

CODICI NAZIONALI PER IMPEGNATIVA VALIDI PER TUTTE LE REGIONI (CODICE NOMENCLATORE IDENTICO AL CODICE REGIONALE)

Indicazioni per l'accettazione

L'impegnativa deve essere accettata al piano 0 piattaforma ambulatoriale ingresso 2 precisando all'operatore che il centro per la fatturazione e' il 1400 Neuropatologia Molecolare.

ANALISI EFFETTUABILI SOLO SU BLOCCHETTO DI TESSUTO IN PARAFFINA IL PAZIENTE NON DEVE FARE NESSUN PRELIEVO EMATICO DOPO ACCETTAZIONE INVIARE IMPEGNATIVA AL LAB DOTT.SSA ARCELLA

Metilazione del gene MGMT al fine di predirne la risposta agli agenti alchilanti

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
91.60. B	Analisi Metilazione MGMT	1

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
91.60.6	Analisi di mutazione gene BRAF	1

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
91.60.C	Analisi Mutazione geni IDH1/2	1
91.60.C	Analisi Mutazione geni IDH1/2	1

Accesso alle prestazioni

- Per gli esami di laboratorio di Neuropatologia Molecolare non è necessaria alcuna prenotazione.
- Il laboratorio di Neuropatologia è aperto dal lunedì al venerdì dalle ore 9:00 alle ore 14:00 ed e' situato al piano -1 della piattaforma ambulatoriale.
- Per le prestazioni in convenzione con il SSN è necessaria l'impegnativa del medico curante.
- Contatti

Telefono: 0865 915220 - 0865 929659 **Email:** <u>neuropatologia@neuromed.it</u>



Analisi Mutazione per 1 solo gene come di seguito:

CASO 1 D EGFR D PTERT

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G1.01	Analisi di mutazione 1 GENE	1

CASO 2 DCDKN2 A+CDKN2 B

Analisi Mutazione per 2 geni

CODICE DA INDICARE SULLE IMPEGNATIVE PER I PAZIENTI PROVENIENTI DA REGIONI CON CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA UGUALE A QUELLO NAZIONALE

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G1.02	Analisi di mutazione 2 GENI	1

CODICE DA FAR PRESCRIVERE AL PAZIENTE PROVENIENTE PER ES. DALLA CAMPANIA O DA ALTRE REGIONI (CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA DIFFERENTE DAL NOMENCLATORE NAZIONALE)

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G8.03	Analisi di mutazione 2 GENI	1
G8030G008		

INFORMAZIONI PER LA FATTURAZIONE CAMBIARE SULLA RIGA NOVAMED G8.03 IN G1.02 NAZIONALE

CASO 3 DEGFR+ pTERT

Analisi Mutazione per 2 geni

CODICI DA INDICARE SULLE IMPEGNATIVE PER I PAZIENTI PROVENIENTI DA REGIONI CON CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA UGUALE A QUELLO NAZIONALE

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G1.02	Analisi di mutazione 2 GENI	1

CODICE DA FAR PRESCRIVERE AL PAZIENTE PROVENIENTE PER ES. DALLA CAMPANIA O DA ALTRE REGIONI (CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA DIFFERENTE DAL NOMENCLATORE NAZIONALE)

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G8.03	Analisi di mutazione 2 GENI	1
G8030G008		

INFORMAZIONI PER LA FATTURAZIONE CAMBIARE SULLA RIGA NOVAMED G8.03 IN G1.02 NAZIONALE

CASO 4 □CDKN2A/B+EGFR+ pTERT

Analisi Mutazione per 4 geni

CODICE DA INDICARE SULLE IMPEGNATIVE PER I PAZIENTI PROVENIENTI DA REGIONI CON CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA UGUALE A QUELLO NAZIONALE

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G1.04	Analisi di mutazione 4 GENI	1

CODICE DA FAR PRESCRIVERE AL PAZIENTE PROVENIENTE PER ES. DALLA CAMPANIA O DA ALTRE REGIONI (CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA DIFFERENTE DAL NOMENCLATORE NAZIONALE)

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G8.03	Analisi di mutazione 4 GENI	1
G8030G008		

INFORMAZIONI PER LA FATTURAZIONE CAMBIARE SULLA RIGA NOVAMED G8.03 IN G1.04 NAZIONALE



Indicazioni per l'accettazione

- ANALISI CHE SI EFFETTUANO SIA SU BLOCCHETTO DI TESSUTO IN PARAFFINA + SANGUE INTERO
- L'impegnativa deve essere accettata al piano 0 piattaforma ambulatoriale ingresso 2 precisando all'operatore che il centro per la fatturazione e' il 1400 Neuropatologia Molecolare.

NB IL PAZIENTE DEVE EFFETTUARE IL PRELIEVO IN SALA PRELIEVI (1 PROVETTA SANGUE EDTA) Consegnare in sala prelievi anche questo foglio da inviare in laboratorio NEUROPATOLOGIA con prelievo ed accettazione

CODICI DA INDICARE SULLE IMPEGNATIVE PER I PAZIENTI PROVENIENTI DA REGIONI CON CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA UGUALE A QUELLO NAZIONALE

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G1.04	Perdita Cromosomi 1p/19q, 10q , duplicazione cromosoma 7 (massimo 4 geni)	2
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	1

CODICE DA FAR PRESCRIVERE AL PAZIENTE PROVENIENTE PER ES. DALLA CAMPANIA O DA ALTRE REGIONI (CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA DIFFERENTE DAL NOMENCLATORE NAZIONALE)

Si precisa che la parte in comune per tutte le regioni nel codice catalogo regionale sono le ultime 4 cifre (codice patologia DPCM2017) mentre le prime lettere e numeri variano da regione a regione

CODICE SSN	DESCRIZIONE	NUMERO
G8.03 G8030 <mark>G008</mark>	Perdita Cromosomi 1p/19q, 10q , duplicazione cromosoma 7 (massimo 4 geni)	2
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	1
INFORMAZIONI PE	R LA FATTURAZIONE CAMBIARE SULLA RIGA NOVAMED G8.03 IN G1.04 NA	ZTONALE

CODICI DA INDICARE SULLE IMPEGNATIVE PER I PAZIENTI PROVENIENTI DA REGIONI CON CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA UGUALE A QUELLO NAZIONALE

CODICE SSN	DESCRIZIONE	QUANTITA'
G1.03	Perdita Cromosomi 1p/19q, 10q	2
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	1

CODICE DA FAR PRESCRIVERE AL PAZIENTE PROVENIENTE PER ES. DALLA CAMPANIA O DA ALTRE REGIONI (CODICE NOMENCLATORE DI GENETICA DIFFERENTE DAL NOMENCLATORE NAZIONALE)

CODICE SSN	DESCRIZIONE	NUMERO
G8.03 G8030G008	Perdita Cromosomi 1p/19q, 10q (massimo 3 geni)	2
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	1

INFORMAZIONI PER LA FATTURAZIONE CAMBIARE SULLA RIGA NOVAMED G8.03 IN G1.03 NAZIONALE

