

Elenco esami non eseguibili **presso i Punti Prelievi Esterni di Fondazione Poliambulanza**

Aggiornamento al 31/07/2024

Codice Accettazione	Denominazione esame sul referto
90115	<i>Calcitonina</i>
214	<i>Catecolamine plasmatiche</i>
242	<i>P-Ammonio</i>
278	<i>P-Corticotropina (ACTH)</i>
285	<i>Ricerca crioglobuline</i>
298EST	<i>Emogasanalisi sangue arterioso</i>
299EST	<i>Emogasanalisi sangue venoso</i>
299CARB	<i>Sg-Carbossiemoglobina</i>
329	<i>P-Glucosio post-prandiale</i>
429	<i>P-Renina in ortostatismo</i>
430	<i>P-Renina in clinostatismo</i>
529	<i>Eparinemia</i>
689	<i>Intradermoreazione secondo Mantoux</i>
758	<i>Biopsia gastrica, Helicobacter pylori, esame colturale</i>
5208	<i>Curva glicemica da carico orale di glucosio (75 g) a 5 punti</i>
5233/5234	<i>Ormoni curva glicemica da carico orale di glucosio (75 g) a 5 punti</i>
5234	<i>Ormone somatotropo (GH), curva dopo carico orale di glucosio</i>
232	<i>S-insulina post prandiale</i>
5601	<i>Ricerca crioagglutinine</i>
5658	<i>Esame microbiologico frammento bioptico</i>
5660	<i>Esame microbiologico Broncoaspirato</i>
5663	<i>Esame micologico su capelli</i>
5664	<i>Esame micologico su squame cutanee</i>
5665	<i>Esame micologico su peli</i>
5666	<i>Esame micologico su frammenti ungueali</i>
5667	<i>Esame micologico su espettorato</i>
5867	<i>Ricerca delezioni e duplicazioni di geni</i>
1200	<i>BRCA 1 e 2 reflex</i>
1201	<i>Riarrangiamenti in BRCA 1 mediante MLPA</i>
1202	<i>Riarrangiamenti in BRCA 2 mediante MLPA</i>
1203	<i>Mutazioni BRCA 1 in familiari. Test mirato</i>

Codice Accettazione	Denominazione esame sul referto
1204	Mutazioni BRCA 2 in familiari. Test mirato
1207	Ricerca mutazioni fibrosi cistica
1208	Mutazioni fibrosi cistica II L
1209	Mutazioni beta talassemia
1210	Ricerca riarrangiamenti gene CDH1
1211	Ricerca mutazione connessina 26
1212	Ricerca mutazione connessina 30
1213	Fragilità del cromosoma X (FRAXA)
1214	T. di metilazione Prader Willi-Angelman
1215	Cariotipo su sangue periferico
1205	Ricerca mutazioni MLH1, MSH2, MSH6
1206	Ricerca mutazioni MLH1, MSH2, MSH6, Test mirato
1216	Analisi di sequenze geniche mediante NGS-SMALL
1217	Analisi di sequenze geniche mediante NGS-MEDIUM
1218	Analisi di sequenze geniche mediante NGS-LARGE
1219	OncoCheck, sequenze geniche mediante NGS
1224	Ibridazione in situ (FISH)
1220	Singola mutazione, Sanger Sequencing
1221	Analisi tolleranza chemioterapico, gene DPYD
1222	Analisi genetica distrofia muscolare di Duchenne
1223	Ricerca delezione SMN1 (SMA)
1226	Ibridazione Genomica Comparativa Array CGH
1227	Analisi quantitativa di acidi nucleici mediante PCR Real Time (RT-PCR)
1228	Oncocheck 28, sequenze geniche mediante NGS
1229	Oncocheck 62, sequenze geniche mediante NGS
1230	Whole Exome - Next Generation Sequencing (NGS)
1231	Pannello NGS Oftalmologia
1236	Pannello HCS - Multigeni
1237/1237 AP	HRD test
1238	Singola mutazione, Sanger Sequencing

Gli esami sopra elencati potranno essere richiesti ed erogati sia in regime Servizio Sanitario Nazionale sia in regime di solvenza o convenzione (tariffa agevolata), esclusivamente presso il **Punto Prelievi Interno di Fondazione Poliambulanza** (tel. 0303518120), **via Leonida Bissolati, 57 Brescia aperto al Pubblico senza appuntamento dal lunedì al sabato h7-11.**

La Direzione Sanitaria