenza alle paresi di pressione (HN-PP), polineuropatia amiloidotica	2230.03
Nichel con AAS	1582.00
Norovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3132.10
Occhio/orecchio/rinofaringe, negativo	3300.00
Occhio/orecchio/rinofaringe, positivo	3301.00
Olocarbossilasi-sintetasi (indiretto) nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1421.00
Omocisteina	1422.00
Oppiacei, ql, urina, screening con altri stupefacenti vedi posizioni 1686.00 e 1687.00	1584.00
Ormone antidiuretico (Vasopressina, ADH)	1067.00
Ormone della crescita risp. human growth hormone (HGH)	1761.00
Ormone follicolo-stimolante (FSH)	1331.00
Ormone luteinizzante (LH)	1542.00
Ormone luteinizzante (LH) e ormone follicolo-stimolante (FSH) in test LH-RH, con 4 determinazioni	1536.00
Oro con AAS	1366.00
Orotato con HPLC	1586.00
Osmolalità	1587.00
Ossalato	1590.00
Osteocalcina	1589.00
Osteogenesi imperfetta	2410.04
Osteogenesi imperfetta	2310.08
Osteogenesi imperfetta	2510.08

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Osteogenesi imperfetta	2110.08
Osteogenesi imperfetta	2210.08
Pancreolauryl-Test	1593.00
Papilloma virus, determinazione del genoma (det. del gruppo)	3133.00
Papillomavirus, umano (HPV), amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, con tipizzazione	3136.00
Paracoccidioides brasiliensis, Ig, qn	3461.00
Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3141.00
Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, determinazione degli antigeni	3139.00
Parainfluenzavirus tipo 1, 2 o 3, isolamento su coltura rapida	3140.00
Parainfluenzavirus tipo 1, 2, o 3, Ig o IgG, qn	3137.00
Parassiti, identificazione	3503.00
Parassiti, ricerca completa, nativo, fissazione e colorazione, arricchimento	3501.00
Parassiti, ricerca microscopica nel liquido dei puntati	3502.00
Parassiti, ricerca microscopica, per es. metodo del nastro adesivo, nativo	3500.00
Parassiti, ricerca nei tessuti dopo isolamento o arricchimento, oppure in preparati istologici	3504.00
Paratormone (PTH)	1595.00
Paratormone Related Peptide (PTHrP)	1596.00
Parotite Virus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3132.00
Parotite Virus, determinazione degli antigeni	3131.00
Parotite Virus, Ig o IgG, ql	3127.00
Parotite Virus, Ig o IgG, qn	3128.00
Parotite Virus, IgM, ql	3129.00
Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3146.00
Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, Ig o IgG, ql	3142.00
Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, Ig o IgG, qn	3143.00
Parvovirus B19 risp. Erythrovirus, IgM, ql	3144.00
Peptide natriuretico (BNP, NT-proBNP)	1576.00
Peptide vasoattivo intestinale (VIP)	1743.00
Peritonealdialisi, incl. anaerobici, negativo	3315.00
Peritonealdialisi, incl. anaerobici, positivo	3316.00
Peso specifico, densità	1676.00
pH del succo gastrico risp. nei trasudati ed essudati	1598.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Piombo con AAS	1211.00
Piridinolina più /o desossipiridinolina, con HPLC	1265.10
Piruvato	1642.00
Piruvato chinasi eritrocitaria	1644.00
Piruvato-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1643.00
Plasminogeno, funzionale	1604.00
Plasminogeno, immunologico	1605.00
Plasmodium sp. e altri ematozoari, ricerca microscopica, minimo: due strisci e goccia spessa	3533.00
Plasmodium sp., Ig, qn	3534.00
Plasmodium sp., test degli antigeni rapido	3535.00
Plaut-Vincent-Flora	3321.00
Pneumocystis jirovecii, prova	3462.00
Polimorfismo, determinazione durante la sorveglianza delle chimere inseguito a trapianto di cellule staminali, per popolazione cellulare, ognuno	2346.06
Poliovirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3152.00
Poliovirus, determinazione degli antigeni	3149.00
Poliovirus, Identificazione/tipizzazione	3150.00
Poliovirus, immunità tramite test di neutralizzazione, per tipo	3147.00
Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	2325.05
Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	2525.05
Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	2425.05
Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	2125.05
Poliposi del colon o forma attenuata di poliposi del colon, gene APC	2225.05
Polyomavirus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3155.00
Polyomavirus, determinazione al microscopio elettronico	3153.00
Porfirie	2315.20
Porfirie	2515.19
Porfirie	2115.20
Porfirie	2215.20
Porfirine, differenziate, eritrocitarie	1612.00
Porfirine, totali, qn, tramite fotometria, urina	1613.00
Porfobilinogeno, ql, urina	1609.00
Porfobilinogeno, qn, urina	1610.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Potassio eritrocitario	1481.00
Potassio, altri liquidi corporei	1480.00
Potassio, sangue/plasma/siero	1479.00
Poxvirus, determinazione al microscopio elettronico	3156.00
Prealbumina (transtiretina)	1615.00
Precallicreina	1614.00
Pregnandiolo	1616.00
Pregnantriolo o pregnantriolone	1617.00
Prelievo di sangue capillare o di sangue venoso, applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal, dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal e dalle officine dei farmacisti di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal	4701.00
Primidone, incl. fenobarbitale, sangue	1618.00
Procalcitonina, qn, metodo sensitivo (<0.1µg/l)	1619.00
Procollagene	1622.00
Prodotti di degradazione della fibrina o del fibrinogeno (FDP)	1317.00
Profilo porfirine, con HPLC, almeno tre metaboliti, qn, feci, urina	1611.00
Progesterone	1620.00
Prolattina (PRL)	1623.00
Propionil-CoA-carbossilasi nelle malattie congenite del metabolismo della biotina tramite un substrato radio-marcato e separazione semplice del substrato e del prodotto	1625.00
Proteina C, funzionale	1629.00
Proteina C, immunologico	1630.00
Proteina cationica degli eosinofili (ECP)	1278.00
Proteina C-reattiva (CRP), qn	1245.00
Proteina C-reattiva (CRP), test rapido, sq	1246.00
Proteina retinolo-legante	1650.00
Proteina S, libera, funzionale	1631.00
Proteina S, libera, immunologico	1632.00
Proteina S, totale, immunologico	1633.00
Proteine, totali, altro liquido corporeo	1635.00
Proteine, totali, sangue/plasma/siero	1634.00
Protoporfirina eritrocitaria libera	1639.00
Protozoi, ricerca microscopica dopo fissazione con MIF o SAF	3536.00
Protrombina, frammenti F 1+2	1638.00
Prova di compatibilità con "type & screen", controllo AB/D, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient", per concentrato eritrocitario	1745.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Prova di compatibilità leucocitaria, per il ricevente e primo donatore di trapianti	1531.00
Prova di compatibilità leucocitaria, ogni donatore addizionale	1530.00
Prova di compatibilità trombocitaria, per ogni concentrato piastrinico esaminato	1714.00
Prova di compatibilità, tramite compatibilità incrociata, secondo le raccomandazioni STS CRS "Sérologie érythrocytaire chez le patient", per concentrato eritrocitario	1744.00
Prova di funghi con substrati commerciali	3353.00
Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, negativo	3354.00
Prova di funghi, emocoltura, su richiesta, positivo	3355.00
Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, negativo	3351.00
Prova di funghi, non cumulabile con altra coltura micologica, positivo	3352.00
Pseudocolinesterasi	1640.00
Puntato, incl. anaerobici, negativo	3317.00
Puntato, incl. anaerobici, positivo	3318.00
Quoziente lecitina/sfingomielina (L/S-Ratio)	1522.00
Rame con AAS	1515.00
Rame con AAS, in biopsie del fegato	1516.00
Renina	1646.00
Resistenza osmotica eritrocitaria	1588.00
Respiratory Syncytial Virus (RSV), amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3161.00
Respiratory Syncytial Virus (RSV), determinazione degli antigeni	3159.00
Respiratory Syncytial Virus (RSV), determinazione tramite coltura rapida	3160.00
Respiratory Syncytial Virus (RSV), Ig o IgG, qn	3157.00
Reticolociti, automatizzato, qn	1649.00
Reticolociti, qn, incl. determinazione dei corpuscoli di Heinz, ql, metodo manuale microscopico	1648.00
Retinoblastoma, gene RB1	2325.06
Retinoblastoma, gene RB1	2525.06
Retinoblastoma, gene RB1	2425.06
Retinoblastoma, gene RB1	2125.06
Retinoblastoma, gene RB1	2225.06
Reverse triiodotironina (rT3)	1652.00
Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, negativo	3342.00
Ricerca addizionale di un germe particolare se espressamente richiesto, positivo	3343.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Ricerca degli spermatozoi dopo vasectomia, sedimento nativo	1673.00
Ricerca eritrociti falciformi	1669.00
Rickettsia, febbri purpuree, Ig o IgG, qn	3463.00
Rickettsia, febbri purpuree, IgM, qn	3464.00
Rickettsia, tifo, Ig o IgG, qn	3465.00
Rickettsia, tifo, IgM, qn	3466.00
Ritenzione di trombociti	1712.00
Rotavirus, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3165.00
Rotavirus, determinazione al microscopio elettronico	3164.00
Rotavirus, determinazione degli antigeni	3163.00
Salmonella, almeno 4 antigeni (gruppo A, B, C, D), Ig, qn	3467.00
Sangue occulto, test singolo	1583.00
Schistosoma sp., Ig, qn, test di conferma	3541.00
Schistosoma sp., Ig, qn, test di ricerca	3539.00
Schistosoma sp., ricerca microscopica di uova nell'urina	3542.00
SCID	2305.07
SCID	2505.04
SCID	2105.07
SCID	2205.07
Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC/GC, incl. metaboliti, sangue	1660.00
Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, con HPLC-MS/GC-MS, incl. metaboliti, sangue	1661.00
Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, immunologico, sangue	1662.00
Sedativo/Ipnotico dell'ES/EMT, ql, incl. metaboliti, urina	1663.00
Sedimento, esame microscopico	1664.00
Selenio con AAS	1665.00
Serie di ibridazioni in-situ o genomiche, cariotipo costituzionale o emopatie maligne, forfettario per 8 o più sonde	2018.05
Serotonina trombocitaria	1667.00
Sideroblasti, colorazione e conteggio, inclusa valutazione	1670.00
Sindrome del Cri-du-chat	2340.02
Sindrome del Cri-du-chat	2540.02
Sindrome del Cri-du-chat	2440.02
Sindrome del Cri-du-chat	2240.02
Sindrome del Cri-du-chat	2140.02
Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	2340.04
Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	2240.04

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	2640.01
Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	2540.04
Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	2440.04
Sindrome del X fragile (FRAXA, FRAXE)	2140.04
Sindrome di Angelman	2340.01
Sindrome di Angelman	2540.01
Sindrome di Angelman	2440.01
Sindrome di Angelman	2140.01
Sindrome di Angelman	2240.01
Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	2340.03
Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	2240.03
Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	2540.03
Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	2440.03
Sindrome di DiGeorge, velocardiofaciale (Sindrome di CATCH22)	2140.03
Sindrome di Kallman	2315.16
Sindrome di Kallman	2515.15
Sindrome di Kallman	2115.16
Sindrome di Kallman	2215.16
Sindrome di Kearns-Sayre	2420.01
Sindrome di Kearns-Sayre	2320.01
Sindrome di Kearns-Sayre	2520.01
Sindrome di Kearns-Sayre	2120.01
Sindrome di Kearns-Sayre	2220.01
Sindrome di Leigh	2330.08
Sindrome di Leigh	2530.05
Sindrome di Leigh	2130.05
Sindrome di Leigh	2230.05
Sindrome di Li-Fraumeni	2325.03
Sindrome di Li-Fraumeni	2525.03
Sindrome di Li-Fraumeni	2425.03
Sindrome di Li-Fraumeni	2125.03
Sindrome di Li-Fraumeni	2225.03
Sindrome di Marfan	2410.01
Sindrome di Marfan	2310.05
Sindrome di Marfan	2510.05
Sindrome di Marfan	2110.05
Sindrome di Marfan	2210.05
Sindrome di MELAS	2420.02

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Sindrome di MELAS	2320.02
Sindrome di MELAS	2520.02
Sindrome di MELAS	2120.02
Sindrome di MELAS	2220.02
Sindrome di MERRF	2420.03
Sindrome di MERRF	2320.03
Sindrome di MERRF	2520.03
Sindrome di MERRF	2120.03
Sindrome di MERRF	2220.03
Sindrome di Norrie	2335.03
Sindrome di Norrie	2535.03
Sindrome di Norrie	2435.03
Sindrome di Norrie	2135.03
Sindrome di Norrie	2235.03
Sindrome di Pearson	2420.05
Sindrome di Pearson	2320.05
Sindrome di Pearson	2520.05
Sindrome di Pearson	2120.05
Sindrome di Pearson	2220.05
Sindrome di Prader-Willy	2340.05
Sindrome di Prader-Willy	2240.05
Sindrome di Prader-Willy	2540.05
Sindrome di Prader-Willy	2440.05
Sindrome di Prader-Willy	2140.05
Sindrome di Rubinstein-Taybi	2340.06
Sindrome di Rubinstein-Taybi	2240.06
Sindrome di Rubinstein-Taybi	2540.06
Sindrome di Rubinstein-Taybi	2440.06
Sindrome di Rubinstein-Taybi	2140.06
Sindrome di Smith-Magenis	2340.07
Sindrome di Smith-Magenis	2240.07
Sindrome di Smith-Magenis	2540.07
Sindrome di Smith-Magenis	2440.07
Sindrome di Smith-Magenis	2140.07
Sindrome di Williams-Beuren	2340.09
Sindrome di Williams-Beuren	2240.09
Sindrome di Williams-Beuren	2540.09
Sindrome di Williams-Beuren	2440.09

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Sindrome di Williams-Beuren	2140.09
Sindrome di Wiskott-Aldrich	2305.10
Sindrome di Wiskott-Aldrich	2505.07
Sindrome di Wiskott-Aldrich	2105.10
Sindrome di Wiskott-Aldrich	2205.10
Sindrome di Wolf-Hirschhorn	2340.10
Sindrome di Wolf-Hirschhorn	2240.10
Sindrome di Wolf-Hirschhorn	2540.10
Sindrome di Wolf-Hirschhorn	2440.10
Sindrome di Wolf-Hirschhorn	2140.10
Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	2325.02
Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	2525.02
Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	2425.02
Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	2125.02
Sindrome ereditaria del carcinoma non poliposo del colon (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), geni MLH1, MSH2, MSH6 e PMS2	2225.02
Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	2325.01
Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	2525.01
Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	2425.01
Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	2125.01
Sindrome ereditaria di cancro al seno e dell'ovaia, geni BRCA1 e BRCA2	2225.01
Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	2340.08
Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	2240.08
Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	2540.08

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	2440.08
Sindromi con disturbi della crescita: sindromi di Sotos, Beckwith-Wiedemann, Silver-Russel e.a.	2140.08
Sodio, altro liquido corporeo	1575.00
Sodio, sangue/plasma/siero	1574.00
Solfato, sangue o urina	1689.00
Somatomedina C (IGF-1)	1671.00
Sperma, coltura qn, senza Micoplasma, Ureaplasma, negativo	3322.00
Sperma, coltura qn, senza Micoplasma, Ureaplasma, positivo	3323.00
Spermiocitogramma, determinazione pH, viscosità, conteggio cellulare, motilità, diminuzione della motilità, vitalità, morfologia, elementi cellulari estranei, incluse diverse colorazioni	1674.00
Sporothrix schenkii, Ig, qn	3468.00
Squamous Cell Carcinoma (SCC)	1677.00
Stato urinario parziale, 5-10 parametri	1740.00
Stato urinario, 5-10 parametri, determinazione del contenuto urinario corpuscolare tramite microscopia o citometria a flusso	1739.00
Steroidi, ql, determinazione tramite spettrometria di massa, urina	1679.00
Streptococcus pneumoniae, determinazione degli antigeni, ql, urina	3476.00
Streptococcus, anti-DNAse B, qn	3471.00
Streptococcus, antiialuronidasi, qn	3472.00
Streptococcus, antistreptolisina, qn	3470.00
Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo A, test rapido	3469.00
Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, amplificazione degli acidi nucleici incl. determinazione dell'amplificato, ql	3475.00
Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, negativo	3473.00
Streptococcus, beta-emolizzante, gruppo B, coltura selettiva, positivo	3474.00
Striscio di midollo osseo, solamente preparazione e colorazione	1491.00
Striscio gola/angina, Streptococchi beta-emolitici, coltura, negativo	3319.00
Striscio gola/angina, Streptococchi beta-emolitici, coltura, positivo	3320.00
Strongyloides stercoralis, Ig, qn	3543.00
Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC/GC, sangue/urina	1683.00
Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca e conferma con HPLC-MS/GC-MS, sangue/urina	1684.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Stupefacenti della LA (anfetamine, barbiturati, benzodiazepine, cocaina, cannabis, dietilamide dell'acido lisergico, metadone, metaqualone, oppiacei, fenciclidina) analitica di ricerca, metodi semplici cromatografici	1685.00
Stupefacenti, screening, urina, da 1° al 4° stupefacente, per stupefacente	1686.00
Stupefacenti, screening, urina, dal 5° al 10° stupefacente al massimo, per stupefacente	1687.00
Sulfemoglobina	1690.00
Supplemento per il reso di risultato complesso della citogenetica al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze, cariotipo costituzionale o emopatie maligne	2020.00
Supplemento per il reso di risultato complesso della genetica molecolare al committente inclusi la determinazione del rischio, prognosi, consigli come procedere, indice delle referenze.	2910.00
Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella citogenetica molecolare prenatale: pulizia manuale del materiale biotico, ulteriore estrazione dell'acido nucleico dal sangue dei genitori, controllo della contaminazione tramite l'analisi microsatelliti. Il controllo postnatale come gestione della qualità è già incluso	2900.00
Supplemento per l'ulteriore lavoro di laboratorio e logistico nella diagnostica citogenetica prenatale: pulizia manuale del materiale biotico, controllo della contaminazione tramite l'analisi microsatellitare, analisi doppia o multipla. Il controllo postnatale come gestione della qualità è già incluso.	2007.00
Supplemento per notte (ore 1900-0700), domenica e giorni festivi: soltanto per incarico espressamente ordinato (non per risultato), per il proprio bisogno o s incarico esterno; applicabile soltanto dai laboratori d'ospedale di cui all'articolo 54 capoverso 1 lettera c e capoverso 2 OAMal e dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal	4706.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
<p>Supplemento per ogni analisi con suffisso C; applicabile soltanto in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico</p> <p>conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal; per più consultazioni incluse analisi di laboratorio applicabile anche più volte al giorno</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettere b e c, nonché capoverso 2 OAMal, e da officine di farmacisti conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'articolo 54, capoverso 3 OAMal</p>	4707.10
<p>Supplemento per ogni analisi senza suffisso C; applicabile soltanto in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal; per più consultazioni incluse analisi di laboratorio applicabile anche più volte al giorno</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettere b e c, nonché capoverso 2 OAMal, e da officine di farmacisti conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal</p> <p>anche applicabile in relazione con la tassa di presenza di cui alla posizione 4707.00 per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'articolo 54, capoverso 3 OAMal</p>	4707.20
<p>Supplemento per ogni km in più; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal</p>	4704.00
<p>Supplemento per prelievo a domicilio, nel raggio di 3 km; applicabile soltanto dai laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal</p>	4703.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Supplemento per un'ulteriore analisi dei parenti sani e/o colpiti di un paziente indice o di un bambino non ancora nato, che è necessaria per a) l'analisi indiretta di una mutazione familiare non caratterizzabile con l'analisi Linkage b) l'analisi diretta di mutazioni, nel caso in cui non sia possibile o non si possa esigere un prelievo di campione dalle persone colpite	2920.00
per ogni persona e sistema marker/ sequenza bersaglio (approccio monoplex o multiplex), ognuno	
Supplemento transitorio, per analisi, per gli esami di laboratorio eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal	4708.00
Valevole fino al 31.12.2012	
Taenia solium, cisticercosi Ig, qn	3544.00
Taenia solium, cisticercosi Ig, qn, Westernblot	3545.00
Talassemie	2405.09
Talassemie	2305.09
Talassemie	2505.06
Talassemie	2105.09
Talassemie	2205.09
Tallio con AAS	1695.00
Tassa di presenza per il laboratorio del gabinetto medico, per paziente con consultazione comprese le analisi di laboratorio e per giorno; applicabile soltanto se gli esami di laboratorio sono eseguiti nel proprio laboratorio del gabinetto medico conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 3 OAMal e come diagnosi in presenza del paziente conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera a numero 2 OAMal	4707.00
per incarico e per giorno: ugualmente applicabile se gli esami di laboratorio sono eseguiti per il proprio bisogno o su incarico esterno da laboratori d'ospedale conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettere b e c, nonché capoverso 2 OAMal e da officine di farmacisti conformemente all'articolo 54 capoverso 1 lettera c OAMal	
per incarico anche applicabile per analisi di laboratorio per il proprio bisogno tramite laboratori (d'ospedale) conformemente all'articolo 54, capoverso 3 OAMal	
Definizione dell'incarico vedi Posizione 4700.00	

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Tassa d'incarico per i mandatari di incarichi esterni, per incarico e per giorno; applicabile soltanto da parte dei laboratori di cui all'articolo 54 capoverso 3 OAMal	4700.00
<p>Un incarico corrisponde ad una prescrizione di analisi da parte di un mandante a un laboratorio, indipendentemente dal numero di analisi, di campioni da analizzare, di formulari di richiesta riempiti e dalla disciplina di laboratorio (chimica clinica, ematologia, immunologia clinica, genetica medica, microbiologia medica). Il lavoro relativo a un incarico può essere ripartito su tutta la giornata (p. es. profilo glicemico) o su diversi giorni (p. es. Sangue occulto su 3 diversi campioni di feci). Un incarico può riguardare più pazienti o persone (p. es.: esami abbinati in genetica medica).</p> <p>Delegando una parte dell'incarico ad un altro laboratorio, solo il primo laboratorio, che ha ricevuto l'incarico, può fatturare la tassa d'incarico.</p>	
Telopeptide	1691.00
Tempo di attivazione parziale della tromboplastina (APTT)	1019.00
Tempo di emorragia, standardizzato	1213.10
Tempo di reptilase	1647.00
Tempo di trombina	1699.00
Tempo di tromboplastina secondo Quick/INR	1700.00
Teofillina, sangue	1696.00
Test del filippin nei fibroblasti per la diagnosi della malattia di Niemann Pick C	1326.10
Test del siero acidificante (test di Ham)	1656.00
Test di Guthrie: Screening dei neonati per fenilchetonuria galattosemia, carenza di biotinidasi, sindrome adrenogenitale, ipotireosi congenitale, carenza di Acil CoA deidrogenasi a catena media (MCAD) secondo articolo 12e lett. a prestazioni dell'assicurazione obbligatoria delle cure medico-sanitarie (OPre)	1368.00
Test di penetrazione	1597.00
Test di riassorbimento del lattosio	1520.00
Test di rigonfiamento ipoosmotico, sperma	1427.00
Test di sucrosio lisi	1688.00
Test pancreazimina-secretina, compresa la determinazione del bicarbonato e enzimi in almeno 4 prove	1594.00
Testosterone, libero	1693.00
Testosterone, totale	1694.00
Tetanus-tossina (topo)	3477.00
Tiocianato, sangue	1697.00
Tipizzazione trombocitaria, per antigene	1713.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Tireoglobulina	1717.00
Tireotropina (TSH), qn (per un test al TRH, può essere fatturata 2 volte)	1718.10
Tiroxina, libera (FT4)	1720.00
Tiroxina, totale (T4)	1721.00
Tissue Polypeptide Antigen (TPA)	1723.00
Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), funzionale	1724.00
Tissue-type Plasminogen Activator (t-PA), immunologico	1725.00
Titolo delle agglutinine a freddo, test di ricerca	1483.00
Titolo delle isoagglutinine, per antigene anti-A1 o anti-B, ognuno	1476.00
Titolo per cellula, nelle agglutinine a freddo di rilevanza clinica (neonati, adulti, ecc.), al massimo 10	1726.00
Tossina difterica (cavia)	3421.00
Tossina difterica, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato, cumulabile se coltura positiva	3422.00
Tossina difterica, test Elek	3423.00
Toxocara sp., Ig, ql	3546.00
Toxoplasma gondii, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato	3556.00
Toxoplasma gondii, avidità delle IgG	3550.00
Toxoplasma gondii, Ig o IgG, qn	3549.00
Toxoplasma gondii, IgA, ql	3555.00
Toxoplasma gondii, IgM, ql	3553.00
Toxoplasma gondii, profilo immunologico madre-bambino tramite elettroforesi, IgG o IgM, per ogni isotipo	3551.00
Transcobalammina II	1727.00
Transcobalammina III	1728.00
Transferrina	1729.00
Transferrina, carboidrato deficiente (CDT)	1226.00
Treponema, Ig o IgG, FTA/EIA, qn	3478.00
Treponema, IgM, FTA/EIA, ql	3480.00
Treponema, test RPR/VDRL qn	3482.00
Treponema, TPHA/TPPA, qn	3481.00
Treponemi, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato	3483.00
Trichinella spiralis, Ig o IgG, qn	3557.00
Trigliceridi	1731.00
Triiodotironina, libera (FT3)	1732.00
Triiodotironina, totale (T3)	1733.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Tripanosomi e microfilarie, ricerca microscopica dopo arricchimento	3560.00
Triptasi	1737.00
Trombociti, estensione	1708.00
Trombociti, test globale con collagene/ADP	1710.00
Trombociti, test globale con collagene/epinefrina	1711.00
Tropheryma whipplei, amplificazione degli acidi nucleici, incl. determinazione dell'amplificato	3484.00
Troponina (T o I), test rapido	1735.00
Troponina (T o I), tramite ELISA	1734.00
Trypanosoma brucei, tripanosomiasi africana, Ig, qn	3558.00
Trypanosoma cruzi, tripanosomiasi americana, Ig, qn	3559.00
Trypanosoma sp. tramite xenodiagnosi	3561.00
Uova di verme, identificazione	3562.00
Urati	1738.00
Urea, altro liquido corporeo	1407.00
Urea, sangue/plasma/siero	1406.00
Urina, vetrino a immersione, lavorazione di una coltura positiva	3331.00
Urina, vetrino a immersione, negativo o positivo	3330.00
Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, negativo	3332.00
Urine, native o stabilizzate incl. la numerazione dei germi, positivo	3333.00
Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, negativo	3334.00
Vagina/cervice/uretra, senza Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, positivo	3335.00
Varicella-Zoster-virus, amplificazione del DNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3184.00
Varicella-Zoster-virus, determinazione degli antigeni	3182.00
Varicella-Zoster-Virus, Ig o IgG, ql	3177.00
Varicella-Zoster-Virus, Ig o IgG, qn	3178.00
Varicella-Zoster-Virus, IgA, ql	3180.00
Varicella-Zoster-Virus, IgM, ql	3179.00
Varicella-Zoster-virus, isolamento tramite coltura rapida	3183.00
Velocità di eritrosedimentazione, prelievo di sangue escluso	1666.00
Virus del morbillo, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql	3126.00
Virus del morbillo, determinazione degli antigeni	3125.00
Virus del morbillo, Ig o IgG, ql	3121.00
Virus del morbillo, Ig o IgG, qn	3122.00
Virus del morbillo, IgM, ql	3123.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql, per specie	3048.00
Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), Ig o IgG, ql, per specie	3046.00
Virus della febbre emorragica (Arena-, Bunya-, Filo-, Hanta virus), IgM, ql, per specie	3047.00
Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, ql	3043.00
Virus della meningoencefalite primaverile, Ig o IgG, qn	3044.00
Virus della meningoencefalite primaverile, IgM, ql	3045.00
Virus della rabbia, determinazione degli antigeni	3175.00
Virus della rabbia, immunità tramite test di neutralizzazione	3174.00
Virus della rabbia, isolamento da colture cellulari: 1 tipo di cellule o prove su animali	3176.00
Virus influenzale A o B, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato ql	3120.00
Virus influenzale A o B, determinazione degli antigeni	3116.00
Virus influenzale A o B, determinazione tramite emoagglutinazione	3114.00
Virus influenzale A o B, identificazione/tipizzazione tramite il test di neutralizzazione	3118.00
Virus influenzale A o B, Ig o IgG, qn	3113.00
Virus influenzale A o B, isolamento tramite coltura rapida	3117.00
Virus influenzale A o B, tipizzazione tramite test d'inibizione dell'emoagglutinazione	3119.00
Virus Rubella, amplificazione del RNA incl. determinazione dell'amplificato, ql	3173.00
Virus Rubella, conferma IgM	3169.00
Virus Rubella, determinazione degli antigeni	3171.00
Virus Rubella, Ig o IgG, qn	3167.00
Virus Rubella, IgM, ql	3168.00
Viscosità	1746.00
Vitamina A risp. retinolo	1747.00
Vitamina B 12 risp. cianocobalammina	1749.00
Vitamina B1	1748.00
Vitamina B2	1750.00
Vitamina B6, determinazione diretta	1751.00
Vitamina C risp. acido ascorbico	1752.00
Vitamina E risp. alfa-tocoferolo	1755.00
Vitamina K1	1756.00
Vitamina PP risp. niacina	1757.00

Denominazione (Elenco alfabetico delle analisi)	No.pos.
Washing Swim Up Test/Percoll Test	1762.00
Xilosio	1763.00
Yersinia spp., IgA, qn	3487.00
Yersinia spp., IgG, qn	3485.00
Zinco con AAS	1767.00
Zinco con AAS, in eritrociti	1768.00