

MODALITÀ PER LA COMPILAZIONE DELL'IMPEGNATIVA

Valutazione della perdita di eterozigosità (LOH) per i cromosomi 1p/19q e 10q mediante analisi di microsatelliti e Metilazione del gene MGMT al fine di predirne la risposta agli agenti alchilanti.

Totale impegnative 3

Impegnativa numero 1 di 3

CODICE SSN	DESCRIZIONE	NUMERO
91.36.1	Conservazione di campioni di DNA o RNA	X2
91.36.5	Estrazione di DNA o RNA	X2
91.30.3	Analisi segmenti di DNA mediante sequenziamento	X4

Impegnativa numero 2 di 3

CODICE SSN	DESCRIZIONE	NUMERO
91.30.2	Analisi di polimorfismi	X8

Impegnativa numero 3 di 3

CODICE SSN	DESCRIZIONE	NUMERO
91.30.2	Analisi di polimorfismi	X6
91.49.2	Prelievo venoso	X1

Indicazioni al momento dell'accettazione

- Analisi effettuabili su blocchetto di tessuto in paraffina.
- Il paziente deve effettuare anche un prelievo venoso (sangue EDTA) presso la sala prelievi al piano 0.
- Le impegnative devono essere accettate al piano 0 ed inviate al laboratorio di Neuropatologia Molecolare.

Accesso alle prestazioni

- Per gli esami di laboratorio di Neuropatologia Molecolare non è necessaria alcuna prenotazione.
- Il laboratorio è aperto dal lunedì al venerdì dalle ore 9:00 alle ore 14:00.
- Per le prestazioni in convenzione con il SSN è necessaria l'impegnativa del medico curante.

Contatti

Telefono: 0865 915220 - 0865 929659

Email: felice.giangaspero@neuromed.it/ arcella@neuromed.it