

CÓDIGO	ESTUDIO GENÉTICO	ESPECIALIDAD	TÉCNICA	TIEMPO DE RESPUESTA (días laborales)
GNL00001	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL00002	ALFA 1 - ANTITRIPSINA, DEFICIENCIA, GEN PI	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00003	ANGIOPATIA AMILOIDE CEREBRAL FAMILIAR, SECUENCIACIÓN GEN APP	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00004	ANEURISMA AÓRTICO TORÁCICO Y DISECCIÓN AÓRTICA FAMILIAR, SECUENCIACIÓN GEN ACTA2	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00005	ACIL CO-A DESHIDROGENASA DE CADENA MEDIA, DEFICIENCIA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN ACADM	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00006	AMAUROSIS CONGÉNITA DE LEBER 9, MUTACIÓN CONOCIDA GEN NMNAT1	DIAGNÓSTICO	SANGER 1	20
GNL00007	ATAXIA CEREBELOSA NO PROGRESIVA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN CAMTA1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00008	AURICULO-CONDILAR, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN GNAI3	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00009	AMILOIDOSIS CUTÁNEA PRIMARIA FAMILIAR, MUTACIÓN CONOCIDA GEN OSMR	ENFERMEDADES CUTÁNEA	SANGER 1	20
GNL00010	ACONDROPLASIA, SECUENCIACIÓN NGS GEN NOTCH3	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00011	ATAXIA DE CHARLEVOIX-SANGUENAY, SECUENCIACIÓN GEN SACS	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00012	ATAXIA DE CHARLEVOIX-SAGUENAY, MUTACIÓN CONOCIDA GEN SACS	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00013	ANEMIA DISERITROPOYÉTICA CONGÉNITA 2 MUTACIÓN CONOCIDA EN GEN SEC23B	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00014	ARTROGRIPOSIS DISTAL, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FBN2	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00015	ARTROGRIPOSIS DISTAL, ENFERMEDAD, MUTACIÓN CONOCIDA MYH3	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00016	ARTROGRIPOSIS DISTAL, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00017	ATAXIA CON DEFICIENCIA DE VITAMINA E, MUTACIÓN CONOCIDA GEN TTPA	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00018	ATAXIA CON DEFICIENCIA DE VITAMINA E, MLPA GEN TTPA	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00019	ATAXIA CON DEFICIENCIA DE VITAMINA E, SECUENCIACIÓN GEN TTPA	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00020	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, SECUENCIACIÓN PANEL GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00021	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN AFG3L2	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00022	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN ATXN7	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00023	ATAXIA EPISÓDICA TIPO 2, MUTACIÓN CONOCIDA GEN CACNA1A	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00024	ATAXIA EPISÓDICA TIPO 2, MUTACIÓN CONOCIDA GEN CACNA1C	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00025	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, MUTACIÓN CONOCIDA EN GEN CCD88C	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00026	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA TIPO 5, MUTACIÓN CONOCIDA GEN SPTBN2	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00027	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN SYNE1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00028	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00029	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, EXPANSION GEN ATXN3	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00030	ATAXIA ESPÁSTICA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN GEN NKGX-2	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00031	ANEMIA DE FANCONI, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FANCA	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00032	ANEMIA DE FANCONI, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FANCC	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00033	ANEMIA DE FANCONI, MLPA GEN FANCA	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL00034	ANEMIA DE FANCONI, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL00035	AUTOINFLAMATORIO FAMILIAR POR FRÍO, SÍNDROME, SECUENCIACIÓN GEN NLRP3	ENFERMEDADES INFLAMATORIAS	NGS M	30
GNL00036	AUTOINFLAMATORIO FAMILIAR, SÍNDROME, SECUENCIACIÓN GEN TNFAIP3	ENFERMEDADES INFLAMATORIAS	NGS M	30
GNL00037	ACIDURIA GLUTÁMICA TIPO 1, MUTACIÓN CONOCIDA GEN GCDH	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00038	ALZHEIMER TIPO 2, ENFERMEDAD DE GEN APOE, GENOTIPO (E2/E2, E3/E3, E4/E4, E2/E3, E2/E4 Y E3/E4)	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00039	SÍNDROME DE AICARDI-GOUTIERES, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN GEN RNASEH2B	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00040	AMILOIDOSIS HEREDITARIA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN PANEL GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00041	ALPERS-HUTTENLOCHER, SÍNDROME, SECUENCIACIÓN GEN POLG	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00042	AMELOGÉNESIS IMPERFECTA CON HIPOCALCIFIRACIÓN, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FAM83H	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00043	AMELOGÉNESIS IMPERFECTA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN LAMB3	ENFERMEDAD OCULODONTAL	SANGER 1	20
GNL00044	AUTOINFLAMATORIAS, ENFERMEDADES, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES INFLAMATORIAS	NGS M	30
GNL00045	AMAUROSIS CONGÉNITA DE LEBER, MUTACIÓN CONOCIDA GEN APL1	ENFERMEDADES OCULES	SANGER 1	20
GNL00046	ALZHEIMER, ENFERMEDAD, MUTACIÓN CONOCIDA GEN A2M	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00047	ALSTROM, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN ALMS1	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00048	ATROFIA DENTATO-RUBRO-PÁLIDO-LUSIANA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN ATN1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00049	ATAXIA EPISÓDICA TIPO 2, MUTACIÓN CONOCIDA GEN CACNA1D	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00050	ACROMATOPSIA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN CNGA3	DIAGNÓSTICO	SANGER 1	20
GNL00051	ALPORT, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN COL4A3	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL00052	ALPORT, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN COL4A4	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL00053	ALPORT, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN COL4A5	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL00054	AGENESIA RENAL UNILATERAL, MUTACIÓN CONOCIDA DSTYK	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL00055	ANGIOEDEMA HEREDITARIO TIPO III, MUTACIÓN CONOCIDA F12	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00056	AARSKOG, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FGD1	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00057	APERT, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FGFR2	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00058	ACONDROPLASIA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FGFR3	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00059	ALEXANDER, ENFERMEDAD, MUTACIÓN CONOCIDA GEN GFAP	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00060	ALCAPTONURIA, ENFERMEDAD, MUTACIÓN CONOCIDA GEN HGD	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00061	ALTERACIONES DEL METABOLISMO DEL CALCIO, MUTACIÓN CONOCIDA GEN NCF2	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00062	ACONDROPLASIA, ENFERMEDAD, MUTACIÓN CONOCIDA GEN ORC1	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00063	ANIRIDIA TIPO II, MUTACIÓN CONOCIDA DEL GEN PAX6	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00064	ACRODISOSTOSIS TIPO 2, MUTACIÓN CONOCIDA GEN PDE4D	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00065	ARTROGRIPOSIS DISTAL TIPO 5, MUTACIÓN CONOCIDA GEN PIEZO2	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00066	ANEMIA HEMOLÍTICA POR DEFICIT DE PIRUVATO QUINASA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN PKLR	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00067	AMILOIDOSIS TIPO I, MUTACIÓN CONOCIDA GEN TTR	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00068	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, MUTACIÓN CONOCIDA GEN SMN1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00069	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, MUTACIÓN CONOCIDA GEN TRPV4	DIAGNÓSTICO	SANGER 1	20
GNL00070	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, MUTACIÓN CONOCIDA EN UBA1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00071	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00072	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, MLPA GENES SMN1/SMN2 (REPROSAFE)	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00073	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, SECUENCIACIÓN GEN SMN1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 2	30
GNL00074	ACIDURIA METILMALÓNICA Y HOMOCISTINURIA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN LMBRD1	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00075	ADRENOLEUCODISTROFIA, MLPA GEN ABCD1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00076	ALPORT, SÍNDROME, MLPA GEN COL4A4	ENFERMEDADES RENALES	MLPA 1S	20
GNL00077	ALPORT, SÍNDROME, MLPA GEN COL4A5	ENFERMEDADES RENALES	MLPA 1S	20
GNL00078	AMILOIDOSIS TIPO I, MLPA GEN TTR	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00079	ANEMIA MEGALOBLÁSTICA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN CUBN	DIAGNÓSTICO	SANGER 1	20
GNL00080	AGENESIA MULLERIANA, SÍNDROME, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00081	AMPLIACIÓN DE ESTUDIO, ANÁLISIS DIRIGIDO A EXOMA PREVIO.	RESULTADOS	NGS A	20
GNL00082	AMPLIACIÓN A EXOMA COMPLETO	DIAGNÓSTICO	NGS E	30
GNL00083	ACIDURIA METILMALÓNICA, SECUENCIACIÓN GEN MUT	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00084	ACONDROPLASIA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00085	ALZHEIMER, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00086	ALPORT, SÍNDROME, SECUENCIACIÓN GENES COL4A3, COL4A4, COL4A5	ENFERMEDADES RENALES	NGS I	30
GNL00087	ALPORT, SÍNDROME, SECUENCIACIÓN GENES COL4A3, COL4A4, COL4A5 (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEDADES RENALES	NGS I	30
GNL00088	ATAXIA EPISÓDICA, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00089	ACROMATOPSIA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES OCULES	NGS M	30
GNL00090	ATROFIA ÓPTICA DOMINANTE, TIPO I, MUTACIÓN CONOCIDA GEN OPA1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00091	ATROFIA ÓPTICA DE LEBER, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	NGS M	30
GNL00092	ATROFIA ÓPTICA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00093	ADENOMA PITUITARIO FAMILIAR, ENFERMEDAD, MLPA GEN AIP	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00094	ACIDEMIA PROPIÓNICA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN PCCA	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00095	ADENOMA PITUITARIO FAMILIAR, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN GEN AIP	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL00096	ACIDEMIA PROPIÓNICA, SECUENCIACIÓN DEL GEN PCCA	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00097	ACRO-RENO-OCULAR, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA SALL4	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00098	ADRENOLEUCODISTROFIA, SECUENCIACIÓN GEN ABCD1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS M	30
GNL00099	AMILOIDOSIS POR APOLIPOPROTEÍNA A-1, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN GEN APOA1	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00100	ANGIOEDEMA HEREDITARIO TIPO III, SECUENCIACIÓN GEN F12	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00101	APERT, SÍNDROME, SECUENCIACIÓN GEN FGFR2	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00102	HIPOCONDROPLASIA / ACONDROPLASIA, SECUENCIACIÓN GEN FGFR3	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00103	AMILOIDOSIS TIPO I, SECUENCIACIÓN GEN LY2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00104	ANIRIDIA, TIPO II, SECUENCIACIÓN GEN PAX6	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00105	ATAXIA TELANGIECTASIA, MUTACIÓN CONOCIDA GEN ATM	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00106	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA, MUTACIÓN CONOCIDA, ATXN3	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00107	ALFA-TALASEMIA, ENFERMEDAD, MUTACIÓN CONOCIDA GEN HBA2	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00108	ALFA-TALASEMIA, ENFERMEDAD, MLPA GEN HBA1/HBA2	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL00109	ALFA-TALASEMIA, ENFERMEDAD, MLPA GEN HBA1/HBA2 (REPROSAFE)	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL00110	ATAXIA TELANGIECTASIA, SECUENCIACIÓN GEN ATM	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00111	ALFA-TALASEMIA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN GEN HBA1	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 2	30
GNL00112	ALFA-TALASEMIA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN GEN HBA2	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 2	30
GNL00113	ATAXIA ESPÁSTICA, ENFERMEDAD, SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00114	BRAQUICEFALIA AISLADA, ENFERMEDAD, MUTACIÓN CONOCIDA GEN TCF12	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00115	BARDET-BIEDL TIPO2, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN BBS12	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00116	BORJESON FORSSMAN LEHMANN SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN PHF6	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00117	BIRD HOGG DUBE, SÍNDROME, MUTACIÓN CONOCIDA GEN FLCN	ENFERMEDADES CUTÁNEA	SANGER 1	20
GNL00118	BIRT-HOGG-DUBE, MLPA GEN FLCN	ENFERMEDADES DERMATOLÓGICAS	MLPA 1S	20
GNL00119	ESTUDIO BIOPSIA LIQUIDA	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	BIOPSIA LIQUIDA	30

GNL00120	ESTUDIO BIOPSIA LIQUIDA PANEL EXPANDED	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	BIOPSIA LIQUIDA	30
GNL00121	BRUGADA, SÍNDROME. MUTACIÓN CONOCIDA CACNB2	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00122	BECKER, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN CLCN1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00123	MIOPIA DE BETHLEM, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN COL6A2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00124	DUCHENNE- BECKER, DISTROFIA MUSCULAR. MUTACION CONOCIDA GEN DMD	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00125	BIOLOGIA MOLECULAR. MUTACIONES GEN CEBPA	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00126	DUCHENNE- BECKER, DISTROFIA MUSCULAR. MUTACION CONOCIDA GEN FKRP	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00127	BRUGADA, SÍNDROME. MUTACIÓN CONOCIDA KCNE1	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00128	BIOLOGIA MOLECULAR. GEN CKIT (E9, E11, E13, E17)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS 1	30
GNL00129	BRUGADA, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SCN5A	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00130	BIOLOGIA MOLECULAR. GEN JAK2 (EXON 12)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00131	BIOLOGIA MOLECULAR. GEN JAK2 (EXON 14 - V617F)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS 1	30
GNL00132	BIOLOGIA MOLECULAR. MUTACION CONOCIDA GEN NPM1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00133	BIOLOGIA MOLECULAR. GEN MPL (EXON 10)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00134	BIOLOGIA MOLECULAR. GEN MYD88 (L265F)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00135	ONCOHEMATOLOGIA. SECUENCIACION EXON 12 GEN NPM1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00136	BRUGADA, SÍNDROME. PANEL DE GENES	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00137	BOHRING OPITZ, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN ASXL1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00138	BLEFAROFIMOSIS PTOSIS BILATERAL, SECUENCIACION GEN FOXL2	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00139	BLEFAROFIMOSIS PTOSIS BILATERAL, SÍNDROME. MLPA GEN FOXL2	ENFERMEADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL00140	BLEFAROFIMOSIS PTOSIS BILATERAL, SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00141	BLEFAROFIMOSIS PTOSIS BILATERAL, SÍNDROME. SECUENCIACION GEN TWIST1	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00142	BAINBRIDGE ROPEES, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA ASXL3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00143	BIOTINIDASA, DEFICIT. SECUENCIACION GEN BTD	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00144	BARTTER TIPO III, SÍNDROME. SECUENCIACION GEN CLCNKB	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL00145	BRUGADA SÍNDROME. MLPA GEN SCN5A	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL00146	BERNARD-SOULIER, SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES: GP1BB, GP9, GP1BA	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00147	BETA TALASEMIA. MUTACION CONOCIDA GEN HBB	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00148	BETA TALASEMIA. MLPA GEN HBB	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL00149	BECKWITH-WIEDEMANN, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN CDKN1C	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00150	BECKWITH-WIEDEMANN, SÍNDROME. MLPA GEN CDKN1C (BWS-RSS)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL00151	BECKWITH-WIEDEMANN, SÍNDROME. MS-MLPA 11p15	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MS-MLPA 1S	20
GNL00152	BECKWITH-WIEDEMANN, SÍNDROME. SECUENCIACION GEN CDKN1C	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00153	CATARATA TIPO 22. MUTACION CONOCIDA GEN CRYBB3	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00154	CATARATA TIPO6, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN EPHA2	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00155	CALRETICULINA. MUTACIONES FRECUENTES (EXON9)	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00156	CALCIFICACION ARTERIAL GENERALIZADA DE LA INFANCIA. MUTACION CONOCIDA GEN ENPP1	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00157	CALCIFICACION ARTERIAL GENERALIZADA DE LA INFANCIA. MLPA GEN ENPP1	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL00158	CALCIFICACION ARTERIAL GENERALIZADA DE LA INFANCIA. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00159	CALCIFICACION ARTERIAL. SECUENCIACION PANEL DE GENES (ABCC6, ENPP1, NTSE, SLC20A2)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00160	CARIOTIPO EN LÍQUIDO AMNIÓTICO	CITOGENÉTICA. Anomalías Cromosómicas	CARIOTIPO	20
GNL00161	CARIOTIPO EN MÉDULA ÓSEA	CITOGENÉTICA. Anomalías Cromosómicas	CARIOTIPO	20
GNL00162	CARIOTIPO EN RESTOS EMBRIO-FETALES	CITOGENÉTICA. Anomalías Cromosómicas	CARIOTIPO	20
GNL00163	CARIOTIPO EN SANGRE FETAL	CITOGENÉTICA. Anomalías Cromosómicas	CARIOTIPO	20
GNL00164	CARIOTIPO EN SANGRE PERIFERICA	CITOGENÉTICA. Anomalías Cromosómicas	CARIOTIPO	20
GNL00165	CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN	CITOGENÉTICA. Anomalías Cromosómicas	CARIOTIPO	20
GNL00166	CARIOTIPO EN VELLOSIDADES CORIALES	CITOGENÉTICA. Anomalías Cromosómicas	CARIOTIPO	20
GNL00167	CONTRACTURA CONGÉNITA LETAL, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN CNTNAP1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00168	CATARATA CONGENITA TIPO 2. MUTACION CONOCIDA GEN CRYGC	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00169	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. MUTACION CONOCIDA GEN EPCAM	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00170	CÁNCER DE COLÓN NO POLIPOSICO. MUTACION CONOCIDA EN GEN POLE	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00171	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. MLPA GEN EPCAM	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00172	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. MLPA GEN PMS2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00173	CATARATAS CONGÉNITAS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00174	CÁNCER DE COLÓN FAMILIAR, ENFERMEDAD. PANEL NGS (SECUENCIACION COMPLETA DE 15 GENES + CNVs)	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00175	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. SECUENCIACION GEN EPCAM	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00176	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. SECUENCIACION GEN PMS2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00177	CARDIOMIOPATIA DILATADA. MUTACION CONOCIDA GEN JPH2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00178	CARDIOMIOPATIA DILATADA. MUTACION CONOCIDA GEN MYP9	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00179	ESTUDIO GENÉTICO DE CELAQUA. POLIMORFISMO DQ2 Y DQ8	DIAGNOSTICO	FRAGMENTOS	20
GNL00180	CRISIS ENCEFALOMIOPÁTICAS METABOLICAS RECURRENTES, SÍNDROME. MLPA GEN TANGO2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00181	CANVAS, SÍNDROME. EXPANSION GEN RFC1	ENFERMEADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00182	CARDIO FACIO-CUTANEO, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN BRAF	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00183	CARDIO FACIO-CUTANEO, SÍNDROME. SECUENCIACION GEN BRAF	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL00184	CARDIO FACIO-CUTANEO, SÍNDROME. SECUENCIACION GEN KRAS	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL00185	CARDIO FACIO-CUTANEO, SÍNDROME. SECUENCIACION GEN MAP2K1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL00186	CARDIO FACIO-CUTANEO, SÍNDROME. SECUENCIACION GEN MAP2K2	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL00187	CANDIDIASIS FAMILIAR TIPO 2 AR. MUTACION CONOCIDA GEN CARD9	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL00188	CONVULSIONES FEBRILES FAMILIARES. MUTACION CONOCIDA GEN GABRB1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00189	CANDIDIASIS FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00190	CANDIDIASIS FAMILIAR TIPO 2 AR. SECUENCIACION GEN CARD9	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00191	COREA DE HUNTINGTON, ENFERMEDAD. EXPANSION GEN C9orf72	ENFERMEADES NEURONALES	TP-PCR C9orf72	20
GNL00192	CÁNCER HEREDITARIO. SECUENCIACION GEN FUMARATO HIDRATASA (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00193	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN ABRAXAS1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00194	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN ATM	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00195	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN BAP1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00196	COPROPORPIRIA HEREDITARIA. MUTACION CONOCIDA EN GEN CPOX	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00197	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN MITF	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00198	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN PALB2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00199	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN PMS1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00200	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN RAD50	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00201	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN RAD51B	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00202	CÁNCER HEREDITARIO. MUTACION CONOCIDA GEN RAD51C	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00203	CARDIOMIOPATIA HIPERTROFICA, MUTACION CONOCIDA GEN TRIM63	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00204	CÁNCER HEREDITARIO. MLPA GEN ATM	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00205	CÁNCER HEREDITARIO. MLPA GENES BRCA1 Y BRCA2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00206	CÁNCER HEREDITARIO. MLPA GEN PALB2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00207	CÁNCER HEREDITARIO. MLPA DEL GEN RAD50	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00208	CÁNCER HEREDITARIO. MLPA GEN RAD51C	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00209	PANEL CÁNCER HEREDITARIO MAMA (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00210	CÁNCER HEREDITARIO. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00211	COPROPORPIRIA HEREDITARIA. SECUENCIACION CPOX	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00212	CÁNCER HEREDITARIO. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00213	CANALOPATIA HEREDITARIA NEURONMUSCULARES. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00214	CÁNCER HEREDITARIO. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00215	CÁNCER HEREDITARIO. SECUENCIACION GEN BAP1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00216	COLESTASIS INTRAHEPÁTICA FAMILIAR. SECUENCIACION PANEL DE GENES.	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00217	CREUTZFELDT-JAKOB, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN PRNP	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00218	CORNELIA DE LANGE, SÍNDROME 1. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL00219	CÁNCER DE ESTÓMAGO FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN CDH1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00220	CHARGE, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN CHD7	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00221	COROIDEEMIA. MUTACION CONOCIDA GEN CHM.	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00222	CRISPONI, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN CRLF1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00223	CRUOZON, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN FGFR2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00224	CRANESINOSTOSIS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN IL11RA	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00225	CEROIDOLIPOFUSCINOSIS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA MFS08	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00226	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO POLIPOSICO. MUTACION CONOCIDA GEN MLH1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00227	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO POLIPOSICO. MUTACION CONOCIDA GEN MSH2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00228	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO POLIPOSICO. MUTACION CONOCIDA GEN MSH6	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00229	CADASIL. MUTACION CONOCIDA NOTCH3	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00230	CEREBELOSO, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN POLG	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00231	COWDEN, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN PTEN	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00232	CÁNCER DE MAMA FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN TP53	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00233	CRANESINOSTOSIS 6, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ZIC1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00234	CRANESINOSTOSIS, ENFERMEDAD. MUTACIONES FRECUENTES EN EL EXON 8 Y 10 GEN FGFR2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00235	CANAVAN, ENFERMEDAD. MLPA GEN ASPA	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00236	CADASIL, ENFERMEDAD. MLPA GEN NOTCH3	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00237	COWDEN, ENFERMEDAD. MLPA GEN PTEN	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL00238	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. MUTACION CONOCIDA GEN CCM2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00239	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. MUTACION CONOCIDA KRIT1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00240	CÁNCER DE MAMA. MUTACION CONOCIDA GEN PPM1D	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00241	CÁNCER MEDULAR DE TIROIDES (MEN2/MEN2B). MUTACION CONOCIDA GEN RET	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00242	MICROCEFALIA Y CORIORETINOPATIA. MUTACION CONOCIDA TUBGCP6	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00243	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. MLPA GENES KRIT1, CCM2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20

GNL00244	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. MLPA GENES KRIT1, PDCD10	ENFERMIDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00245	CÁNCER MEDULAR. MLPA GEN RET	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00246	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. SECUENCIACION GENES KRIT1, CCM2, PDCD10 (SOLO TÉCNICA)	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00247	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN BARD1	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00248	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN BRCA1	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00249	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN BRCA2	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00250	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN BRIP1	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00251	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN CHEK2	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00252	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN RADS10	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00253	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MLPA GEN BRCA1	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00254	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MLPA GEN CHEK2	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00255	PANEL DE CÁNCER DE MAMA-OVARIO (17 GENES) (SOLO TÉCNICA)	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00256	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. SECUENCIACION DEL GEN CCM2	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00257	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. SECUENCIACION GENES KRIT1, CCM2, PDCD10	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00258	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. SECUENCIACION DEL GEN KRIT1	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00259	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. SECUENCIACION DEL GEN PDCD10	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00260	CHARCOT MARIE TOOTH TIPO 1C. MUTACION CONOCIDA GEN LITAF	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00261	ENFERMEDAD DE CHARCOT MARIE TOOTH AXONAL TIPO 2V. MUTACION CONOCIDA GEN NAGLU	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00262	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO 20. MUTACION CONOCIDA GEN DYNCH1	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00263	CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 4. MUTACION CONOCIDA GEN FIG4	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00264	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICA DOMINANTE, TIPO 2D. MUTACION CONOCIDA GEN GARS	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00265	CHARCOT-MARIE-TOOTH. MUTACION CONOCIDA GEN GIB1	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00266	CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 2S. MUTACION CONOCIDA GEN IGHHMBP2	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00267	CHARCOT-MARIE-TOOTH INTERMEDIO DOMINANTE E. MUTACION CONOCIDA GEN INF2	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00268	CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 2A. MUTACION CONOCIDA GEN MFN1	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00269	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICA DOMINANTE, TIPO 2A2. MUTACION CONOCIDA GEN MFN2	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00270	CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 4D. MUTACION CONOCIDA GEN NDRG1	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00271	CHARCOT-MARIE-TOOTH, TIPO2C. MUTACION CONOCIDA GEN NEFH	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00272	CHARCOT-MARIE-TOOTH. MUTACION CONOCIDA GEN NEFL	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00273	CHARCOT-MARIE-TOOTH. MUTACION CONOCIDA GEN PLEKHG5	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00274	CHARCOT-MARIE-TOOTH LIGADA AL X TIPO 5. MUTACION CONOCIDA GEN PRP51	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00275	CHARCOT-MARIE-TOOTH, TIPO 4B3. MUTACION CONOCIDA GEN SBF1	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00276	CHARCOT-MARIE-TOOTH 4. MUTACION CONOCIDA GEN SH3TC2	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00277	CHARCOT-MARIE-TOOTH INTERMEDIO AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO C. MUTACION CONOCIDA GEN YARS	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00278	CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 1A. MLPA GEN PMP22	ENFERMIDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00279	CHARCOT-MARIE-TOOH. ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00280	CARCINOMA MEDULAR DE TIROIDES. SECUENCIACION GENES MEN1, RET (SOLO TÉCNICA)	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00281	CHARCOT-MARIE-TOOH. ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00282	CHARCOT-MARIE-TOOTH. SECUENCIACION GEN TRPV4	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00283	CAVERNOMATOSIS MULTIPLE. ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00284	CARDIOLOGIA. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00285	CHARGE, SINDROME. SECUENCIACION GEN CHD7 (SOLO TÉCNICA)	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00286	CEGUERA NOCTURNA ESTACIONARIA CONGENITA. MUTACION CONOCIDA EN GEN GRM6	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00287	CONSULTA/INFORME GENÉTICO	ASESORIA Y CONSULTING GENÉTICO	CONSULTA	10
GNL00288	CARCINOMA PAPILAR BILATERAL (TIPO7). MUTACION CONOCIDA GEN MET	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00289	CARCINOMA PAPILAR BILATERAL (TIPO7). SECUENCIACION GEN MET	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00290	CÁNCER DE PÁNCREAS. MUTACION CONOCIDA GEN PALLD	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00291	CEGUERA PARCIAL A LOS COLORES. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES OCULARES	NGS M	30
GNL00292	CÁNCER DE PARATIROIDES SECUENCIACION GEN CDC73	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00293	CRANEOSINOSTOSIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00294	CRIBADO HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS I	30
GNL00295	CROUZON, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00296	CISTINURIA TIPO A. SECUENCIACION GEN SLC3A1	ENFERMIDADES RENALES	NGS M	30
GNL00297	CISTINURIA. SECUENCIACION DEL GEN SLC7A9	ENFERMIDADES RENALES	NGS M	30
GNL00298	CRIPOSTI, SINDROME. SECUENCIACION GEN CRLF1	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00299	CISTINOSIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN CTNS	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00300	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. SECUENCIACION GEN MLH1	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00301	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. SECUENCIACION GEN MSH2	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00302	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSICO. SECUENCIACION GEN MSH6	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00303	CADASIL, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN NOTCH3 (SOLO TÉCNICA)	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00304	COWDEN, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN PTEN	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00305	CÁNCER DE MAMA FAMILIAR. SECUENCIACION GEN TP53	ENFERMIDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL00306	COFFIN-SIRIS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ARID1B	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00307	COFFIN-SIRIS TIPO 4, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SMARCA4	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00308	COFFIN-SIRIS, SINDROME. MLPA ARID1A, ARID1B	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00309	COFFIN-SIRIS, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00310	COFFIN-SIRIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN ARID1A	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00311	COFFIN-SIRIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN ARID1B	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00312	COFFIN-SIRIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN SFX11	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00313	DELTA 32. MUTACION CONOCIDA GEN CCR5	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00314	DEFICIENCIA DE ALFA ANTI-TRIPSINA. MLPA GEN SERPINA1	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 15	20
GNL00315	DISOSTOSIS ACROFACIAL TIPO WEYERS, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN EVC	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00316	DILATACION AORTICA, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN NOTCH1	ENFERMIDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00317	DISPLASIA ARBITMOGENICA VENTRICULO DERECHO. MLPA GEN PKP2	ENFERMIDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 15	20
GNL00318	DEFICIT DE AMINOMETILTRANSFERASA. MUTACION CONOCIDA EN EL GEN AMT	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00319	DEFICIENCIA DE ADENOSINA MONOFOSFATO DEAMINASA. SECUENCIACION GEN AMPD1	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00320	DISPLASIA ARBITMOGENICA VENTRICULO DERECHO MLPA GEN DSC2	ENFERMIDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 15	20
GNL00321	DISTROFIA DE CONOS Y BASTONES. MUTACION CONOCIDA GEN CACNA1F	ENFERMIDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00322	DISTROFIA DE CONOS Y BASTONES 14. MUTACION CONOCIDA GUCY1A	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00323	DISTROFIA DE CONOS Y BASTONES TIPO 11. MUTACION CONOCIDA GEN RAX2	ENFERMIDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00324	DIARREA CONGENITA DE CLORUROS. MUTACION CONOCIDA EN GEN SLC26A3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00325	DEFICIENCIA DE CARBAMOIL FOSFATO SINTASA 1. MUTACION CONOCIDA GEN CPS1	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00326	DISTROFIA DE CINTURAS. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00327	DISTROFIA DE CINTURAS 1C. MUTACION CONOCIDA GEN CAV3	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00328	DISCINESIA CILIAR PRIMARIA. MUTACION CONOCIDA GEN CDC39	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00329	DISCINESIA CILIAR, PRIMARIA. MUTACION CONOCIDA GEN DNAI2	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00330	DISCINESIA CILIAR PRIMARIA. MUTACION CONOCIDA GEN LRRC6	ENFERMIDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00331	DISCINESIA CILIAR PRIMARIA 24. MUTACION CONOCIDA. RSPH1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00332	DISTROFIA CORNEAL. MUTACION CONOCIDA GEN TGRB1	ENFERMIDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00333	DISPLASIA CRANIOECTODERMICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN WDR35	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00334	DEFICIENCIA DEL COMPLEJO MITOCONDRIAL 1. MUTACION CONOCIDA. MT-ND1	ENFERMIDADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL00335	DISCINESIA CILIAR PRIMARIA. MUTACION CONOCIDA GEN ARMC4	ENFERMIDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00336	DISCINESIA CILIAR PRIMARIA. MLPA GEN DNAH5	ENFERMIDADES RESPIRATORIAS	MLPA 15	20
GNL00337	DISCINESIA CILIAR PRIMARIA. SECUENCIACION GEN DNAH5	ENFERMIDADES RESPIRATORIAS	NGS M	30
GNL00338	DEFICIT DE CARNITINA PALMITOILTRANSFERASA. SECUENCIACION GEN CPT1A	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00339	DEFICIENCIA DE COENZIMA Q10 PRIMARIA MUTACION CONOCIDA GEN COQ4	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00340	DISTROFIA DE CINTURAS 1C. SECUENCIACION GEN CAV3	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00341	DISPLASIA CAUDAL, SINDROME. SECUENCIACION GEN FUZ	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00342	DISCINESIA CILIAR PRIMARIA. SECUENCIACION GEN LRRC6	ENFERMIDADES OCULARES	NGS M	30
GNL00343	DISTROFIA DISTROGLICANOPATIA CONGENITA. SECUENCIACION GEN POMT1	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00344	DISPLASIA ECTODERMICA ANHIDROTICA. MLPA GEN EDJA/ EDARAD	ENFERMIDADES DERMATOLÓGICAS	MLPA 15	20
GNL00345	DISPLASIA ECTODERMICA ANHIDROTICA. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00346	DEFICIENCIA ACETILCOLINMINESTERASA. SECUENCIACION GEN BCHE	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00347	DISPLASIA EPIFISARIA, MÚLTIPLE, 6. MUTACION CONOCIDA GEN COL9A1	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00348	DISPLASIA EPIFISARIA. MUTACION CONOCIDA GEN COMP	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00349	DISPLASIA ECTODERMICA ANHIDROTICA. MUTACION CONOCIDA GEN EDA	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00350	DISPLASIA EPIFISARIA, MÚLTIPLE, 4. MUTACION CONOCIDA GEN SLC26A2	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00351	DISPLASIA ECTODERMICA. MUTACION CONOCIDA GEN TP63	ENFERMIDADES CUTÁNEA	SANGER 1	20
GNL00352	DISOSTOSIS ESPONDILOCCOSTAL. MLPA GEN TBR6	DIAGNOSTICO	MLPA 15	20
GNL00353	DISPLASIA EPIFIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00354	DISPLASIAS ESQUELÉTICAS, PRENATAL. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMIDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00355	DEMENCIA FRONTOTEMPORAL. MUTACION CONOCIDA GEN TBK1	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00356	DISQUINESIA FAMILIAR CON MIQUIMIA FACIAL. MUTACION CONOCIDA GEN ADCY5	ENFERMIDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00357	DEFICIENCIA COMBINADA DE LA FOSFORILACION OXIDATIVA TIPO 11. SECUENCIACION GEN RMND1	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00358	PANEL DE DEMENCIA FRONTOTEMPORAL. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00359	DISGENESIA GONADAL, ENFERMEDAD. PRESENCIA GEN SRY	ENFERMIDADES SEXUALES	FRAGMENTOS-SRY	20
GNL00360	GALACTOSEMIA TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN GALT	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00361	DEFICIT 21- α HIDROXILASA. MUTACION CONOCIDA GEN CYP21A2	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00362	DEFICIT 21- α HIDROXILASA. MLPA GEN CYP21A2	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 15	20
GNL00363	DISCINESIA CILIAR Y HETEROTAXIA. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00364	DEFICIT INTELECTUAL AUTOSOMICO DOMINANTE MUTACION CONOCIDA EN NAA15	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00365	DICER1, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN DICER1	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00366	DICER1, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMIDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00367	DISCAPACIDAD INTELECTUAL. MUTACION CONOCIDA EN GEN CLCN4	ENFERMIDADES NEURONALES	SANGER 1	20

GNL00368	DISCAPACIDAD INTELECTUAL, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN CTNNB1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00369	DISCAPACIDAD INTELECTUAL LIGADA AL CROMOSOMA X TIPO CABEZAS. MUTACION CONOCIDA GEN CULB4	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00370	DISCAPACIDAD INTELECTUAL NO SINDRÓMICA AUTOSÓMICA DOMINANTE. MUTACION CONOCIDA GEN EPB411	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00371	DISCAPACIDAD INTELECTUAL DOMINANTE TIPO 6. MUTACION CONOCIDA GEN GRIN2B	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00372	DISCAPACIDAD INTELECTUAL LIGADA AL X. MUTACION CONOCIDA KDM5C	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00373	DISCAPACIDAD INTELECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN MBDS	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00374	DISCAPACIDAD INTELECTUAL-MACROCEFALIA-HIPOTONIA-ALTERACIONES DE LA CONDUCTA. MUT CONOCIDA PPP2R5D	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00375	DISCAPACIDAD INTELECTUAL TIPO 23. MUTACION CONOCIDA GEN SETD5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00376	DISCAPACIDAD INTELECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN ZNF674	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00377	DEFICIT INTELECTUAL, ENFERMEDAD. PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00378	DIABETÉS INSÍPIDA NEFRAGÉNICA. SECUENCIACIÓN GEN AQP2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00379	DIABETÉS INSÍPIDA NEFRAGÉNICA. SECUENCIACIÓN GEN AVPR2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00380	DIABETÉS INSÍPIDA CENTRAL, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN AVP	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00381	DISTROFIA MACULAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL GENES	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00382	DISTROFIA MACULAR AUTOSÓMICA DOMINANTE. MUTACION CONOCIDA GEN ELOVL4	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00383	DISTROFIA MACULAR AUTOSÓMICA DOMINANTE, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN ELOVL4	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00384	DISTROFIA MACULAR AUTOSÓMICA DOMINANTE, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN GUCA1A	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00385	DISTROFIA MACULAR AUTOSÓMICA DOMINANTE. SECUENCIACIÓN GEN IMPG1	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00386	DISTONIA MIOTÓNICA ATÍPICA. MUTACION CONOCIDA GEN SCN4A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00387	DISTONIA MIOTÓNICA ATÍPICA. MLPA GEN SCN4A	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 1S	20
GNL00388	POLIMORFISMO rs6323 (G/T) DE LA MIONOAMINOOXIDASA A (MAO-A)	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00389	DISTONIA MIOTÓNICA ATÍPICA. SECUENCIACIÓN DEL GEN SCN4A	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00390	DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURAS. MUTACION CONOCIDA CAPN3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00391	DIABETES MELLITUS. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CEL	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00392	DISTONIA. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CHCHD10	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00393	DISFERLINOPATIA. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA DYF5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00394	DISPLASIA FRONTOFACIAL, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN FLNA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00395	DISCAPACIDAD INTELECTUAL AUTOSÓMICA DOMINANTE. MUTACION CONOCIDA GEN KIF1A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00396	DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURAS. MUTACION CONOCIDA. SGCG	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00397	DEFICIT COFACTOR DE MOIBIDENO TIPO A. MUTACION CONOCIDA GEN MOC51	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00398	DISFUNCIÓN MITOCONDRIAL MULTIPLE TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN NFU1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00399	DISTONIA. MUTACION CONOCIDA GEN PRKRA	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00400	DISTROFIA MUSCULAR. COLUMNA RÍGIDA. 1 MUTACION CONOCIDA EN GEN SEPN1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00401	DUCHENNE- BECKER. DISTROFIA MUSCULAR. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00402	DIABETE MELLITUS TIPO 1. HAPLOTIPOS DR3 Y DR4	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	REAL TIME PCR	15
GNL00403	DISTROFIA MUSCULAR FASCIOSCAPULOHUMERAL. MUTACION CONOCIDA GEN SMCHD1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00404	DEFICIT DE 5 ALFA REDUCTASA 2. MLPA GEN SRD5A2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00405	DIABETES MELLITUS. MUTACION CONOCIDA GEN ABCC8	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00406	DISTROFIA MUSCULAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ANOS	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00407	DISTROFIA MACULAR VITELIFORME DE BEST, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN BEST	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00408	DISTROFIA MACULAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN BEST1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00409	DISCAPACIDAD MENTAL. MUTACION CONOCIDA EN GEN DDX3X	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00410	DISOSTOSIS MANDIBULOFACIAL, TIPO GUIÓN-ALMEIDA. MUTACION CONOCIDA GEN EFTUD2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00411	EMERY-DREIFUSS, DISTROFIA MUSCULAR. MUTACION CONOCIDA GEN EMD	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00412	DISTROFIA MUSCULAR CONGENITA. MUTACION CONOCIDA GEN LAMA2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00413	EMERY-DREIFUSS, DISTROFIA MUSCULAR. MUTACION CONOCIDA GEN LMNA	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00414	DISTONIA MIOCLÓNICA. MUTACION CONOCIDA GEN SGCE	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00415	DISTROFIA MUSCULAR DE EMERY-DREIFUSS 5. MUTACION CONOCIDA GEN SYNE2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00416	DISTROFIA MUSCULAR. MUTACION CONOCIDA EN GEN TRAPPCC11	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00417	DISTROFIA MUSCULAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA TTN	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00418	DISTROFIA MUSCULAR CONGENITA. MLPA GEL LAMA2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 1S	20
GNL00419	DISTROFIA MUSCULAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00420	DISTROFIA MUSCULAR OCULOFRINGEA. EXPANSION GEN PABPN1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00421	DISTROFIA MACULAR VITELIFORME DE BEST, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN BEST1	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00422	DISTONIA MIOCLÓNICA. SECUENCIACIÓN DEL GEN DRD2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00423	DISTONIA MIOCLÓNICA, SINDRÓME. SECUENCIACIÓN GEN TH	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00424	DISTROFIA MIOTÓNICA DE STEINER POOR SOUTHERN BLOT	DIAGNOSTICO	SOUTHERN BLOT	120
GNL00425	DISPLASIA ESQUELÉTICA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00426	DISTONIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00427	DISTROFIA NEUROAXONAL INFANTIL TIPO 1. MUTACION CONOCIDA PLA2G6	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00428	DEFICIENCIA DE N-ACETILGLUTAMATO SINTASA. MUTACION CONOCIDA GEN NAGS	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00429	DISPLASIA OCULODENTODIGITAL. MUTACION CONOCIDA GEN GIA1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00430	DISTROFIA OCULOFRINGEA. SECUENCIACIÓN GEN PABPN1	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00431	DEMEENCIA PRESENIL, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN PSEN1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00432	DEFICIENCIA PROTROMBINA. ESTUDIO DEL CAMBIO G2021A EN GEN F2	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00433	DISQUINESIA PAROXISTICA NO CINESIGENICA TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN PNKD	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00434	DISTROFIA EN PATRON RETICULAR. SECUENCIACIÓN GEN PERIFERINA-RDS (PRPH2)	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00435	DISTONIA PARKINSONISMO. SECUENCIACIÓN GEN DYT12	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00436	DISTROFIA DE RETINA. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00437	DISPLASIA RENAL. ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN HNF1B	ENFERMEADES RENALES	NGS 1	30
GNL00438	DEFICIENCIA DE SEMIALDEHIDO DESHIDROGENASA SUCCÍNICA. MUTACION CONOCIDA GEN ALDH5A1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00439	DISBETALIPROTEINEMIA FAMILIAR. SECUENCIACIÓN NGS GEN APOE	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS 1	30
GNL00440	DISTROFIA SEGMENTARIA (DYT5a). ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN GCH1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00441	DISTROFIA SEGMENTARIA (DYT5b). ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN TH	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00442	DEFICIT DE 5 ALFA REDUCTASA 2. SECUENCIACIÓN GEN SRD5A2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00443	DISTROFIA CORNEAL LÁTICEA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN TGFBI	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00444	DISTROFIA SEGMENTARIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00445	DIABETES Y SORDERA DE HERENCIA MATERNA (A8296G, T14709C, A3243G)	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 2	30
GNL00446	DISTROFIA CORNEAL DE SCHYDER. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00447	DISPLASIA SEPTO-ÓPTICA. MUTACION CONOCIDA GEN GLI2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00448	DISPLASIA SEPTO-ÓPTICA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00449	DEFICIT DE TRANSPORTADOR DE CARNITINA. MUTACION CONOCIDA GEN SLC22A5.	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00450	DEFICIENCIA DE TRANSCOBALAMINA. SECUENCIACIÓN GEN TCN2	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00451	DISTONIA DE TORSION TIPO 6. SECUENCIACIÓN GEN THA11	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00452	DISOMIA UNIPARENTAL CROMOSOMA 7 MLPA	CITOGÉNICA. Anomalías Cromosómicas	MS-MLPA 1S	20
GNL00453	DEFICIENCIA DE VLCAD. MUTACION CONOCIDA EN GEN ACADVL	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00454	DISTROFIA DE VARILLA CÓNICA TIPO 20. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN POC1B	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00455	ENFERMEDAD DE ALMACENAMIENTO DEL GLUCOGENO. MUTACION CONOCIDA EN GEN AGL	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00456	ENFERMEDAD DE ALMACENAMIENTO DEL GLUCOGENO MUTACION CONOCIDA GEN GBE1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00457	ECTRODACTILIA- AGENESIA DE CUBITO-RADIO, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00458	ENFERMEDAD ADRENOCORICAL NODULAR PIGMENTADA PRIMARIA. MUTACION CONOCIDA GEN PDE11A	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00459	EPIDERMOLISIS BULLOSA DISTROFICA. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00460	EPIDERMOLISIS BULLOSA SIMPLE. SECUENCIACIÓN GEN KRT14	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	NGS M	30
GNL00461	ESTUDIO CIMALAB SECUENCIACIÓN GEN GBA	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00462	ENCEFALOPATIA DEL DESARROLLO Y EPILEPTICA. MUTACION CONOCIDA. SLC13A5.	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00463	EHLERS-DANLOS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN COL3A1.	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00464	EHLERS-DANLOS TIPO II, SINDRÓME. MUTACION CONOCIDA GEN COL5A2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL00465	EHLERS-DANLOS, SINDRÓME. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00466	EHLERS-DANLOS, SINDRÓME. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00467	EPILEPSIA DEPENDIENTE DE LA PIRIDOXINA. MUTACION CONOCIDA GEN ALDH7A1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00468	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, INFANTIL PRECOZ. 7. MUTACION CONOCIDA EN GEN KCNQ2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00469	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA DE LA INFANCIA TEMPRANA TIPO 24. MUTACION CONOCIDA GEN HCN1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00470	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CDKL5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00471	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GABRB3	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00472	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, MUTACION CONOCIDA GEN SCN9A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00473	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SPAN1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00474	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN WWOX	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00475	EPILEPSIA FOCAL FAMILIAR MUTACION CONOCIDA GEN DEPDC5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00476	EPILEPSIA FOCAL. MUTACION CONOCIDA GEN GRIN2A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00477	ENFERMEDAD GRANULOSA CRÓNICA. MUTACION CONOCIDA EN GEN CYBB	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00478	ENCEFALOPATIA POR GLICINA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GLDC	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00479	EPILEPSIA GENERALIZADA CON CONVULSIONES FEBRILES, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SCN1B	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00480	GAUCHER, ENFERMEDAD. MLPA GEN GBA	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00481	GAUCHER ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN COMPLETA GEN GBA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00482	EPILEPSIA IDIOPATICA GENERALIZADA MUTACION CONOCIDA EN EL GEN CACNB4	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00483	EPILEPSIA IDIOPATICA GENERALIZADA. SECUENCIACIÓN GEN CLCN2	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00484	EPILEPSIA IDEOPATICA MUTACION CONOCIDA EN ROBB	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00485	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTROFICA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00486	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN FUS	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00487	EPILEPSIA MIOCLÓNICA ATÓNICA. MUTACION CONOCIDA GEN SLC6A1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00488	EPILEPSIA IDIOPATICA TIPO 6. MUTACION CONOCIDA GEN CACNA1H	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00489	EPIDERMOLISIS BULLOSA DISTROFICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN COL7A1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00490	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CSSP1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00491	EPILEPSIA FOCAL FAMILIAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN DEPDC5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20

GNL00492	ENCEFALOPATIA ETILMALONICA. MUTACION CONOCIDA. ETHE1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00493	ENCEFALOPATIA EPILEPTICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GABRA1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00494	EPILEPSIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GABRG2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00495	EPILEPSIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SCN1A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00496	EPILEPSIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SYNGAP1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00497	EHLERS-DANLOS SINDROME TIPO III. MLPA GEN TNXB	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	MLPA 1S	20
GNL00498	DOLOR EPISODICO, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN TRPA1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00499	EPILEPSIA MIOCLONICA FAMILIAR TIPO 2. MUTACION CONOCIDA GEN ADRA2B	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00500	EXOTOSIS MULTIPLE TIPO I. MUTACION CONOCIDA GEN EXT1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00501	EXOTOSIS MULTIPLE TIPO II. MUTACION CONOCIDA GEN EXT2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00502	ENFERMEDAD MITOCONDRIAL. MUTACION CONOCIDA HSD17B10	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00503	ENFERMEDAD MITOCONDRIAL. MUTACION CONOCIDA EN GEN MT-TL1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00504	EXOMA CLINICO EMQN	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00505	EXOTOSIS MULTIPLE TIPO I. SECUENCIACION DEL EXT1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS P	25
GNL00506	EXOTOSIS MULTIPLE TIPO II. SECUENCIACION GEN EXT2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS P	25
GNL00507	EPILEPSIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00508	ENCEFALOPATIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00509	EPILEPSIA, SINDROME DEL PRIMER AÑO. MUTACION CONOCIDA GEN KCNT1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00510	ENFERMEDAD RENAL POLIQUISTICA. MUTACION CONOCIDA GEN DZIP1L	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL00511	ESCLEROSIS TUBEROSA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN TSC1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL00512	ESCLEROSIS TUBEROSA. MUTACION CONOCIDA GEN TSC2	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00513	ESCLEROSIS TUBEROSA. MLPA GEN TSC1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL00514	ESCLEROSIS TUBEROSA. MLPA GEN TSC2	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL00515	ESCLEROSIS TUBEROSA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL00516	ESCLEROSIS TUBEROSA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL00517	ENFERMEDAD DE LA VALVULA AORTICA. MUTACION CONOCIDA EN SMAD6	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00518	EXOMA COMPLETO DIRIGIDO	DIAGNOSTICO	NGS E	30
GNL00519	EXOMA COMPLETO EN TRIPO FERNANDEZ JAEN	DIAGNOSTICO	NGS 3E	30
GNL00520	EXOTOSIS MULTIPLE, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL00521	EXOMA CLINICO DIRIGIDO Y ADN MITOCONDRIAL	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00522	EXOMA CLINICO Y ADN MITOCONDRIAL (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00523	EXOMA CLINICO DIRIGIDO	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00524	EXOMA CLINICO (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00525	EXOMA COMPLETO INDIVIDUAL FERNANDEZ JAEN	DIAGNOSTICO	NGS E	30
GNL00526	EXOMA COMPLETO DIRIGIDO	DIAGNOSTICO	NGS E	30
GNL00527	EXOMA COMPLETO (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS E	30
GNL00528	EXOMA COMPLETO TRIO	DIAGNOSTICO	NGS 3E	30
GNL00529	EXOMA COMPLETO TRIO (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS 3E	30
GNL00530	EXOMA CLINICO DIRIGIDO	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00531	EXOMA CLINICO DIRIGIDO	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00532	EXOMA CLINICO PRENATAL	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL00533	EXOMA CLINICO TRIO	DIAGNOSTICO	NGS 3M	30
GNL00534	EXOMA CLINICO TRIO (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS 3M	30
GNL00535	EXPANDED PANEL, DE AVENIO-BIOPSIA LIQUIDA-77 GENES(INCLUYE LOS 17 DEL TARGETED PANEL)	ENFERMEADES NEOPLASICAS	BIOPSIA LIQUIDA	30
GNL00536	FIBROSIS CONGENITA DE MÚSCULOS EXTRAOCULARES. MUTACION CONOCIDA KIF21A.	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL00537	FACTOR DE CRECIMIENTO RESISTENTE A INSULINA. MUTACION CONOCIDA GEN IGF1R	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL00538	FABRY, ENFERMEDAD. SECUENCIACION NGS GEN GLA (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00539	ATAXIA DE FRIEDREICH, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN FXN	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL00540	FABRY, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GLA	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL00541	FEOCROMOCITOMA FAMILIAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN MAX	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL00542	FENILCETONURIA PKU. MUTACION CONOCIDA GEN PAH	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00543	FENILCETONURIA. MUTACION CONOCIDA GEN PAH2	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00544	FEOCROMOCITOMA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN RET	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL00545	RIEBRE MEDITERRANEA FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN MEFV	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00546	RIEBRE MEDITERRANEA FAMILIAR. MLPA MEFV	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL00547	RIEBRE MEDITERRANEA FAMILIAR. SECUENCIACION NGS GENES MEFV, TNFRSF1A	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL00548	RIEBRE MEDITERRANEA FAMILIAR. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL00549	RIEBRE MEDITERRANEA FAMILIAR. SECUENCIACION DEL GEN MEFV	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL00550	FRUCTOSA, INTOLERANCIA. MLPA GEN ALDOB,FBP1	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00551	PARAGANGLIOMA-FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO. MLPA GEN MAX	ENFERMEADES NEOPLASICAS	MLPA 1S	20
GNL00552	FENILCETONURIA PKU. MLPA GEN PAH	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00553	FIBROSIS PULMONAR FAMILIAR. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL00554	FACOMATOSIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS M	30
GNL00555	RIEBRE PERIODICA FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA EN GEN TNFRSF1A	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL00556	RIEBRE PERIODICA FAMILIAR. SECUENCIACION GEN TNFRSF1A	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL00557	RIEBRE PERIODICA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00558	FIBROSIS QUISTICA. MUTACION CONOCIDA GEN CFTR	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL00559	FIBROSIS QUISTICA. MLPA GEN CFTR	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL00560	FIBROSIS QUISTICA. SECUENCIACION PANEL GENES	ENFERMEADES RENALES	NGS P	25
GNL00561	FIBROSIS QUISTICA. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL00562	FIBROSIS QUISTICA. PANEL 50 MUTACIONES DEL GEN CFTR	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL00563	FIBROSIS QUISTICA. SECUENCIACION GEN CFTR	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL00564	FIBROSIS QUISTICA. SECUENCIACION GEN CFTR (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL00565	FUMARASA, DEFICIENCIA. SECUENCIACION GEN FH	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00566	FEOCROMOCITOMA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN MAX	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL00567	FACTOR V DE LEIDEN. ESTUDIO DE MUTACION rs6025 EN GEN F5	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00568	ALPORT. SINDROME. SECUENCIACION GEN COL4A4	ENFERMEADES RENALES	NGS1	30
GNL00569	ALPORT. SINDROME. SECUENCIACION GEN COL4A5	ENFERMEADES RENALES	NGS1	30
GNL00570	NAIL-PATELLA. SINDROME. SECUENCIACION GEN IMX1B	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL00571	NEFRITICO CORTICO RESISTENTE. SINDROME. SECUENCIACION GEN NPHS2	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL00572	DENT TIPO 1. SINDROME. SECUENCIACION GEN CLCN5	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL00573	DENT TIPO 2. SINDROME. SECUENCIACION GEN OCRL	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL00574	ARRAY CGH (CARIOTIPO MOLECULAR) 180K	ANOMALIAS CROMOSOMICAS	ARRAY 750K	20
GNL00575	ARRAY CGH (CARIOTIPO MOLECULAR) 60K	ANOMALIAS CROMOSOMICAS	ARRAY 750K	20
GNL00576	ARRAY CGH (CARIOTIPO MOLECULAR) 750K	ANOMALIAS CROMOSOMICAS	ARRAY 750K	20
GNL00577	PERFIL GENETICO	FILIACION	STR	10
GNL00578	PATERNIDAD BIOLÓGICA, MUESTRA ADICIONAL	FILIACION	STR	10
GNL00579	PATERNIDAD BIOLÓGICA, VALIDEZ LEGAL	FILIACION	STR	10
GNL00580	PATERNIDAD JUDICIAL 2º HIJO	FILIACION	STR	10
GNL00581	PATERNIDAD NO JUDICIAL 2º HIJO	FILIACION	STR	10
GNL00582	PATERNIDAD NO JUDICIAL 3er HIJO	FILIACION	STR	10
GNL00583	ACROMATOPSIA. SECUENCIACION GEN CNGB3	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00584	ACROMATOPSIA. SECUENCIACION GEN CNGA3	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00585	COATS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN NDP	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL00586	GLUCOGENOSIS TIPO 1, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GPCC	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00587	ALBINISMO OCULAR. SECUENCIACION GEN GPR143	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00588	ALBINISMO OCULO-CUTÁNEO. SECUENCIACION GEN TYR	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00589	ALBINISMO OCULO-CUTÁNEO. SECUENCIACION GEN OCA2	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00590	FABRY, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN GLA	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00591	FABRY, ENFERMEDAD. MLPA GEN GLA	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	MLPA 1S	20
GNL00592	EPIDERMOLISIS BULLOSA DISTRÓFICA. SECUENCIACION GEN COL7A1	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00593	DISPLASIA ECTODÉRMICA HIDRÓTICA. SECUENCIACION GEN GJB6	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 2	30
GNL00594	DISPLASIA ECTODÉRMICA HIPOHIDRÓTICA. SECUENCIACION GEN EDA	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00595	DISPLASIA ECTODÉRMICA HIPOHIDRÓTICA. SECUENCIACION GEN EDAR	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00596	EPIDERMOLISIS BULLOSA SIMPLE. SECUENCIACION GEN KRT5	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00597	EPIDERMOLISIS BULLOSA SIMPLE CON DISTRÓFIA MUSCULAR. SECUENCIACION GEN PLEC1	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00598	HIPOPLASIA CARTILAGO-CABELLO. SECUENCIACION GEN RMRP	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 2	30
GNL00599	ICTIOSIS LAMELAR CONGÉNITA. SECUENCIACION GEN TGM1	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00600	ICTIOSIS TIPO ARLEQUIN. SECUENCIACION GEN ABCA12	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00601	ICTIOSIS TIPO ARLEQUIN. MLPA GEN ABCA12	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	MLPA 1S	20
GNL00602	INCONTINENTIA PIGMENTI TIPO II. MLPA GEN IKBKG (NEMO)	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00603	PSEUDOXANTOMA ELÁSTICO. SECUENCIACION GEN ABCCC6	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00604	PSEUDOXANTOMA ELÁSTICO. MLPA GEN ABCCC6	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	MLPA 1S	20
GNL00605	QUEBRADOTERMA PALMOPLANTAR CON SONDREJA. SECUENCIACION NGS GEN APOE	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS1	30
GNL00606	CLOUSTON. SINDROME. SECUENCIACION GEN GJB6	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 2	30
GNL00607	GORLIN. SINDROME. SECUENCIACION GEN PTC1H	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL00608	VOHWINKEL. SINDROME. SECUENCIACION GEN GJB2	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 2	30
GNL00609	HAY-WELLS. SINDROME. SECUENCIACION GEN	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL00610	TELANGIECTASIA HEMORRAGICA HEREDITARIA TIPO 1. SECUENCIACION GEN ENG	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL00611	TELANGIECTASIA HEMORRAGICA HEREDITARIA TIPO 2. SECUENCIACION GEN ACVRL1	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL00612	XERODERMA PIGMENTOSUM. SECUENCIACION GEN ERCC2	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL00613	XERODERMA PIGMENTOSUM. SECUENCIACION GEN XPA	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL00614	XERODERMA PIGMENTOSUM. SECUENCIACION GEN APC	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL00615	BIRT-HOGG-DUBE. SECUENCIACION GEN FLCN	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25

GNL00616	ERITROQUERATODERMIA VARIABILIS. SECUENCIACIÓN GEN GJB3	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	NGS P	25
GNL00617	ERITROQUERATODERMIA VARIABILIS. SECUENCIACIÓN GEN GJB4	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	NGS M	30
GNL00618	PORFIRIA TARDÍA. SECUENCIACIÓN GEN UROD	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	NGS P	25
GNL00619	ANEMIA DIAMOND-BLACKFAN. SECUENCIACIÓN GEN RP519	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00620	BERNARD-SOULIER, SÍNDROME TIPO A. SECUENCIACIÓN GEN GP18A	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00621	BERNARD-SOULIER, SÍNDROME TIPO B. SECUENCIACIÓN GEN GP18B	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00622	BERNARD-SOULIER, SÍNDROME TIPO C. SECUENCIACIÓN GEN GP9	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00623	DISPLASIA ARRITMOGÉNICA VENTRÍCULO DERECHO. SECUENCIACIÓN GEN DSP	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00624	DISPLASIA ARRITMOGÉNICA VENTRÍCULO DERECHO. SECUENCIACIÓN GEN PKP2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00625	FACTOR 2, DEFICIENCIA	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00626	FACTOR 5, DEFICIENCIA	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00627	FACTOR VII, DEFICIENCIA	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00628	FACTOR X, DEFICIENCIA	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00629	FACTOR XII, DEFICIENCIA (MUT FREC)	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL00630	HEMATURIA BENIGNA FAMILIAR. SECUENCIAÓN NGS GEN COL4A3	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS I	30
GNL00631	HEMATURIA BENIGNA FAMILIAR. SECUENCIAÓN NGS GEN COL4A4	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS I	30
GNL00632	HOLT-ORAM, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN TBX5	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00633	INFOSHTIOTICITIS HEMOFAGOCÍTICA FAMILIAR. TIPO 2. SECUENCIACIÓN GEN PRP1	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL00634	INFOSHTIOTICITIS HEMOFAGOCÍTICA FAMILIAR. TIPO 3. SECUENCIACIÓN GEN UNC13D	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00635	INFOSHTIOTICITIS HEMOFAGOCÍTICA FAMILIAR. TIPO 4. SECUENCIACIÓN GEN STX11	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00636	MACROTROMBOCITOPENIA Y SORDERA PROGRESIVA SENSORINEURAL. SECUENCIACIÓN GEN MYH9	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00637	MAY-HEGGLIN, ANOMALIA. SECUENCIACIÓN GEN MYH9	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00638	PROTROMBINA. MUTACIONES FRECUENTES GEN F2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00639	QT LARGO. SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN KCNQ1	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00640	QT LARGO. SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN KCNH2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00641	QT LARGO. SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SCN5A	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00642	QT LARGO. SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN KCNE1	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00643	SEBASTIAN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN MYH7	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00644	TROMBOASTENIA DE GLANZMANN-NAEGLI. SECUENCIACIÓN GEN ITGA2B	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00645	TROMBOCITOPENIA CONGÉNITA AMEGACARIOCÍTICA. SECUENCIACIÓN GEN MPL	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00646	TROMBOFILIA. MUTACIONES FREC GEN MTHFR,F2,F5	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00647	TROMBOFILIA - FACTOR V DE LEIDEN	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL00648	VON WILLEBRAND ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN VWF	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00649	VON WILLEBRAND, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN VWF	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00650	WISKOTT-ALDRICH SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN WAS	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL00651	ALFA-TALASEMIA. DELECCIÓN 4,2kb	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	FRAGMENTOS	20
GNL00652	DISPLASIA ARRITMOGÉNICA VENTRÍCULO DERECHO. SECUENCIACIÓN GEN DSG2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00653	DISPLASIA ARRITMOGÉNICA VENTRÍCULO DERECHO. SECUENCIACIÓN GEN DSC2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00654	SÍNDROME DE GITELMAN. MLPA GEN SLC12A3	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00655	SÍNDROME DE GITELMAN. SECUENCIACIÓN GEN SLC12A3	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00656	HEMOFILIA A (INVERSIÓN INTRÓN 1 y 22)	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	FRAGMENTOS	20
GNL00657	HIPERTENSIÓN PULMONAR. MLPA GEN BMPR2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL00658	MIOCARDIOPATÍA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN ACTC1	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00659	MIOCARDIOPATÍA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN MYL2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00660	MIOCARDIOPATÍA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN MYL3	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00661	MIOCARDIOPATÍA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN TNNC	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00662	MIOCARDIOPATÍA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00663	MIOCARDIOPATÍA DILATADA (FASE 1). SECUENCIACIÓN GEN LMNA	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL00664	MIOCARDIOPATÍA DILATADA FAMILIAR. SECUENCIACIÓN GEN TPMO	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00665	MIOCARDIOPATÍA DILATADA. SECUENCIACIÓN GEN MYBP3	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00666	MIOCARDIOPATÍA DILATADA. SECUENCIACIÓN GEN MYH7	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00667	MIOCARDIOPATÍA DILATADA. SECUENCIACIÓN GEN TNN3	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00668	MIOCARDIOPATÍA DILATADA. SECUENCIACIÓN GEN TNNT2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00669	MIOCARDIOPATÍA DILATADA. SECUENCIACIÓN GEN TPM1	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00670	MIOCARDIOPATÍA DILATADA. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00671	PORFIRIA AGUDA INTERMITENTE. SECUENCIACIÓN GEN HMBS	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00672	PORFIRIA CUTÁNEA TARDÍA. SECUENCIACIÓN GEN UROD	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00673	QT LARGO. SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN KCNE2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00674	DISPLASIA ARRITMOGÉNICA VENTRÍCULO DERECHO. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00675	HIPERTENSIÓN PULMONAR. SECUENCIACIÓN GEN BMPR2	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL00676	ALFA-TALASEMIA. GEN, SANGRE (DELECC a3,7, 4,2)	ENFERMEADES HEMATOLOGÍCAS Y CARDIOVASCULARES	FRAGMENTOS	20
GNL00677	CARNITINA PALMITOIL TRANSFERASA, DEFICIENCIA. SECUENCIACIÓN GEN CPT2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00678	CHANANIN-DORFMAN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN AHDH5	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00679	COPROPORFIRIA HEREDITARIA. SECUENCIACIÓN GEN CPOX	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00680	DONOHUE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN INSR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00681	FABRY, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN GLA	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00682	FUMARASA, DEFICIENCIA. SECUENCIACIÓN GEN FH	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00683	GILBERT, SÍNDROME	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	FRAGMENTOS	20
GNL00684	GLUCOGENOSIS TIPO IIB. ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN LAMP2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00685	GLUCOGENOSIS TIPO IV. ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN GBE1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00686	GLUCOGENOSIS TIPO IXc. ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN PHKG2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00687	GLUCOSA 6 FOSFATO DESHIDROGENASA, DEFICIENCIA	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00688	GLUCOSA 6 FOSFATO DESHIDROGENASA, DEFICIENCIA. SECUENCIACIÓN GEN G6PD	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00689	HEMOCROMATOSIS. SECUENCIACIÓN GEN HFE	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00690	HIDROXIACIL-CoA DESHIDROGENASA, DEFICIENCIA. SECUENCIACIÓN GEN HADH	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00691	HIPERFERRITINEMIA Y CATARATAS, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FTL	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL00692	HIPEROXALURIA. SECUENCIACIÓN GEN AGXT	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00693	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA. MLPA GEN HSD3B2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00694	HIPERFOSFATEMIA FAMILIAR. LIGADA AL X. SECUENCIACIÓN GEN PHEX	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00695	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO. SECUENCIACIÓN GEN TPO	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00696	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO. TIPO 3. SECUENCIACIÓN GEN TG	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00697	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO. TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN SLC5A5	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00698	KALLMANN TIPO 1. SÍNDROME. MLPA GEN KAL1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00699	KALLMANN TIPO 3. SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PROKR2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00700	KALLMANN TIPO 4. SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PRK2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00701	LESCH-NYHAM, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN HPRT1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00702	PENDRED, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SLC26A4	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00703	XANTOMATOSIS CEREBROTENDINOSA. SECUENCIACIÓN GEN CYP27A1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00704	ACIDURIA GLUTÁRICA TIPO I. SECUENCIACIÓN GEN GCDH	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00705	DEFICIT COFACTOR DE MOLIBDENO. SECUENCIACIÓN GEN MOCS1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00706	DEFICIT COFACTOR DE MOLIBDENO. SECUENCIACIÓN GEN MOCS2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00707	DEFICIT GH (HORMONA DEL CRECIMIENTO). SECUENCIACIÓN GEN GH1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00708	DEFICIT GH (HORMONA DEL CRECIMIENTO). MLPA GEN GH1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00709	DEFICIT HORMONAL HIPOFIISIARIO MULTIPLE. SECUENCIACIÓN GEN PROP1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00710	DEFICIT ORNITIN CARBAMILASA. SECUENCIACIÓN GEN OTC	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00711	DEFICIT ORNITIN CARBAMILASA. MLPA GEN OTC	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL00712	DEFICIT DE SULFITO OXIDADA. SECUENCIACIÓN GEN SUOX	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00713	DEFICIT SURFACTANTE B. SECUENCIACIÓN GEN PSB	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00714	DISTROFIA SEPTO ÓPTICA. SECUENCIACIÓN GEN HESX1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00715	FENILCETONURIA. PKU. SECUENCIACIÓN GEN PAH	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00716	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR. SECUENCIACIÓN NGS GEN LDLR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS I	30
GNL00717	HIPERINSULINISMO CONGÉNITO. SECUENCIACIÓN GEN GLUD1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00718	HIPERINSULINISMO CONGÉNITO. SECUENCIACIÓN GEN KCNJ11	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00719	HIPERLIPOPROTEINEMIA, HIPERQUILOMICRONEMIA. SECUENCIACIÓN GEN APOC2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00720	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN IDUA	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00721	RESISTENCIA A LAS HORMONAS TIROIDEAS. SECUENCIACIÓN GEN THR3	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00722	ZELLWEGER SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PEX1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00723	ZELLWEGER SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PEX2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00724	ZELLWEGER SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PEX6	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00725	ZELLWEGER SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PEX10	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00726	ZELLWEGER SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PEX12	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00727	ZELLWEGER SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PEX16	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00728	HEMOCROMATOSIS JUVENIL HEREDITARIA TIPO 2A. SECUENCIACIÓN GEN HJV	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00729	HIPERTRIGLICERIDEMIA. SECUENCIACIÓN GEN AOPC2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL00730	ATROFIA ÓPTICA DE LEBER o SÍNDROME LHON	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 2	30
GNL00731	ATROFIA ÓPTICA DE LEBER o SÍNDROME LHON	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 2	30
GNL00732	KEARNS-SAYRE, SÍNDROME	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	FRAGMENTOS	20
GNL00733	LEIGH, SÍNDROME. MUTACIONES FREC ADN MITOCONDRIAL	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL00734	MELAS, SÍNDROME. MUTACIONES FREC ADN MITOCONDRIAL	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL00735	MELAS, SÍNDROME. MUTACIONES FREC ADN MITOCONDRIAL	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL00736	MERRF, SÍNDROME	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 2	30
GNL00737	ÓFTALMOPLÉGIA EXTERNA CRÓNICA PROGRESIVA. MUTACIONES FREC ADN MITOCONDRIAL	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL00738	SORDERA DE HERENCIA MATERNA. MUTACIÓN A1555G	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL00739	ALAGILLE, SÍNDROME. MLPA GEN JA61	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 1S	20

GNL00740	ALAGILLE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN JAG1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00741	ANGIOEDEMA HEREDITARIO TIPO II. MLPA GEN SERPING1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00742	ANGIOEDEMA HEREDITARIO TIPO II. SECUENCIACIÓN GEN SERPING1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00743	ANGIOEDEMA HEREDITARIO TIPO III. SECUENCIACIÓN GEN F12	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00744	BECKWITH-WIEDEMANN, SÍNDROME. MLPA GEN LIT1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MS-MLPA 15	20
GNL00745	COCKAINE SÍNDROME A. SECUENCIACIÓN GEN ERC8C	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00746	COCKAINE SÍNDROME B. SECUENCIACIÓN GEN ARC6C	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00747	CORNELIA DE LANGE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN NIPBL1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00748	COSTELLO, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN HRAS	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00749	DI GEORGE / VELOCARDIOFACIAL, SÍNDROME. MLPA REGION CATCH-22	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00750	DISKINESIA CILIAR PRIMARIA. SECUENCIACIÓN GENES DNAH5, DNAI1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00751	DISKINESIA CILIAR PRIMARIA TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN DNAI1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00752	DISKINESIA CILIAR PRIMARIA TIPO 3. SECUENCIACIÓN GEN DNAH5	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00753	DUANE- RADIAL RAY, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SALL4	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00754	EHLERS-DANLOS TIPO I, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN COL1A1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00755	EHLERS-DANLOS TIPO II, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN COL5A1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00756	EHLERS-DANLOS TIPO II, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN COL5A2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00757	EPSTEIN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN MYH9	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00758	ESCLEROSIS TUBEROSA. SECUENCIACIÓN GEN TSC1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS1	30
GNL00759	ESCLEROSIS TUBEROSA. SECUENCIACIÓN GEN TSC2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS1	30
GNL00760	FETCHNER, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN MYH9	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00761	GAUCHER, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN GBA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00762	HILCHMANN-GILFORD PROGERIA, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN LMNA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00763	LEUCODISTROFIA METACROMÁTICA. SECUENCIACIÓN GEN ARSA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00764	MARFAN SÍNDROME. MLPA GENES FBN1, TGFBRI1, TGFBRI2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00765	MELNICK-FRASER, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN EYA1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00766	NOONAN SÍNDROME, TIPO 3. SECUENCIACIÓN GEN KRAS	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00767	NOONAN SÍNDROME, TIPO 4. SECUENCIACIÓN GEN SOS1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00768	POTTER TIPO 1, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PKHD1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00769	SENIOR LOKEN TIPO I, SÍNDROME	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00770	SENIOR LOKEN TIPO I, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN NPHP1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00771	SENIOR LOKEN TIPO I, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN NPHP3	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00772	SENIOR LOKEN TIPO I, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN NPHP4	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00773	SERKAL, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN WNT4	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00774	SIORNGREN-LARSSON, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN ALDH3A2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00775	STEINERT, ENFERMEDAD	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	TP-PCR	20
GNL00776	WERNER, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN LMNA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00777	WILSON, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN ATP7B	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS1	30
GNL00778	WOLF HIRSCHHORN, SÍNDROME (MICRODELECIÓN 4p16.1)	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00779	ANEMIA DE FANCONI. SECUENCIACIÓN GEN FANCA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00780	DEFICIT 5 ALFA REDUCTASA. SECUENCIACIÓN GEN SRD5A2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00781	EHLERS-DANLOS SÍNDROME TIPO IV. SECUENCIACIÓN GEN COL3A1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00782	EHLERS-DANLOS SÍNDROME TIPO IV. MLPA GEN COL3A1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00783	EHLERS-DANLOS SÍNDROME (DEFICIENCIA TENASCINA). MLPA GEN TNXB	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 15	20
GNL00784	EHLERS-DANLOS SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN TNXB	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00785	HIPOMAGNESEMIA FAMILIAR. SECUENCIACIÓN GEN CLDN19	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00786	ENFERMEDA DE KRABBE. SECUENCIACIÓN GEN GALC	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00787	PARKES WEBER SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN RASA1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00788	PORFIRIA AGUDA INTERMITENTE. SECUENCIACIÓN GEN HMBS	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00789	TOWNES-BROCKS SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SALL1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL00790	AARSKOG, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGD1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00791	ACONDROGENESIS TIPO 2. SECUENCIACIÓN GEN COL2A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00792	ANDERSEN-TAWIL, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN KCM2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00793	ARTROGRIPOSI DISTAL, TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN TPM2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00794	ARTROGRIPOSI DISTAL, TIPO 2B. SECUENCIACIÓN GEN TNN3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00795	ARTROGRIPOSI MÚLTIPLE CONGÉNITA DISTAL TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN TPM2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00796	BECKER, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN CLCN1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00797	BRUCK, SÍNDROME TIPO 2. SECUENCIACIÓN GEN PLOD2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00798	CONDRODISPLASIA PUNCTATA LIGADA AL X. SECUENCIACIÓN GEN EBP	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00799	CONDRODISPLASIA PUNCTATA LIGADA AL X. SECUENCIACIÓN GEN ARSE	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00800	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMÉLICA TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN PEK7	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00801	CRANEOSINOSTOSIS TIPO BOSTON. SECUENCIACIÓN GEN MSX2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00802	CROUZON, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFR2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00803	CROUZON, SÍNDROME CON ACANTOSIS NIGRICANS. SECUENCIACIÓN GEN FGFR3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00804	DISOSTOSIS COSTOVERTEBRAL 1. SECUENCIACIÓN GEN DLL3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00805	DISPLASIA CAMPOMÉLICA. SECUENCIACIÓN GEN SOX9	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00806	DISPLASIA DIASTRÓFICA. SECUENCIACIÓN GEN SCL26A2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00807	DISPLASIA ECTODÉRMICA ANHIDRÓTICA. SECUENCIACIÓN GEN EDA	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00808	DISPLASIA ECTODÉRMICA ANHIDRÓTICA. SECUENCIACIÓN GEN EDAR	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00809	DISPLASIA ECTODÉRMICA ANHIDRÓTICA. SECUENCIACIÓN GEN EDARADD	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00810	DISPLASIA ECTODÉRMICA, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PKP1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00811	DISPLASIA ESPÓNDILOFISCAL CONGÉNITA. SECUENCIACIÓN GEN COL2A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00812	DISPLASIA FIBROMUSCULAR. SECUENCIACIÓN GEN COL3A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00813	DISTROFIA DE CINTURAS 1B. SECUENCIACIÓN GEN LMNA	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00814	DISTROFIA DE CINTURAS 1C. SECUENCIACIÓN GEN CAV3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00815	DISTROFIA DE CINTURAS 2A. SECUENCIACIÓN GEN CAPN3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00816	DISTROFIA DE CINTURAS 2B. SECUENCIACIÓN GEN DYSP	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00817	DISTROFIA DE CINTURAS 2C. SECUENCIACIÓN GEN SGCG	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00818	DISTROFIA DE CINTURAS 2D. SECUENCIACIÓN GEN SGCA	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00819	DISTROFIA DE CINTURAS 2E. SECUENCIACIÓN GEN SGCB	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00820	DISTROFIA DE CINTURAS 2F. SECUENCIACIÓN GEN SGCD	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00821	DISTROFIA FACIO ESCAPULO HUMERAL	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SOUTHERN BLOT	120
GNL00822	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	TP-PCR	20
GNL00823	DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	TP-PCR	20
GNL00824	DISTROFIA MUSCULAR CONGÉNITA. SECUENCIACIÓN GEN LAMA2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00825	DISTROFIA MUSCULAR OCULOFARÍNGEA	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00826	DUCHENNE-BECKER, DISTROFIA MUSCULAR. MLPA GEN DMD (DOS SONDAS)	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 25	20
GNL00827	DUCHENNE-BECKER, DISTROFIA MUSCULAR. SECUENCIACIÓN GEN DMD	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00828	EMERY-DREIFUSS, DISTROFIA MUSCULAR. SECUENCIACIÓN GEN LMNA	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00829	TALLA BAJA. MLPA GEN SHOX	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 15	20
GNL00830	TALLA BAJA. SECUENCIACIÓN GEN SHOX	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00831	EXOSTOSIS MÚLTIPLE. MLPA GENES EXT1, EXT2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 15	20
GNL00832	GLICÓGENO FOSFORILASA. DEFICIENCIA MUSCULAR. SECUENCIACIÓN GEN PYGM	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00833	HIPERKPLESIA HEREDITARIA. SECUENCIACIÓN GEN GLRB	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00834	HIPOCONDROPLASIA (MUT FREC)	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL00835	HIPOCONDROGENESIS. SECUENCIACIÓN GEN COL2A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00836	JAKSON-WEISS SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFR1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00837	JAKSON-WEISS SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFR2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00838	JARCO-LEVIN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN DLL3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00839	KNIEST, DISPLASIA. SECUENCIACIÓN GEN COL2A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00840	MIOPATÍA CON CUERPOS DE INCLUSIÓN. SECUENCIACIÓN GEN GNE	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00841	MIOPATÍA CON DEFICIENCIA DE SUCINATO DESHIDROGENASA Y ACONITASA. SECUENCIACIÓN GEN ISCU	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00842	MIOTONIA CONGÉNITA AUTOSÓMICA RECESIVA. SECUENCIACIÓN GEN CLCN1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00843	MUENKE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFR3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00844	OSTEOGENESIS IMPERFECTA. MLPA DEL GENES COL1A1, COL1A2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 15	20
GNL00845	OSTEOGENESIS IMPERFECTA. SECUENCIACIÓN GEN COL1A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00846	OSTEOGENESIS IMPERFECTA. SECUENCIACIÓN GEN COL1A2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00847	OSTEOGENESIS IMPERFECTA. SECUENCIACIÓN GEN LEPRE1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00848	OSTEOGENESIS IMPERFECTA. SECUENCIACIÓN GEN CRTAP	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00849	PAGET JUVENIL, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN TNFRSF11A	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00850	PAGET, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN SOS1M1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00851	PARAMIOTONIA CONGÉNITA DE VON EULLENBURG. SECUENCIACIÓN GEN SCN4A	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00852	PEIFFER, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFRL1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00853	PEIFFER, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFRL2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00854	RIGNODISOSTOSIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN CTSK	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00855	RAQUITISMO HIPOFOSFATÉMICO AUTOSÓMICO DOMINANTE (ADHR). SECUENCIACIÓN GEN FGF23	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00856	SAETHRE-CHOTZEN SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFR2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL00857	SAETHRE-CHOTZEN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN TWIST1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00858	STICKLER TIPO 1, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN COL2A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00859	THOMSEN, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN CLCN1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00860	TREACHER COLLINS FRANCESCETTI, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN TCOF1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00861	TREACHER COLLINS FRANCESCETTI, SÍNDROME. MLPA DEL GEN TCOF1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 15	20
GNL00862	TRICO-RINO-FALANGIA TIPO I, III, SÍNDROMES. MLPA DEL GENES TRPS1, EXT1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 15	20
GNL00863	TRICO-RINO-FALANGIA, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN TRPS1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30

GNL00864	DISPLASIA FRONTO NASAL. SECUENCIACIÓN GEN	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL00865	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSIC. MLPA DEL GEN MLH1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00866	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSIC. MLPA DEL GEN MSH2	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00867	CÁNCER DE COLÓN HEREDITARIO NO POLIPOSIC. SECUENCIACIÓN GEN MSH2	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00868	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSIC. MLPA GEN MSH6	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00869	CÁNCER DE ESTÓMAGO FAMILIAR. SECUENCIACIÓN GEN CDH1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00870	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. SECUENCIACIÓN GEN BRCA1 Y BRCA2	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00871	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. MLPA GEN BRCA2	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00872	CÁNCER MEDULAR DE TIROIDES (MENZ/MEN2B). SECUENCIACIÓN GEN RET	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00873	COLOBOMA RENAL. ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN PAX2	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS M	30
GNL00874	DENYS-DRASH SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN WT1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00875	FRASIER, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN WT1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00876	GÖRLIN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PTCH1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00877	LEIOMIOMATOSIS HEREDITARIA Y CÁNCER RENAL. SECUENCIACIÓN GEN FH	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00878	LI-FRAUMENI, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN P53	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00879	MEDULOBLASTOMA. SECUENCIACIÓN GEN SUFU	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00880	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE 2A. SECUENCIACIÓN GEN RET	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00881	NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLE TIPO 2B. SECUENCIACIÓN GEN RET	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00882	NEUROFIBROMATOSIS TIPO I. MUTACIÓN CONOCIDA GEN NF1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL00883	PARANGLIOMA FAMILIAR 1. SECUENCIACIÓN GEN SDHD	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00884	PARANGLIOMA FAMILIAR 3. SECUENCIACIÓN GEN SDHC	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00885	PEUTZ-JEGHERS, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN STK11	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00886	POLIPOSIS JUVENIL, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN ALK3	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00887	POLIPOSIS JUVENIL, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SMAD4	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00888	RETINOBLASTOMA. SECUENCIACIÓN GEN RB1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00889	CÁNCER DE ESTÓMAGO FAMILIAR. MLPA GEN CDH1	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00890	CÁNCER DE MAMA Y OVARIO. SECUENCIACIÓN GEN RAD51C	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL00891	MIELOMA MÚLTIPLE. SECUENCIACIÓN GEN IRF4	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	NGS M	30
GNL00892	PARANGLIOMA-FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO. MLPA GENES SDHD, SDHB, SDHC	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00893	CÁNCER COLORECTAL HEREDITARIO NO POLIPOSIC. MLPA GENES MLH1, MSH2 Y EPCAM	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	MLPA 15	20
GNL00894	KRAS GEN. BIOPSIA (ESTUDIO MUT CODON 12 Y 13)	ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS	SANGER 2	30
GNL00895	ACETILCOLINESTERASA. DEFICIENCIA. SECUENCIACIÓN GEN BCHE	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00896	ACIDEMIA PROPIONICA. SECUENCIACIÓN GEN PCCB	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00897	ALEXANDER, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN GFAP	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00898	ALZHEIMER, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN APP	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00899	ALZHEIMER, ENFERMEDAD. MLPA GEN PSEN1	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00900	ALZHEIMER, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN PSEN1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00901	ALZHEIMER, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN PSEN2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00902	AMILOIDOSIS TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN TTR	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 2	30
GNL00903	ANGELMAN, SÍNDROME. MS-MLPA	ENFERMEDADES NEURONALES	MS-MLPA 15	20
GNL00904	ANIRIDIA. MLPA GEN PAX6	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00905	ATAXIA DE FRIEDREICH GEN FXN. EXPANSIÓN GAA	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00906	ATAXIA DE FRIEDREICH, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN FXN	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00907	ATAXIA EPISÓDICA TIPO 2. SECUENCIACIÓN CAACNA1A	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00908	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 1, SCA1	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00909	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 10, SCA10	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00910	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 12, SCA12	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00911	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 17, SCA17	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00912	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 2, SCA2	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00913	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 3, SCA3	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00914	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 6, SCA6	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00915	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 7, SCA7	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00916	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 8, SCA8	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00917	ATAXIA TELANGIECTASIA. SECUENCIACIÓN GEN ATM	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00918	ATAXIA-OCULOMOTOR APRAXIA, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN NGS GEN APTX	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS I	30
GNL00919	ATAXIA-OCULOMOTOR APRAXIA, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SETX	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00920	ATAXIAS ESPINOCEREBELOSA (SCAs PANEL)	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00921	ATROFIA DENTATO-RUBRO-PÁLIDO-LUSIANA	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00922	ATROFIA ESPINOBLUBAR MUSCULAR (LIGADA AL X)	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00923	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL. MLPA GENES SMN1/SMN2	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00924	ATROFIA ÓPTICA DOMINANTE, TIPO 1. SECUENCIACIÓN DEL GEN OPA1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00925	BASAL GANGLIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN FTL	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00926	BEARE-STEVENSON, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FGFR2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00927	BRAQUIOÓTICO, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SIX1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00928	BRAQUIOTORRENAL, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN EYA1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00929	BRAQUIOTORRENAL, SÍNDROME 2. SECUENCIACIÓN GEN SIX5	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00930	BUSCHKE OLLENDORF, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN LEMD3	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00931	CANAVAN, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN ASPA	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00932	CHARGE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN CHD7	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00933	COFFIN LOWRY, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN RP58K3	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00934	COREA DE HUNTINGTON, LIKE. EXPANSIÓN GEN JPH3	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00935	DANDY-WALKER SYNDROME. MLPA GENES ZIC1, ZIC4, VLDLR	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00936	DEJERINE-SOTTAS, NEUROPATIA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN PMP22	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00937	DEJERINE-SOTTAS, NEUROPATIA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN EGR2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00938	DEJERINE-SOTTAS, NEUROPATIA HIPERTROFICA. SECUENCIACIÓN GEN MPZ	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00939	MICRODELEACIONES DEL CROMOSOMA Y. MLPA REGION AZF	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00940	DISPLASIA SEPTO-ÓPTICA. SECUENCIACIÓN GEN HESX1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00941	DISTONIA 18. SECUENCIACIÓN GEN SLC2A1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00942	DISTONIA MIOCLONICA. MLPA GEN GCH1, TH, SGCe	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00943	DRAVET, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SCN1A	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00944	ECTRODACTILIA, DISPLASIA ECTODÉRMICA. SECUENCIACIÓN GEN TP63	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00945	EHLERS-DANLOS TIPO II, SÍNDROME (AMBOS GENES)	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00946	EHLERS-DANLOS TIPO II, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GENES COL3A1, COL3A2	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL00947	EPIDERMOLISIS BULLOSA CON ATRESIA PILORICA. SECUENCIACIÓN GEN ITGB4	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00948	EPIDERMOLISIS BULLOSA DISTRÓFICA. ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN COL7A1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00949	EPILEPSIA BENIGNA NEONATAL 1. SECUENCIACIÓN GEN KCNQ2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00950	EPILEPSIA BENIGNA NEONATAL 2. SECUENCIACIÓN GEN KCNQ3	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00951	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA. SECUENCIACIÓN GEN SOD1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00952	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA. SECUENCIACIÓN GEN TARDBP	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00953	ESQUISECEFALIA. SECUENCIACIÓN GEN EMM2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00954	GILLES DE LA TOURETTE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SLITRK1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00955	GLAUCOMA CONGÉNITO. SECUENCIACIÓN GEN CYP11B1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00956	GLUT 1 DEFICIENCIA, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SLC2A1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00957	GÖRLIN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PTCH1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00958	HALLERVORDEN-SPATZ, ENFERMEDAD. MLPA GEN PANK2	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00959	HALLERVORDEN-SPATZ, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN PANK2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00960	HERMANSKY-PUDLAK, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN HPS1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00961	HERMANSKY-PUDLAK, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN HPS2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00962	HERMANSKY-PUDLAK, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN HPS3	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00963	HIPER-IgD, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN NFKB1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00964	HIPER-IgM, SÍNDROME 2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS E	30
GNL00965	HIPODONTIA / OLIGODONTIA. SECUENCIACIÓN GEN MSX1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00966	HIPODONTIA / OLIGODONTIA. SECUENCIACIÓN GEN PAX9	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00967	HIRSCHSPRUNG, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN RET	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS I	30
GNL00968	HOLOPROSENFALIA 1. SECUENCIACIÓN GEN SIX3	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00969	HOLOPROSENFALIA 3. SECUENCIACIÓN GEN SHH	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00970	HOLOPROSENFALIA 5. SECUENCIACIÓN GEN ZIC2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00971	HOLOPROSENFALIA 4. SECUENCIACIÓN GEN TGF1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00972	ICTIOSIS LAIMELAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN TGM1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00973	ICTIOSIS LIGADA AL X. MLPA GEN S1S	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00974	INCONTINENCIA PIGMENTI, TIPO II. SECUENCIACIÓN GEN IKBKG (NEMO)	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00975	KENNEDY, ENFERMEDAD. EXPANSIÓN GEN AR	ENFERMEDADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL00976	LAFORA, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN EPM2A	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00977	LANGER-GIEDION, SÍNDROME. MLPA GEN TRPP3, EXT1	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00978	LEIOMIOMATOSIS HEREDITARIA Y CÁNCER RENAL. SECUENCIACIÓN GEN FH	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS P	25
GNL00979	MELEDA. SECUENCIACIÓN GEN SLURF1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00980	NORRIE, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN NDP	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00981	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 1. SECUENCIACIÓN GEN LICAM	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00982	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 10. SECUENCIACIÓN GEN KIF5A	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00983	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 13. SECUENCIACIÓN GEN HSPD1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00984	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 2. MLPA GEN PLP1	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL00985	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 2. SECUENCIACIÓN GEN PLP1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00986	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 31. SECUENCIACIÓN GEN REEP1	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00987	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 4. SECUENCIACIÓN GEN SPAST	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30

GNL00988	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 6. SECUENCIACIÓN GEN NIPA1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00989	PARKINSON DOMINANTE. MLPA GEN PARK1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00990	PARKINSON DOMINANTE. MLPA GEN PARK2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00991	PARKINSON TIPO 7 (AUTOSÓMICO RECESIVO). SECUENCIACIÓN GEN PARK2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00992	PARKINSON TIPO 7. SECUENCIACIÓN GEN PARK7	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00993	PELIZAEUS-MERZBACHER, ENFERMEDAD. MLPA GEN PLP1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00994	PELIZAEUS-MERZBACHER, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN PLP1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00995	PRADER - WILLI, SÍNDROME. MS-MLPA	ENFERMEADES NEURONALES	MS-MLPA 1S	20
GNL00996	REORGANIZACIONES SUBLÓMICAS	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00997	RETT, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN MECP2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL00998	RETT, SÍNDROME. MLPA GEN MECP2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL00999	ROUSSY - LEVY, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN PMP22	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01000	ROUSSY-LEVY, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN MP2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01001	SMITH-LEMLI-OPITZ, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN DHCR7	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01002	SORDERA, AUTOSÓMICA DOMINANTE 17. SECUENCIACIÓN GEN MYH9	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01003	SOTOS, SÍNDROME. MLPA GEN NSD1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01004	TAY SACHS, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN HEXA	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01005	VAN DER WOUDE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN IRF6	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01006	VITREORRETINOPATIA EXUDATIVA 1. SECUENCIACIÓN GEN FZD4	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01007	VITREORRETINOPATIA EXUDATIVA 4. SECUENCIACIÓN GEN LRPS	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01008	WAARDENBURG, SÍNDROME TIPO I. SECUENCIACIÓN GEN MITF, PAK3	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01009	WAARDENBURG, SÍNDROME TIPO I	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01010	WAARDENBURG, SÍNDROME TIPO II A	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01011	WAARDENBURG, SÍNDROME TIPO II A. SECUENCIACIÓN GEN MITF	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01012	WAARDENBURG, SÍNDROME TIPO III	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01013	WAARDENBURG, SÍNDROME TIPO III. SECUENCIACIÓN GEN PAX3	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01014	WERDNIG-HOFFMANN ENFERMEDAD	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01015	WOLFRAM, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN CIS2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01016	WOLFRAM, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN WF51	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01017	X-FRAGIL, SÍNDROME	ENFERMEADES NEURONALES	TP-PCR-FRAXA	20
GNL01018	X-FRAGIL, SÍNDROME. MUTACIÓN CONOCIDA GEN FMR1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01019	CADASIL, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN NOTCH3	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01020	DRAVET, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SCN5A	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01021	DRAVET, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN GABRG2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01022	DRAVET, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01023	LEUCOENCEFALOPATIA CON SUSTANCIA BLANCA EVANESCENTE. SECUENCIACIÓN GEN eif2b1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01024	LEUCOENCEFALOPATIA CON SUSTANCIA BLANCA EVANESCENTE. SECUENCIACIÓN GEN eif2b2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01025	LEUCOENCEFALOPATIA CON SUSTANCIA BLANCA EVANESCENTE. SECUENCIACIÓN GEN eif2b3	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01026	LEUCOENCEFALOPATIA CON SUSTANCIA BLANCA EVANESCENTE. SECUENCIACIÓN GEN eif2b4	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01027	LEUCOENCEFALOPATIA CON SUSTANCIA BLANCA EVANESCENTE. SECUENCIACIÓN GEN eif2b5	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01028	MIGRAÑA HEMIPLÉJICA TIPO 2. SECUENCIACIÓN GEN ATP1A2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01029	MIGRAÑA HEMIPLÉJICA TIPO 3. SECUENCIACIÓN GEN SCN1A	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01030	NARCOLEPSIA. SECUENCIACIÓN GEN HCRT	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01031	NIEMANN PICK TIPO C. SECUENCIACIÓN GENES NPC1,NPC2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01032	ONDINE HIPOVENTILACION CENTRAL. SECUENCIACIÓN GEN PHOX2B	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01033	RETT, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN FOXP1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01034	SECKEL, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN ATR	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01035	VITREORRETINOPATIA EXUDATIVA 1 Y 4. SECUENCIACIÓN GENES FZD4,LRP5	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01036	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 4, SCA4 (REGIÓN SUTR)	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01037	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 5, SCA5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01038	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 11, SCA11 (MUT FREC)	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01039	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 14, SCA14 (EXÓN 4)	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01040	PANEL DE ATAXIAS DOMINANTES (SCA1,SCA2,SCA3,SCA6,SCA7, SCA8, SCA10 Y SCA17)	ENFERMEADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL01041	SMITH-LEMLI-OPITZ, SÍNDROME. MLPA REGIÓN 17p11.2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01042	MILLER-DIEKER, SÍNDROME (MICRODELEC.17p13.3)	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01043	GOLDMANN-FAVRE, SÍNDROME. MUTACIÓN CONOCIDA GEN NR2E3	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01044	GLUCOGENO FOSFORILASA, DEFICIENCIA MUSCULAR. MLPA GEN PYGM	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	MLPA 1S	20
GNL01045	GLUCOGENOSIS TIPO 2. SECUENCIACIÓN GEN GAA	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01046	GOLDMANN-FAVRE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN NR2E3	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01047	GLUCOSURIA. MUTACIÓN CONOCIDA EN EL GEN SLC5A2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01048	GLOMERULONEFRITIS, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN CD46	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01049	GAUCHER, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN GBA	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01050	GANGLIOSIDIOSIS TIPO 1, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN GLB1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01051	GLOBLASTOMA, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN GLI1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01052	GLUCOGENOSIS, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN PHKA2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01053	GLOMERULONEFRITIS, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN PLG	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01054	GORLIN, SÍNDROME. MUTACIÓN CONOCIDA GEN PTC1H	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01055	GORLIN, SÍNDROME. MLPA GEN PTC1H	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01056	GLOMERULONEFRITIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL01057	GLUCOGENOSIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01058	GORLIN, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN SUFU	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01059	GUARDAR SANGRE	ANÁLISIS CLÍNICOS		
GNL01060	GRANGE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN YYAP1	ENFERMEADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01061	GUARDAR ADN	ANÁLISIS CLÍNICOS		
GNL01062	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA. SECUENCIACIÓN DEL GEN CYP11B1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS I	30
GNL01063	HOMOCISTINURIA ANALISIS GEN CBS	ENFERMEADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL01064	HOMOCISTINURIA GEN MTHFR	ENFERMEADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	REAL TIME PCR	15
GNL01065	HEMOPHILIA A. MUTACIÓN CONOCIDA GEN F8	ENFERMEADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01066	HIPOACUSIA. MLPA GENES STRC,CATSPER2,OTOA	ENFERMEADES AUDITIVAS	MLPA 1S	20
GNL01067	HIPERPLASIA ADRENAL CONGÉNITA. MLPA GEN CYP17A1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01068	HIPOBETALIPOPROTEINEMIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01069	HIPERKEMIA ASINTOMÁTICA. SECUENCIACIÓN PANEL GENES	DIAGNÓSTICO	NGS M	30
GNL01070	HIPERFERRITINEMIA Y CATARATAS, SÍNDROME. MUTACIÓN CONOCIDA FTL	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01071	HIPERINSULINISMO CONGÉNITO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN GLUD1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01072	HIPERINSULINISMO CONGÉNITO. MLPA GEN ABC8	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01073	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01074	HIPERINSULINISMO CONGÉNITO. SECUENCIACIÓN GEN ABC8	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01075	HIPERFERRITINEMIA Y CATARATAS, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN HFE	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01076	HIPERQUERATOSIS EPIDERMOLÍTICA. MUTACIÓN CONOCIDA GEN KRT1	DIAGNÓSTICO	SANGER 1	20
GNL01077	HOLOPROSENFALIA, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA TGF1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01078	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR. MUTACIÓN CONOCIDA GEN APOB	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01079	HIPOPARATIROIDISMO FAMILIAR, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN CASR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01080	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR. MUTACIÓN CONOCIDA GEN LDLR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 2	30
GNL01081	HIPOPARATIROIDISMO FAMILIAR, ENFERMEDAD. MLPA GEN CASR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01082	HIDROPESIA FETAL, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01083	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01084	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR. SECUENCIACIÓN NGS GEN APOB	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS I	30
GNL01085	HIPOPARATIROIDISMO FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN GEN CASR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01086	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR. SECUENCIACIÓN NGS GEN LIPA	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS I	30
GNL01087	HIPOPARATIROIDISMO FAMILIAR. SECUENCIACIÓN GEN PTH	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01088	HIPERTRIPTESEMIA FAMILIAR. SECUENCIACIÓN GEN TPSAB1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS E	30
GNL01089	HIPERKEMIA HEREDITARIA. MUTACIÓN CONOCIDA GEN GLRA1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01090	HIPOGANADISMO HIPOGONADOTROFO. MUTACIÓN CONOCIDA GEN KISS1R	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01091	HIPOGANADISMO HIPOGONADOTROFO. MLPA GEN GNRHR	DIAGNÓSTICO	MLPA 1S	20
GNL01092	HIPERCALCEMIA HIPOCALCÉMICA. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL01093	HIPOGANADISMO HIPOGONADOTROFO. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01094	HIPOGANADISMO HIPOGONADOTROFO. SECUENCIACIÓN GEN GNRH1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01095	HIPOGANADISMO HIPOGONADOTROFO. SECUENCIACIÓN GEN GNRHR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01096	HEART-HAND, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN LMNA	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL01097	HIPER IGE, SÍNDROME. MUTACIÓN CONOCIDA GEN STAT3	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01098	HIPER IGE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01099	HIPERPARATIROIDISMO FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01100	HIPERCOLESTEROLEMIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01101	HIPOPARATIROIDISMO FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01102	HIPOACUSIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES AUDITIVAS	NGS M	30
GNL01103	HIPOTIROIDISMO. SECUENCIACIÓN GEN TSHR	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01104	HIRSCHSPRUNG, ENFERMEDAD. SECUENCIACIÓN PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01105	HIPER IGE, SÍNDROME. SECUENCIACIÓN GEN STAT3	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01106	HIPOTONIA Y TRIGONOCEFALIA, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN ATRX	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01107	HIPERTENSION PULMONAR. MUTACIÓN CONOCIDA GEN BMPR2	ENFERMEADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01108	HIPOACUSIA PERCEPTIVA BILATERAL PROFUNDA. MUTACIÓN CONOCIDA GEN CDH23	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01109	HIPOTONIA GENERALIZADA, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN COL12A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01110	HIPERCALCEMIA. MUTACIÓN CONOCIDA GEN CYP24A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01111	HIPOTONIA Y TRIGONOCEFALIA, ENFERMEDAD. MUTACIÓN CONOCIDA GEN EMD	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20

GNL01112	HIPODISPLASIA, MUTACION CONOCIDA GEN GREB1L	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01113	HUNTINGTON, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN HTT	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01114	HURLER, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN IDUA	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01115	HIPODROCEFALIA LIGADA AL X, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN L1CAM	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01116	HOMOCISTINURIA, MUTACION CONOCIDA GEN MTHFR	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01117	HIPOACUSIA PERCEPTIVA BILATERAL PROFUNDA, MUTACION CONOCIDA GEN MYO15A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01118	HIPOACUSIA PERCEPTIVA BILATERAL PROFUNDA, MUTACION CONOCIDA GEN OTOF	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01119	HIPOFOSFATEMIA FAMILIAR, MUTACION CONOCIDA GEN PHEX	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01120	HIPERPLORILEMIA TIPO I, MUTACION CONOCIDA GEN PRODH	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01121	HIPERTERMIA MALIGNA DE LA ANESTESIA, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN RYR1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01122	HIPOACUSIA, MUTACION CONOCIDA GEN SLC17A8	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01123	HIPOACUSIA, MLPA GEN COL11A1	DIAGNOSTICO	MLPA 15	20
GNL01124	HEMOFILIA, MLPA GEN F8	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 15	20
GNL01125	HIPOACUSIA, MLPA GEN GJB6	DIAGNOSTICO	MLPA 15	20
GNL01126	HIPOPLASIA DEL NERVIÓ COCLEAR, ENFERMEDAD, MLPA GEN SOX10	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL01127	HIPOACUSIA, MLPA GEN STRC	DIAGNOSTICO	MLPA 15	20
GNL01128	HIPOMAGNESEMIA TIPO 5 RENAL, CON AFECTACION OCULAR, MUTACION CONOCIDA GEN CLDN19	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01129	HIPERTERMIA MALIGNA, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01130	HEMOCROMATOSIS, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01131	HIPERCALCEMIA, SECUENCIACION PANEL DE GENES: MEN1, RET, CASR, HRPT2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01132	HIPERTRIGLICERIDEMIA, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01133	HEMOCROMATOSIS, SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01134	HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, MUTACION CONOCIDA GEN COL11A2	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01135	HOLT-ORAM, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN TRX5	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01136	HOLT-ORAM, SINDROME, MLPA TRX5	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 15	20
GNL01137	HIPERSTIMULACION OVARIANA, SINDROME, SECUENCIACION GEN FSHR	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01138	HISTOCOMPATIBILIDAD, ABORTOS RECURRENTES, GENOTIPO HLA-C	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	PCR-SSCP	15
GNL01139	HISTOCOMPATIBILIDAD, ABORTOS RECURRENTES GENOTIPADO P-KIR	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	PCR-SSCP	15
GNL01140	HIPERPLASIA PARATIROIDA, SECUENCIACION PANEL DE GENES MEN1, RET (MEN2A/MEN2B)	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01141	HIPEROXALURIA PRIMARIA TIPO 1, ENFERMEDAD, SECUENCIACION GEN AGXT	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL01142	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGENITA, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL01143	HOMOCISTINURIA, SECUENCIACION GEN CBS	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01144	HIPERALFALIPROTEINEMIA, ENFERMEDAD, SECUENCIACION GEN CETP	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01145	HEMOCROMATOSIS JUVENIL HEREDITARIA TIPO 2A, SECUENCIACION GEN HAMP	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01146	HEMOCROMATOSIS, ENFERMEDAD, SECUENCIACION GEN HFE	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 2	30
GNL01147	HIPODROCEFALIA LIGADA AL X, ENFERMEDAD, SECUENCIACION DEL GEN L1CAM	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01148	HOMOCISTINURIA, SECUENCIACION GEN MTHFR	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01149	HALLERVORDEN-SPATZ, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01150	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGENITA, SECUENCIACION GEN CYP21A2	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01151	HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGENITA, SECUENCIACION GEN HSD3B2	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01152	HEMOCROMATOSIS TIPO 1, GEN HFE, MUTACIONES C282Y; H63D; S65C	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01153	HIPERTIROTROPONINEMIA FAMILIAR, SECUENCIACION GEN THRB	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01154	HETEROTOPIA PERIVENTRICULAR LIGADA AL X, GENES FLNA, ARFGF2, PANEL NGS 2-20 GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01155	ICTIOSIS CONGENITA, MUTACION CONOCIDA GEN ABCA12	ENFERMEADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01156	ICTIOSIS CONGENITAS, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01157	INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA, MUTACION CONOCIDA GEN RAG1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01158	INMUNODEFICIENCIA, MUTACION CONOCIDA GEN STAT1	ENFERMEADES INMUNOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL01159	INFERTILIDAD MASCULINA, POLIMORFISMO 57/11TG	ENFERMEADES SEXUALES	SANGER 1	20
GNL01160	ICTIOSIS, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN GJB2	ENFERMEADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01161	CAVERNOMATOSIS, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN KRIT1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01162	ICTIOSIS, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN KRIT0	ENFERMEADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01163	INMUNODEFICIENCIA COMÚN VARIABLE, MUTACION CONOCIDA GEN NFKB1	ENFERMEADES INMUNOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL01164	INCONTINENTIA PIGMENTI, TIPO II, MUTACION CONOCIDA GEN IKBKG (NEMO)	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01165	JARCO-LEVIN, SINDROME, SECUENCIACION GEN MESP2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01166	JEUNE, SINDROME, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01167	KBG, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN ANKRD11	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01168	KALLMANN tipo 1, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN KAL1	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01169	KALLMANN tipo 2, SINDROME, MLPA DEL GEN FGFR1	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 15	20
GNL01170	KARTAGENER, SINDROME, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES RESPIRATORIAS	NGS M	30
GNL01171	KERATOSIS PALMOPLANTARIS STRIATA TIPO 1, MUTACION CONOCIDA GEN DSG1	ENFERMEADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01172	KALLMANN tipo 2, SINDROME, SECUENCIACION DEL GEN FGFR1	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01173	KALLMANN tipo 1, SINDROME, SECUENCIACION GEN KAL1	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01174	KEUTEL, SINDROME, SECUENCIACION GEN MGP	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01175	LIPODISTROFIA CONGENITA GENERALIZADA, SDME BERARDINELLI-SEIP, MUTACION CONOCIDA GEN AGPAT2	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01176	LIPODISTROFIA CONGENITA DE BERARDINELLI-SEIP, MUTACION CONOCIDA BSCL2	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01177	LIPOFUSCINOSIS CEREOIDE NEURONAL 3, MUTACION CONOCIDA GEN CLN3	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01178	LIPODISTROFIA PARCIAL FAMILIAR TIPO DUNNING, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01179	LOEYS-DIEZ, SINDROME TIPO 2, SECUENCIACION DEL GEN TGFBR1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL01180	LOEYS-DIEZ, SINDROME TIPO 2, SECUENCIACION DEL GEN TGBR2	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS1	30
GNL01181	LU-FRAJLIMENI, SINDROME, MLPA GEN TP53	ENFERMEADES NEOPLASICAS	MLPA 15	20
GNL01182	LUCODISTROFIA HIPOMIELIZANTE, MUTACION CONOCIDA GEN POLR1C	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01183	LIDDLE, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES (SCNN1B y SCNN1G)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01184	LUSCAN LUMISH, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN SETD2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01185	LIPOFUSCINOSIS NEURONAL CEREOIDE 6, MUTACION CONOCIDA GEN CLN6	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01186	LUCOENCEFALOPATIA VASCULAR, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN COL4A2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01187	LUCOENCEFALOPATIA DIFUSA HEREDITARIA CON ESFEROIDES, MUTACION CONOCIDA GEN CSF1R	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01188	LUCOENCEFALOPATIA CON SUSTANCIA BLANCA EVANESCENTE, MUTACION CONOCIDA GEN EIF2B5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01189	LUXACION BILATERAL DEL CRISTALINO, MUTACION CONOCIDA GEN LTBP2	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01190	LISENCEFALIA, MUTACION CONOCIDA GEN MACF1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01191	LEDER, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN MT-ND4	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01192	LU-FRAJLIMENI, SINDROME, MUTACION CONOCIDA PS3	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01193	LISENCEFALIA, MUTACION CONOCIDA GEN RELN	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01194	LEGIUS, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN SPRED1	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL01195	LISENCEFALIA, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN SPTBN5	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01196	LISENCEFALIA 3, MUTACION CONOCIDA GEN TUBA1A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01197	LAURENCE MOON BIEDL, SINDROME, MUTACION CONOCIDA GEN BBS1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01198	LIPOFUSCINOSIS NEURONAL CEREOIDE TIPO 8, MLPA GEN CLN8	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 15	20
GNL01199	LISENCEFALIA, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01200	LUCOENCEFALOPATIA VASCULAR, ENFERMEDAD, SECUENCIACION GEN COL4A1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01201	LYNCH, SINDROME, SECUENCIACION GEN MLH1	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL01202	LEDER, SINDROME, SECUENCIACION GEN MT-ND4	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01203	LYNCH, SINDROME, SECUENCIACION GEN PMS2	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL01204	LEGIUS, SINDROME, SECUENCIACION GEN SPRED1	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS P	25
GNL01205	SINDROME DE LEIGH, MUTACION CONOCIDA GEN MTATP6	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01206	NO COMPATACION VENTRICULO IZQUIERDO, MUTACION CONOCIDA GEN CBL	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01207	MICROCEFALIA 5 PRIMARIA, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN ASPM	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01208	MIOCARDIOPATIA ARRITMOGENICA, MUTACION CONOCIDA GEN DSG2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01209	MCCUNE ALBRIGHT, MUTACION CONOCIDA GEN GNAS	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01210	MANOSIDOSIS ALFA, MUTACION CONOCIDA EN GEN MAN2B1	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01211	MCARDLE, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN PVGL	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01212	MCCUNE ALBRIGHT, MS-MLPA GEN GNAS	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MS-MLPA 15	20
GNL01213	MIOCARDIOPATIA ARRITMOGENICA, MUTACIONES FRECUENTES GEN CDH2	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01214	MCCUNE ALBRIGHT, SECUENCIACION GEN GNAS	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01215	MIOPATIA DE BETHLEM, MUTACION CONOCIDA GEN COL6A3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01216	MIOPATIA DE BETHLEM, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS P	25
GNL01217	MIOPATIAS METABOLICAS, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01218	MIOPATIA CENTRONUCLEAR 2, MUTACION CONOCIDA, BIN1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01219	ESTUDIO DE MUTACION CONOCIDA EN GEN DYNC2H1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01220	DISCAPACIDAD INTELECTUAL LIGADA AL CROMOSOMA X TIPO TURNER, MUTACION CONOCIDA GEN HUWE1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01221	MIASTENIA CONGENITA, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN COLQ	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01222	MIOPATIA CONGENITA, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01223	MIOPATIA CENTRONUCLEAR LIGADA AL CROMOSOMA X, MUTACION CONOCIDA, MTM1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01224	TRASTORNO DE ESPECTRO AUTISTA, MUTACION CONOCIDA GEN ZCCH16	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01225	MIOCARDIOPATIA DILATADA, MUTACION CONOCIDA GEN LAMA4	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01226	MIOCARDIOPATIA DILATADA FAMILIAR AISLADA, MUTACION CONOCIDA GEN TNNI3	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01227	MIOCARDIOPATIA DILATADA, MUTACION CONOCIDA GEN TPM1	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01228	MIOCARDIOPATIA DILATADA, ENFERMEDAD, MUTACION CONOCIDA GEN TTN	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01229	MIOTONIA NO DISTROFICA, ENFERMEDAD, MLPA GEN CLCN1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	MLPA 15	20
GNL01230	MIOCARDIOPATIA DILATADA MLPA GEN TTN	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 15	20
GNL01231	MICRODELECCION DEL CROMOSOMA Y (MLPA)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	MLPA 15	20
GNL01232	MIOTONIA NO DISTROFICA, ENFERMEDAD, SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01233	MIOCARDIOPATIA DILATADA, SECUENCIACION GEN RAF1	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL01234	MIOPATIA DISTAL, SECUENCIACION GEN DYSF	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01235	MIOPATIA DISTAL, SECUENCIACION GEN DYSF (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25

GNL01236	METABOLICAS, ENFERMEDADES. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01237	DETERMINACION METILACION GEN MGMT	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	MS-MLPA 1S	20
GNL01238	MELANOMA FAMILIAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CDK4	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01239	MELANOMA FAMILIAR, ENFERMEDAD. MUTACION FAMILIAR GEN CDKN2A	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01240	MELANOMA FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN MITF	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01241	MELANOMA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL01242	MELANOMA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN CDK4	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL01243	MELANOMA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN CDKN2A	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL01244	MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN AARS2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01245	MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA FAMILIAR TIPO 2. MUTACION CONOCIDA EN GEN TNNT2	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01246	MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA (FASE 1). MUTACION CONOCIDA GEN MYH6	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01247	MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA (FASE 1). MUTACION CONOCIDA GEN MYH7	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01248	MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN PRKAG2	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01249	MACULOPATIA HEREDITARIA. MLPA GENES CFHR1, CFHR2, CFHR3	ENFERMEDADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01250	PANEL DE MICROHEMATURIA	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01251	PANEL DE MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA. PANEL NGS DE 18 GENES.	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01252	MIASTENICOS CONGENITOS, SINDROME. PANEL NGS 2-20 GENES	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01253	MIOCARDIOPATIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01254	MALFORMACION LINFATICA. SECUENCIACION GENES RAS1,EPH84	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01255	ESTUDIO DE DELECCIONES MEDIANTE MLPA DEL GEN CHM	ENFERMEDADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01256	ALPORT, SINDROME. MLPA GEN COL4A3	ENFERMEDADES RENALES	MLPA 1S	20
GNL01257	DUCHENNE-BECKER, DISTROFIA MUSCULAR. MLPA GEN DMD (UNA SONDA)	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	MLPA 1S	20
GNL01258	DISPLASIA ECTODERMICA HIPODRITOTICA. MLPA GEN EDA	ENFERMEDADES DERMATOLOGICAS	MLPA 1S	20
GNL01259	LAFORA, ENFERMEDAD. MLPA DEL GEN EPHA2	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01260	DISPLASIA RENAL MULTIOISTICA UNILATERAL. MLPA DEL GEN HNF1B	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01261	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR. MLPA GEN LDLR	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01262	NEUROFIBROMATOSIS TIPO 1. MLPA GEN NF1 (1 SONDA)	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01263	ATROFIA OPTICA DOMINANTE TIPO 1. MLPA DEL GEN OPA1	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01264	HIPOFOSFATEMIA FAMILIAR. MLPA GEN PHEX	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01265	ESTUDIO DE DELECCIONES MEDIANTE MLPA DEL GEN POLG	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	MLPA 1S	20
GNL01266	ROBINOW, SINDROME. MLPA DEL GEN ROR2	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	MLPA 1S	20
GNL01267	DRAVET, SINDROME. MLPA GEN SCN1A	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01268	PARAGANGLIOMA-FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO. MLPA GEN SDHB	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	MLPA 1S	20
GNL01269	PARAGANGLIOMA-FEOCROMOCITOMA HEREDITARIO. MLPA GEN SDHC	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	MLPA 1S	20
GNL01270	DEFICIT DE TRANSPORTADOR DE CARNITINA. MLPA GEN SLC22A5	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01271	ESTUDIO DE DELECCIONES MEDIANTE MLPA DEL GEN SLC7A9. ENFERMEDAD	ENFERMEDADES RENALES	MLPA 1S	20
GNL01272	MARFAN, SINDROME. MLPA GEN TGFBR1	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL01273	MERRF, SINDROME. MUTACION CONOCIDA	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01274	MIOCARDIOPATIA. MUTACION CONOCIDA GEN ACTN2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01275	MENKES, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ATP7A	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01276	MIOPATIA MIOFIBRILAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN DES	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01277	MARFAN, SINDROME TIPO 1. MUTACION CONOCIDA DEL GEN FBN1	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01278	MUENKE, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN FGFR3	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01279	MODY, TIPO 2. MUTACION CONOCIDA GEN GCK	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01280	MODY, TIPO 3. MUTACION CONOCIDA GEN HNF1A	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01281	MODY TIPO 1, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA HNF4A	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS 1	30
GNL01282	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO II. MUTACION CONOCIDA GEN IDS	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01283	MICROCEFALIA CON O SIN CORRIERETINOPATIA. MUTACION CONOCIDA GEN KIF11	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01284	MIOCARDIOPATIA DILATADA (FASE 1). MUTACION CONOCIDA GEN LMNA	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01285	MUCOLIPIDOSIS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN MCOLN1	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01286	MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA (FASE 1). MUTACION CONOCIDA GEN MYBPC3	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01287	MIOCARDIOPATIA HIPERTROFICA. MUTACION CONOCIDA GEN MYL2	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01288	MACROCEFALIA. MUTACION CONOCIDA GEN NFIB	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01289	MOEBIUS, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN PLXND1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01290	MUCOPOLISACARIDOSIS, MUTACION CONOCIDA GEN SGSH	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01291	MONOSOMIA 22q13. MUTACION CONOCIDA GEN SHANK3	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01292	MELAS, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN T-RNA LEU	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01293	MUERTE SUBITA FAMILIAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN VCL	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01294	MICROCEFALIA PRIMARIA AUTOSOMICA DOMINANTE. MUTACION CONOCIDA GEN WDFY3	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01295	ESTUDIO DE DEPLECION DE ADN MITOCONDRIAL. MLPA	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	MLPA 1S	20
GNL01296	MODY, TIPO 1, 2, 3 Y 5. MLPA GENES HNF4A, GCK, HNF1A, HNF1B	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01297	MIOPATIA CONGENITA DEL NUCLEO SCREENING. MLPA GEN RYR1	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	MLPA 1S	20
GNL01298	MIGRAÑA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01299	MODY, TIPO 1 2 3 5. SECUENCIACION PANEL GENES (HNF4A, GCK, HNF1A, HNF1B). SOLO TECNICA	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01300	MARFAN, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01301	SINDROME DE MARFAN (4 GENES): FBN1, FBN2, TGFBR1, TGFBR2	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL01302	MIASTENIA CONGENITA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN COLQ	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01303	MIOPATIA NEURAMITICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ACTA1	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01304	MODY, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01305	MODY, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01306	MODY, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TECNICA)	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01307	MITOCONDRIALES, ENFERMEDADES. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	NGS M	30
GNL01308	MUCOPOLISACARIDOSIS, ENFERMEDADES. PANEL DE GENES GALSNS, IDUA, IDS, SGSH, NAGLU, GNS, GLB1, ARSB	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01309	MICROCEFALIA PRIMARIA AUTOSOMICA RECESIVA. MUTACION CONOCIDA GEN CEP152	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01310	MICROCEFALIA PRIMARIA AUTOSOMICA RECESIVA. MUTACION CONOCIDA GEN CEP350	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01311	MIOCARDIOPATIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN DSC2	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01312	MICROCEFALIA PRIMARIA AUTOSOMICA RECESIVA. SECUENCIACION PANEL GEN WDR62	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01313	ANOMALIAS DE LA DIFERENCIACION SEXUAL. MUTACION CONOCIDA GEN NR5A1	ENFERMEDADES SEXUALES	SANGER 1	20
GNL01314	MUESTRA PROTOCOLO PRENATAL (QF-CARIOTIPO-ARRAY)	DIAGNOSTICO		
GNL01315	MICROCEFALIA Y ALTERACIONES RETINIANAS. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01316	ADN MITOCONDRIAL, ENFERMEDAD.	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	NGS MT	30
GNL01317	MERRF, SINDROME. SECUENCIACION DEL GEN ATRP	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	NGS M	30
GNL01318	MARFAN, SINDROME TIPO 1. SECUENCIACION DEL GEN FBN1	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	NGS 1	30
GNL01319	MARFAN, SINDROME TIPO 1. SECUENCIACION DEL GEN FBN1 (SOLO TECNICA)	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	NGS 1	30
GNL01320	MODY, TIPO 2. SECUENCIACION GEN GCK	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS 1	30
GNL01321	MODY, TIPO 3. SECUENCIACION GEN HNF1A	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS 1	30
GNL01322	MODY, TIPO 5. SECUENCIACION GEN HNF1B	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS 1	30
GNL01323	MODY, TIPO 1. SECUENCIACION GEN HNF4A	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS 1	30
GNL01324	MELAS, SINDROME. SECUENCIACION DEL GEN MTTL1	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	SANGER 2	30
GNL01325	MACROTROMBOCITOPENIA, SECUENCIACION GEN MYH9	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01326	MODY, TIPO 6. SECUENCIACION GEN NEUROD1	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01327	MIOPATIA CONGENITA DEL NUCLEO SCREENING. SECUENCIACION GEN RYR1	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01328	MEDIADOR SILENCIADOR RECEPTORES HORMONAS TIROIDEAS. MUTACION CONOCIDA GEN NCOR2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01329	MIASTENICO, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN CHRNE	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01330	ENFERMEDADES DE LA IMPRONTA. MS-MLPA	ENFERMEDADES NEURONALES	MS-MLPA 1S	20
GNL01331	MS-MLPA MULTI LOCUS	DIAGNOSTICO	MS-MLPA 1S	20
GNL01332	ESTUDIO DE DELECCIONES MEDIANTE MLPA DEL GEN PTEN Y ESTUDIO DE METILACION DEL PROMOTOR DEL GEN KLLN	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	MS-MLPA 1S	20
GNL01333	MOEBIUS, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES (PLXND1 Y REV3L)	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01334	MIOPATIA SARCOIDEA. SECUENCIACION GEN BNL2L	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS E	30
GNL01335	MICRO SINDROME DE WARBURG. MUTACION CONOCIDA GEN RAB3GAP1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01336	MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO V. MUTACION CONOCIDA GEN GALSNS	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01337	OSTEOCONDRODISPLASIA. MUTACION CONOCIDA EN ABCF9	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01338	ADRENOLEUCODISTROFIA. MUTACION CONOCIDA GEN ABCB1	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01339	ACIL CO-A ESHIDROGENASA DE CADENA MEDIA. DEFICIENCIA. MUTACION CONOCIDA GEN ACADM	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01340	BARAITSER-WINTER, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN ACTG1	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01341	PARAPLEJIA ESPASTICA HEREDITARIA. MUTACION CONOCIDA GEN AP4S1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01342	BARDET-BIEDL, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN BBS11	ENFERMEDADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01343	RETINITIS PIGMENTOSA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CERKL	ENFERMEDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01344	OSTEOGENESIS IMPERFECTA. MUTACION CONOCIDA GEN COL1A1	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01345	RETINOSIS PIGMENTARIA. ESTUDIO DE MUTACION CONOCIDA EN GEN CRB1	ENFERMEDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01346	MIOPATIA CENTRONUCLEAR. MUTACION CONOCIDA GEN DNMT2	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01347	DISPLASIA ECTODERMICA ANHIDROTICA. MUTACION CONOCIDA GEN EDARADD	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01348	CUTIS LAXA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ELN	ENFERMEDADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01349	HIPOGONADISMO HIPOGONADOTROFICO. ESTUDIO DE MUTACION CONOCIDA EN GEN FGFR1	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01350	ALLAGILLE, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN JAG1	ENFERMEDADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01351	DEFICIENCIA DE LIPOPROTEIN QUINASA. MUTACION CONOCIDA GEN LPL	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01352	DISPLASIA ARBITMOGENICA VENTRICULO DERECHO. MUTACION CONOCIDA GEN PKP2	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01353	LYNCH, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN PMS2	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01354	SINDROME Q TARGO. MUTACION CONOCIDA GEN SCN5A	ENFERMEDADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01355	PARAGANGLIOMA FAMILIAR 3. MUTACION CONOCIDA GEN SDHC	ENFERMEDADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01356	DISTONIA 18, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SLC2A1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01357	CISTINURIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SLC7A9	ENFERMEDADES RENALES	NGS M	30
GNL01358	PARAPLEJIA ESPASTICA TIPO 11. ESTUDIO DE MUTACION CONOCIDA EN GEN SPG11	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01359	TREACHER-COLLINS, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN TCOF1	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20

GNL01360	HMERF, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN TTN	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01361	HIPERURICEMIA FAMILIAR JUVENIL, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN UMOD	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01362	USHER TIPO II, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN USH2A	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01363	MOWAT-WILSON, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN ZEB2	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01364	NEUROFIBROMATOSIS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES NF1,NF2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01365	NISTAGMO, MUTACION CONOCIDA GEN GPR143	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01366	NEUROPATIA AXONAL GIGANTE. SECUENCIACION DEL GEN GAN	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01367	NICOLAIDES-BARAITSER, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SMARCA2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01368	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN MEN1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01369	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE TIPO 1. MLPA GEN MEN1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01370	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE TIPO 4 (MEN4). MLPA GENES CDKN1B,AIP,MEN1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01371	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01372	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE TIPO 1. SECUENCIACION GEN MEN1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01373	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLE TIPO 4 (MEN4). SECUENCIACION GEN CDKN1B	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01374	NETHERTON, SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01375	NEOBONA (TEST PRENATAL NO INVASIVO)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS-NEOBONA	10
GNL01376	NEOBONA ADVANCED (TEST PRENATAL NO INVASIVO)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS-NEOBONA	10
GNL01377	NEOBONA ADVANCED PLUS (TEST PRENATAL NO INVASIVO)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS-NEOBONA	10
GNL01378	NEFRONOPTISA A ESORDIO TARDIVO, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN NPHP3	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01379	NEUROPATIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01380	NEUROFIBROMATOSIS. SECUENCIACION PANEL 2 GENES (NF1, NF2). SOLO TÉCNICA	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01381	SECUENCIACION 1 GEN NO RECURRENTE	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01382	SECUENCIACION 1 GEN NO RECURRENTE (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01383	SECUENCIACION 1 GEN RECURRENTE	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01384	SECUENCIACION 1 GEN RECURRENTE (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS P	25
GNL01385	SECUENCIACION NGS 1 GEN (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS P	25
GNL01386	PANELES DE ENFERMEADES NO RECURRENTES POR NGS (DE 2 HASTA 20 GENES)	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01387	SECUENCIACION GEN CPT2 (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01388	PANEL DE ENFERMEADES RECURRENTES POR NGS	DIAGNOSTICO	NGS P	25
GNL01389	PANEL DE ENFERMEADES RECURRENTES POR NGS (SOLO TÉCNICA)	DIAGNOSTICO	NGS P	25
GNL01390	NEURODEGENERACION CON ACUMULACION DE HIERRO CEREBRAL TIPO 1. SECUENCIACION GEN PANK2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01391	NANCE-HORAN, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN NHS	ENFERMEDAD OCULOOTODENTAL	SANGER 1	20
GNL01392	NEUROPATIA HEREDITARIA POR PRESION (HNPP). MLPA GEN PMP22	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01393	NEUROPATIA HEREDITARIA POR PRESION (HNPP). SECUENCIACION DEL GEN PMP22	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01394	NOONAN, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN LRP1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01395	NEUROFIBROMATOSIS TIPO II. MUTACION CONOCIDA GEN NF2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01396	NOONAN SÍNDROME, TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN PTPN11	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01397	NOONAN, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN RAF1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01398	NOONAN SÍNDROME, TIPO 4. MUTACION CONOCIDA DEL GEN SOS1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01399	NEUROFIBROMATOSIS TIPO III (SCHWANNOMATOSIS). MLPA GEN INI1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01400	NAIL-PATELLA, SÍNDROME. MLPA GEN LMX1B	ENFERMEADES RENALES	MLPA 1S	20
GNL01401	NEUROFIBROMATOSIS. MLPA GEN LZTR1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01402	NEUROFIBROMATOSIS TIPO I, ENFERMEDAD. MLPA DEL GEN NF1 (DOS SONDAS)	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 2S	20
GNL01403	NEUROFIBROMATOSIS TIPO II. MLPA GEN NF2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01404	NEUROFIBROMATOSIS. MLPA GEN SMARCB1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01405	NEUROFIBROMATOSIS. MLPA GEN SMARCE1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01406	NOONAN SÍNDROME.SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01407	NOONAN, SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01408	NOONAN SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01409	NEUROPATIA ÓPTICA HEREDITARIA TIPO LEBER. GENES MT-ND (MT-ND1 / MT-ND4 / MT-ND6)	ENFERMEADES OCLARES	SANGER 2	30
GNL01410	NEFROPATIA POR DEFICIENCIA. MUTACION CONOCIDA GEN C3G3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01411	NIEMANN PICK TIPO C. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01412	NEUROFIBROMATOSIS TIPO I. SECUENCIACION GEN NF1	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01413	NEUROFIBROMATOSIS TIPO I. SECUENCIACION GEN NF1 (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01414	NEUROFIBROMATOSIS TIPO II. SECUENCIACION GEN NF2	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01415	NOONAN SÍNDROME, TIPO 1. SECUENCIACION GEN PTPN11	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL01416	NOONAN SÍNDROME, TIPO 1. SECUENCIACION GEN RT1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01417	NEFROPATIA TUBULO-INTERSTICIAL. ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN UMOD	ENFERMEADES RENALES	NGS M	30
GNL01418	NEUROPATIA SENSITIVA AUTONÓMICA HEREDITARIA TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN SPTLC1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01419	NOONAN SÍNDROME, SECUENCIACION GEN PTPN11	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL01420	ODONTOHIPOFOSFATASIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ALPL	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01421	OSTEOGENESIS IMPERFECTA. MUTACION CONOCIDA GEN COL1A2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01422	OSTEOGENESIS IMPERFECTA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL01423	OSTEOGENESIS IMPERFECTA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GENES COL1A1, COL1A2	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS P	25
GNL01424	OPTIZ-KAVEGGIA, SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01425	OSTEOPOROSIS LIGADA AL X. MUTACION CONOCIDA EN EL GEN PLS3	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01426	OSTEOCONDRIOS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ACAN	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01427	OSTEOPOROSIS, POLIMORFISMO SFL. MUTACION PUNTUAL GEN COL1A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01428	OPTIZ, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN MED12	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01429	OBESIDAD. MUTACION CONOCIDA GEN NTRK2	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01430	OROFACIODIGITAL, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN OFD1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01431	OLOPOSENCEFALIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SIX3	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01432	OPTIZ, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SPEC1L1	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01433	OBESIDAD POR DEFICIENCIA DEL RECEPTOR DE MELANOCORTINA-4. MLPA GEN MC4R	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01434	OROFACIODIGITAL, SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01435	OPTIMED PHARMA	DIAGNOSTICO	NGS 1	30
GNL01436	OBESIDAD POR DEFICIENCIA CONGENITA DE LA LEPTINA. SECUENCIACION GEN LEP	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01437	OBESIDAD POR DEFICIENCIA DEL RECEPTOR DE MELANOCORTINA-4. SECUENCIACION GEN MC4R	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01438	POLIPOSIS ADENOMATOSA DE COLON. MUTACION CONOCIDA GEN APC	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01439	POLIPOSIS ADENOMATOSA DE COLON. MUTACION CONOCIDA GEN MUTYH	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01440	POLIPOSIS ADENOMATOSA DE COLON. MLPA GEN APC	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01441	POLIPOSIS ADENOMATOSA DE COLON. MLPA GEN MUTYH	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01442	POLIPOSIS ADENOMATOSA DE COLON. SECUENCIACION GEN APC	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01443	POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN MYH	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01444	PARANGANGLIOMA FAMILIAR. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01445	POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILIAR. SECUENCIACION GEN MYH	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01446	PAGET, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	NGS M	30
GNL01447	PORFIRIA AGUDA INTERMITENTE. MUTACION CONOCIDA GEN HMBS	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01448	POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILIAR. MLPA GEN MYH	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01449	PANEL HRD	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS 1	30
GNL01450	PANEL DE MUERTE SUBITA	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01451	PANEL DE MUERTE SUBITA (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01452	PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01453	PROTEINOSIS ALVEOLAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES RESPIRATORIAS	NGS M	30
GNL01454	POLINEUROPATIA AMILOIDE FAMILIAR. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01455	PARAPARESIA ESPASTICA AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO 6. MLPA GEN NIPA2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01456	PATERNIDAD BIOLÓGICA	FILIACION	STR	10
GNL01457	PORETTI-BOLTSHAUSER, SÍNDROME. MUTACION CONOCIDA GEN LAMA1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01458	PAQUIONIQUIA CONGENITA. MUTACION CONOCIDA GEN KRT17	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	SANGER 1	20
GNL01459	PANCREATITIS HEREDITARIA. MUTACION CONOCIDA EN PRSS1	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01460	PANCREATITIS CRONICA. SECUENCIACION PANEL GENES (PRSS1, SPNNK1, CTRC, CFTR)	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL01461	PANCREATITIS CRONICA. SECUENCIACION PANEL GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01462	PAQUIONIQUIA CONGENITA. SECUENCIACION GEN KRT16	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	NGS M	30
GNL01463	PAQUIONIQUIA CONGENITA. SECUENCIACION GEN KRT17	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	NGS M	30
GNL01464	PARAPLEJIA ESPASTICA TIPO 11. SECUENCIACION GEN SPG11	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01465	PARAPARESIA ESPASTICA FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01466	PSEUDOXANTOMA ELÁSTICO. MUTACION CONOCIDA GEN ABCG6	ENFERMEADES DERMATOLÓGICAS	SANGER 1	20
GNL01467	PARAPLEJIA ESPASTICA MUTACION CONOCIDA GEN CYP7B1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01468	PARAPLEJIA ESPASTICA 46. MUTACION CONOCIDA GEN GBA2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01469	PARAPLEJIA ESPASTICA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GJC2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01470	PARAPARESIA ESPASTICA HEREDITARIA. MLPA REGION 2p22.3 Y 15q11.2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01471	PARAPLEJIA ESPASTICA. MLPA GEN NIPA1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01472	PARAPARESIA ESPASTICA. MLPA GEN SPG7	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01473	PERTHES, SÍNDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01474	PERFIL GENÉTICO CON VALIDEZ JUDICIAL	FILIACION	STR	10
GNL01475	PARAPARESIA ESPASTICA. SECUENCIACION GEN SPG7	ENFERMEACION GEN SPG7	NGS M	30
GNL01476	PARANGANGLIOMA FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN SDHA	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01477	PARANGANGLIOMA FAMILIAR 4. MUTACION CONOCIDA GEN SDHB	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01478	PARANGANGLIOMA FAMILIAR 1. MUTACION CONOCIDA GEN SDHD	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01479	PANHIPOPIUITARISMO FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01480	PARANGANGLIOMA/FECROMOCTOMA. PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01481	PANHIPOPIUITARISMO FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN PROP1	ENFERMEADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01482	PARANGANGLIOMA FAMILIAR. SECUENCIACION GEN SDHA	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25
GNL01483	PARANGANGLIOMA FAMILIAR 4. SECUENCIACION GEN SDHB	ENFERMEADES NEOPLÁSICAS	NGS P	25

GNL01484	PERDIDA GESTACIONAL. SECUENCIACION PANEL DE GENES	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS M	30
GNL01485	PGX BASIC	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01486	PHARMACOGENETICA DEPRESION- PSICOSIS-ANSIEDAD	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01487	FARMACOGENETICA BASIC	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01488	FARMACOGENETICA CARDIO	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01489	FARMACOGENETICA CARDIO - ARRITMIA	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01490	FARMACOGENETICA CARDIO - HIPERTENSION	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01491	FARMACOGENETICA CARDIO - VASCULAR	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01492	FARMACOGENETICA ONCO. IRINOTECAN	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01493	FARMACOGENETICA - POLIMORFISMO GEN COMT	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01494	FARMACOGENETICA CYP2C19	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01495	FARMACOGENETICA, GEN CYP2C9	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01496	TOXICIDAD A FARMACOS GEN CYP2D6	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01497	TOXICIDAD A FARMACOS, GEN CYP3A4	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01498	FARMACOGENETICA - POLIMORFISMO GEN DPYD	FARMACOGENETICA	ARMS-PCR	5
GNL01499	FARMACOGENETICA NEURO	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01500	FARMACOGENETICA NEURO- ANSIEDAD E INSOMNIO	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01501	FARMACOGENETICA NEURO - DEPRESION	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01502	FARMACOGENETICA NEURO - EPILEPSIA	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01503	FARMACOGENETICA NEURO - PSICOSIS	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01504	FARMACOGENETICA ONCOLOGIA	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01505	FARMACOGENETICA ONCO. CISPLATINO	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01506	FARMACOGENETICA ONCO -MECTOTREXATO	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01507	FARMACOGENETICA ONCO. TAMOXIFENO	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01508	FARMACOGENETICA ONCO. TIPIDURINAS	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01509	PHARMACOGENETICA OXALIPLATINO	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01510	FARMACOGENETICA - POLIMORFISMOS GENES DPYD, TS, UGT1A1	FARMACOGENETICA	ARMS-PCR	5
GNL01511	FARMACOGENETICA - POLIMORFISMOS GENES VKORC1, CYP2C9	FARMACOGENETICA	NGS I	30
GNL01512	POLIIQUISTOSIS HEMATORRENAL. MUTACION CONOCIDA GEN NOTCH2	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01513	PARALISIS HIPERCALÉMICA. MUTACION CONOCIDA SCNA4	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01514	PANCREATITIS HEREDITARIA. MLPA GEN PRSS1	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01515	PITT HOPKINS, SINDROME. MLPA GEN TCF4	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01516	PITT HOPKINS, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01517	PSEUDOHIPOPARATIROIDISMO, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01518	POLIIQUISTOSIS HEPATORRENAL. MLPA GEN NOTCH2	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01519	PANCREATITIS HEREDITARIA. SECUENCIACION DEL GEN CTRC	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS I	30
GNL01520	PANCREATITIS HEREDITARIA. SECUENCIACION DEL GEN CTRC	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS P	25
GNL01521	PANCREATITIS HEREDITARIA. SECUENCIACION GEN PRSS1	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01522	PANCREATITIS HEREDITARIA. SECUENCIACION DEL GEN SPINK1	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS P	25
GNL01523	PIERRE ROBIN, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01524	SINDROME POLIPOSIS JUVENIL. MUTACION CONOCIDA GEN BMP1A	ENFERMEDADES INFLAMATORIAS	SANGER 1	20
GNL01525	POLIPOSIS JUVENIL, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SMAD4	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01526	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN STK11	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01527	POLIPOSIS JUVENIL, SINDROME. MLPA GEN SMAD4	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01528	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME. MLPA GEN STK11	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01529	POLIPOSIS JUVENIL, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL01530	PIGNODISOSTOSIS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CTSK	ENFERMEDADES MUSCULO-ESQUELÉTICAS	SANGER 1	20
GNL01531	PARKINSON, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN EIF4G1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01532	PARAPLEJIA ESPÁSTICA TIPO 4A, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN GJA12	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01533	PARKINSON DOMINANTE. MUTACION CONOCIDA GEN LRRK2	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01534	PARKINSON TIPO 7. MUTACION CONOCIDA GEN PARK2	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01535	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 4. MUTACION CONOCIDA GEN SPAST	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01536	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 4. MUTACION CONOCIDA GEN SPG7	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01537	PORFIRIA AGUDA INTERMITENTE. MLPA GEN HMB5	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL01538	PARAPARESIA ESPÁSTICA FAMILIAR TIPO 4. MLPA GEN SPAST	ENFERMEDADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01539	PARKINSON, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01540	PEROXISOMAL, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	NGS M	30
GNL01541	POLIPOSIS ADENOMATOSIS, ENFERMEDAD. PANEL NGS 9 GENES	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL01542	PORFIRIAS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01543	PUBERTAD PRECOZ. MUTACION CONOCIDA EN GEN MKRN3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01544	PREVENTIVE 59	DIAGNOSTICO PREVENTIVO	NGS M	30
GNL01545	PREVENTIVE 73	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01546	PRIORITY PRUEBA DEL TALON AMPLIADA	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01547	POLIIQUISTOSIS RENAL. MUTACION CONOCIDA GEN GANAB	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01548	POLIIQUISTOSIS RENAL DEL ADULTO TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN PKD1	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01549	POLIIQUISTOSIS RENAL. MUTACION CONOCIDA GEN PKD2	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01550	POLIIQUISTOSIS RENAL RECESIVA INFANTIL. MUTACION CONOCIDA GEN PKHD1	ENFERMEDADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01551	POLIIQUISTOSIS RENAL DEL ADULTO TIPO 1. MLPA GEN PKD1	ENFERMEDADES RENALES	MLPA 2S	20
GNL01552	POLIIQUISTOSIS RENAL DEL ADULTO TIPO 2. MLPA GEN PKD2	ENFERMEDADES RENALES	MLPA 1S	20
GNL01553	POLIIQUISTOSIS RENAL RECESIVA INFANTIL. MLPA GEN PKHD1	ENFERMEDADES RENALES	MLPA 1S	20
GNL01554	POLIIQUISTOSIS RENAL. ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN GANAB	ENFERMEDADES RENALES	NGS I	30
GNL01555	POLIIQUISTOSIS RENAL. ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES RENALES	NGS I	30
GNL01556	POLIIQUISTOSIS RENAL. ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES (SOLO TÉCNICA)	ENFERMEDADES RENALES	NGS I	30
GNL01557	PROTECTIVE100	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01558	POLIIQUISTOSIS RENAL DEL ADULTO TIPO 1. SECUENCIACION GEN PKD1	ENFERMEDADES RENALES	NGS I	30
GNL01559	POLIIQUISTOSIS RENAL RECESIVA INFANTIL. SECUENCIACION GEN PKHD1	ENFERMEDADES RENALES	NGS I	30
GNL01560	GOTTER, SINDROME. SECUENCIACION GEN DICER1	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL01561	PARKINSON DOMINANTE. SECUENCIACION GEN LRRK2	ENFERMEDADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01562	PSEUDOHIPALDOSTEROLISMO. MUTACION CONOCIDA GEN KLHL3	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01563	PSEUDOHIPALDOSTEROLISMO. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01564	PENDREDF, SINDROME DE. MUTACION CONOCIDA GEN SLC26A4	ENFERMEDADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01565	PRIMROSE, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN ZBTB20	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	SANGER 1	20
GNL01566	PSEUDOXANTOMA ELÁSTICO. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEDADES DERMATOLÓGICAS	NGS M	30
GNL01567	QT LARGO, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN KCNQ1	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01568	SINDROME MIELODISPLASICO (SMD), GEN SF3B1. EXONES 12, 15	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01569	PANEL DE CÁNCER DE MAMA Y OVARIO HEREDITARIO	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL01570	HEMOFILIA A. INVERSIÓN DEL INTRON 2	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	FRAGMENTOS	20
GNL01571	PANEL DE HIPERPLASIA SUPRARRENAL CONGÉNITA. PANEL NGS DE 9 GENES.	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	NGS M	30
GNL01572	PANEL DE CÁNCER DE PÁNCREAS HEREDITARIO. PANEL NGS DE 22 GENES	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	NGS P	25
GNL01573	PANEL DE MIOCARDIOPATÍA HIPERTROFICA. PANEL NGS DE 38 GENES.	ENFERMEDADES HEMATOLÓGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01574	EXOMA CLÍNICO EN TRIO	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01575	RETRASO EN EL DESARROLLO. MUTACION CONOCIDA GEN BPTF	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01576	REEVALUACION DEL SIGNIFICADO DE UNA VARIANTE	ASESORIA Y CONSULTING GENÉTICO	CONSULTA	10
GNL01577	ESTUDIO REORDENAMIENTO TCR	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	FRAGMENTOS-TCR	30
GNL01578	REPROSAFE, DONANTE (HOMBRE)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS M	30
GNL01579	REPROSAFE, DONANTE HOMBRE (SOLO EXOMA)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS M	30
GNL01580	REPROSAFE, DONANTE (MUJER)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS M	30
GNL01581	REPROSAFE, DONANTE MUJER (SOLO EXOMA)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS M	30
GNL01582	REPROSAFE, PACIENTE (HOMBRE)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS M	30
GNL01583	REPROSAFE, PACIENTE (MUJER)	DIAGNOSTICO REPRODUCTIVO	NGS M	30
GNL01584	REANALISIS DE EXOMA	DIAGNOSTICO	CONSULTA	10
GNL01585	RESISTENCIA A FARMACOS. MUTACION CONOCIDA MITOCONDRIAL. RNR1.	ENFERMEDADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01586	RETRASO GLOBAL DEL DESARROLLO. MUTACION CONOCIDA EN TNRC6B	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01587	RAQUITISMO HIPOCALÉMICO DEPENDIENTE DE VITAMINA D, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CYP27B1	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01588	RESISTENCIA A HORMONAS TIROIDEAS. MUTACION CONOCIDA EN THR3	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01589	RETRASO INTELECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN SETBP1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01590	RETRASO INTELECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN TRIO	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01591	RITSCHER-SCHINZEL, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN CDC22	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01592	RETINOPATIA DE BIETI, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CYP4V2	ENFERMEDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01593	RETRASO MENTAL. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN DEAF1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01594	RETRASO MENTAL. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN DYNC1H1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01595	RETT, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN FOXP1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01596	RETINOPATIA. MUTACION CONOCIDA GEN ZD4	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01597	RETINOBLASTOMA. MUTACION CONOCIDA GEN RB1	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	SANGER 1	20
GNL01598	RETINOSQUIISIS. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN RS1	ENFERMEDADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01599	RETENCION DE QUILOMICRONES. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SAR1B	ENFERMEDADES METABÓLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01600	RETRASO MENTAL. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN STAG1	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01601	RETRASO MENTAL. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ZBTB18	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01602	RETINOPATIA DE BIETI, ENFERMEDAD. MLPA GEN CYP4V2	ENFERMEDADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01603	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME. MLPA GEN EP300	ENFERMEDADES MULTISISTÉMICAS	MLPA 1S	20
GNL01604	RETINOBLASTOMA. MLPA GEN RB1	ENFERMEDADES NEOLÁSICAS	MLPA 1S	20
GNL01605	RETRASO MENTAL. MUTACION CONOCIDA GEN ANK2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01606	RETRASO MENTAL. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN ANK3	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01607	RETRASO MENTAL. TIPO 26. MUTACION CONOCIDA GEN AUTS2	ENFERMEDADES NEURONALES	SANGER 1	20

GNL01608	RETRASO MENTAL AUTOSOMICO DOMINANTE TIPO 4. MUTACION CONOCIDA GEN KIRREL3	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01609	RETRASO MENTAL. MUTACION CONOCIDA GEN US9PX	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01610	RETRASO MENTAL LIGADO AL X. MUTACION CONOCIDA GEN FRMPD4	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01611	RAQUITISMO, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01612	RENDU-OSLER. SINDROME TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN ENG	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01613	RENDU-OSLER. SINDROME. MLPA GENES ENG, ACVRL1, BMPR2	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL01614	RENDU-OSLER. SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01615	RENDU-OSLER. SINDROME. SECUENCIACION GEN ACVRL1	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL01616	RENDU-OSLER. SINDROME TIPO 1. SECUENCIACION GEN ENG	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL01617	RENDU-OSLER. TELANGIECTASIA HEREDITARIA HEMORRAGICA. SECUENCIACION PANEL GENES	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL01618	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN BBS1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01619	RETINITIS PIGMENTOSA TIPO 6S. MUTACION CONOCIDA GEN CDHR1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01620	RETINOSIS PIGMENTARIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN CNGA1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01621	RETINOSIS PIGMENTARIA 4S. MUTACION CONOCIDA GEN CNGB1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01622	RETINITIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN EYS	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01623	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN IFT140	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01624	RETINITIS PIGMENTOSA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN NRL	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01625	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN PDE6B	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01626	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN PROM1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01627	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN RDH12	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01628	RETINITIS PIGMENTOSA. MUTACION CONOCIDA GEN REEP6	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01629	RETINITIS PIGMENTOSA TIPO 4. MUTACION CONOCIDA GEN RHO	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01630	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN RP1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01631	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN RP2	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01632	RETINOSIS PIGMENTOSA MUTACION CONOCIDA GEN RPRGR	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01633	RETINITIS PIGMENTOSA. MUTACION CONOCIDA GEN SAC	ENFERMEDAD OCULOOTODENTAL	SANGER 1	20
GNL01634	RETINITIS PIGMENTOSA. ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN SNRNP200	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01635	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN TULP1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01636	RETINOSIS PIGMENTARIA. MUTACION CONOCIDA GEN IMPDH1	ENFERMEADES OCULARES	SANGER 1	20
GNL01637	RETINOSIS PIGMENTARIA. MLPA GEN EYS	ENFERMEADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01638	RETINOSIS PIGMENTARIA. MLPA GEN RDH12	ENFERMEADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01639	RETINITIS PIGMENTOSA. MLPA GEN RHO	ENFERMEADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01640	RETINOSIS PIGMENTARIA. MLPA GEN RP1	ENFERMEADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01641	RETINOSIS PIGMENTARIA. MLPA GEN RPE6S	ENFERMEADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01642	RETINOSIS PIGMENTARIA. SECUENCIACION COMPLETA GEN CNGB1	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01643	RETINOSIS PIGMENTARIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01644	RINITIS PIGMENTOSA 2S. SECUENCIACION GEN EYS	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01645	RETINOSIS PIGMENTOSA. SECUENCIACION GEN AGBL5	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01646	RETINOSIS PIGMENTARIA. SECUENCIACION GEN RDH12	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01647	RETINITIS PIGMENTOSA TIPO 4. SECUENCIACION GEN RHO	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	NGS M	30
GNL01648	RETINOSIS PIGMENTARIA. SECUENCIACION GEN RP1	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01649	RETINOSIS PIGMENTARIA. SECUENCIACION COMPLETA GEN TULP1	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01650	RETENCION DE QUILOMICRONES, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN SAR1B	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01651	RETT, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN FOXG1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01652	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME. MLPA GEN CREBBP	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL01653	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01654	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME. SECUENCIACION GEN CREBBP	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01655	SORDERA TIPO 2. MUTACION CONOCIDA GEN MYO6	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01656	SINDROME DE 3M. MUTACION CONOCIDA GEN OBSL1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01657	SORDERA AUTOSOMICA DOMINANTE. MUTACION CONOCIDA GEN MYH14	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01658	SINDROME AUTOINFLAMATORIO FAMILIAR. MUTACION CONOCIDA GEN NLRP3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01659	SUSCEPTIBILIDAD DE AUTISMO LIGADO AL CROMOSOMA X. MUTACION CONOCIDA GEN PTCHD1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01660	SINDROME AUTOINFLAMATORIO. MUTACION CONOCIDA GEN MVK	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01661	SORDERA AUTOSOMICA RECESIVA. MUTACION CONOCIDA GEN OTOA	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01662	SORDERA AUTOSOMICA RECESIVA. MUTACION CONOCIDA EN OTOGL	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01663	SORDERA AUTOSOMICA RECESIVA. MUTACION CONOCIDA GEN TRIOBP	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01664	SORDERA AUTOSOMICA RECESIVA. MLPA DEL GEN SLC26A4	ENFERMEADES AUDITIVAS	MLPA 1S	20
GNL01665	SORDERA AUTOSOMICA RECESIVA. SECUENCIACION COMPLETA GEN TMC1	ENFERMEADES AUDITIVAS	NGS M	30
GNL01666	SINDROME ARBOLEDA-THAM. MUTACION CONOCIDA. KAT6A	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01667	SINDROME DE BASILICATAR-AKHATAR. MUTACION CONOCIDA GEN MSL3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01668	SAY-BARBER-BIESECKER-YOUNG-SIMPSON, SINDROME. MUTACION CONOCIDA KAT6B	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01669	SINDROME DE BLOOM. MUTACION CONOCIDA EN GEN BLM	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01670	SINDROME DE BARTH. MUTACION CONOCIDA GEN TFAZZIN	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01671	SINDROME DE BARAKAT, MLPA GEN GATA3	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01672	BARAKAT, SINDROME. SECUENCIACION GEN GATA3	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01673	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 14. SCA14. SECUENCIACION GEN PRKCG	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01674	ATAXIA ESPINOCEREBELOSA 19. SCA19. SECUENCIACION GEN KND3	ENFERMEADES NEOLASIAS	NGS P	25
GNL01675	SINDROME DE ACALASIA-ADDISONIANISMO-ALACRIMIA. SECUENCIACION GEN AAAS	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01676	CARDIOSPONDILOCARPOFACIAL, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN MAP3K7	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01677	SINDROME CHIME. MUTACION CONOCIDA GEN PIGL	ENFERMEADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01678	SINDROME DE CHARGE. MUTACION CONOCIDA EN GEN SEMA3E	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01679	SINDROME DE COACH. MUTACION CONOCIDA EN GEN TMEM67	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01680	SORDERA CONGENITA. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01681	SINDROME DE DILATACION AORTICA FAMILIAR MUTACION CONOCIDA EN MYLK	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01682	SINDROME DE AICARDI-GOUTIERES. MUTACION CONOCIDA GEN ADAR	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01683	SECUENCIACION 2 GENES NO RECURRENTES (SOLO TECNICA)	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01684	SINDROME DE DOWN. MUTACION CONOCIDA GEN DSCAM	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01685	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SBDS	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01686	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME. SECUENCIACION GEN SBDS	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS P	25
GNL01687	SINDROME DESANTO-SHINATI. MUTACION CONOCIDA GEN WAC	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01688	SECUENCIACION COMPLETA GEN F9 (SOLO TECNICA)	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01689	SECUENCIACION COMPLETA GEN GBA (SOLO TECNICA)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01690	ACIL CO-A DESHIDROGENASA DE CADENA MEDIA, DEFICIENCIA. SECUENCIACION GEN ACADM.	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01691	RETT, SINDROME. SECUENCIACION GEN CDKL5	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01692	COROIDEREMIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN CHM	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01693	USHER TIPO III A, SINDROME. SECUENCIACION GEN CLRN	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01694	HIPERPLASIA ADRENAL CONGENITA. SECUENCIACION GEN CYP21A2 Y MLPA	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 2/MLPA 1	30
GNL01695	MIOPIA CENTRONUCLEAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN DNM2.	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01696	CUTIS LAXA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN ELN	ENFERMEADES CUTANEA	NGS M	30
GNL01697	CUTIS LAXA, SINDROME. SECUENCIACION DEL GEN FBLN5	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL01698	TRIMETILAMINURIA. SECUENCIACION GEN FM03	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01699	PARAPLEJIA ESPASTICA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION DEL GEN GJC2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01700	SECUENCIACION EXON 12 DEL GEN JAK2	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01701	PAQUIONQUIA CONGENITA. SECUENCIACION DEL GEN KRT6A	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL01702	HIPERTRIGLICERIDEMIA. SECUENCIACION DEL GEN LPL	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01703	SCHWANNOMATOSIS FAMILIAR, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN LZTR1	ENFERMEADES NEOLASIAS	NGS P	25
GNL01704	LAFORA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN NHLCR1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01705	HIPERCOLESTEROLEMIA FAMILIAR. SECUENCIACION NGS GEN PCSK9	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS 1	30
GNL01706	CUTIS LAXA AR TIPO 2A, SINDROME. SECUENCIACION GEN PYCR1	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL01707	LIDDLE, SINDROME. SECUENCIACION GEN SCN11B	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	NGS M	30
GNL01708	LIDDLE SINDROME. SECUENCIACION EN GEN SCN11G	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01709	NOONAN, SINDROME. SECUENCIACION GEN SHOC2	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS P	25
GNL01710	DEFICIT DE TRANSPORTADOR DE CARNITINA. SECUENCIACION GEN SLC22A5	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01711	EHLERS-DANLOS SINDROME TIPO III. SECUENCIACION GEN TNXB	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	NGS M	30
GNL01712	USHER TIPO II, SINDROME. SECUENCIACION GEN USH2A	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01713	HIPOXANTINURIA. SECUENCIACION GEN XDH	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	NGS M	30
GNL01714	SINDROME DE FRASER 2, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN FREM2	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01715	GITELMAN, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SLC12A3	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01716	SINDROME DE GALLOWAY-MOWAT2 LIGADO AL CROMOSOMA X. MUTACION CONOCIDA. LAGE3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01717	SORDERA DE HERENCIA DOMINANTE. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01718	SINDROME DE HERMANSKY PUDLAK 1. MUTACION CONOCIDA GEN HPS1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01719	SINDROME DE HELSMOORTEL-VAN DER AA. MUTACION CONOCIDA EN GEN ADNP	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01720	SINDROME DE JOUBERT. MUTACION CONOCIDA GEN CC2D2A	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01721	SINDROME DE JOUBERT TIPO 2. MUTACION CONOCIDA EN TMEM216	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01722	SINDROME KOOLEN DE VRIES. MUTACION CONOCIDA EN KANSL1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01723	SINDROME DE KABUKI. MUTACION CONOCIDA GEN KDM6A	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01724	SINDROME DE KOOLEN DE VRIES. MLPA GEN KANSL1	DIAGNOSTICO	MLPA 1S	20
GNL01725	LINFOPROLIFERATIVO AUTOINMUNE TIPO IA, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN FAS	ENFERMEADES INMUNOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL01726	SINDROME LOEY'S DIETZ. MUTACION CONOCIDA GEN SMAD3	ENFERMEADES DEL TEJIDO CONECTIVO	SANGER 1	20
GNL01727	SINDROME DE LARSEN. MUTACION CONOCIDA GEN FLNB	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01728	SINDROME DE LEVGH. MUTACION CONOCIDA PET100	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01729	SINDROME PROLIFERATIVO LIGADO AL X. MUTACION CONOCIDA GEN SH2D1A	ENFERMEADES INMUNOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL01730	SINDROME DEL AGOTAMIENTO DEL ADN MITOCONDRIAL. MUTACION CONOCIDA. TYMP	ENFERMEADES MITOCONDRIALES	SANGER 1	20
GNL01731	SITOSTEROLEMIA. MUTACION CONOCIDA GEN ABCG8	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20

GNL01732	SUBLUXACION CRISTALINO Y ECTOPIA LENTIS. MUTACION CONOCIDA GEN ADANTS4	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01733	STICKLER TIPO2, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN COL11A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01734	STICKLER TIPO 1, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN COL2A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01735	SORDERA CON AFLASIA DEL LABERINTO, MICROTTIA Y MICRODONCIA. MUTACION CONOCIDA GEN FGF3	ENFERMEADES OCULOOTODONTAL	SANGER 1	20
GNL01736	SORDERA CONGENITA.MUTACION CONOCIDA GEN GIB2.	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01737	SCHWANNOMATOSIS FAMILIAR, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN LZTR1	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01738	SINDROME MIASTENICO CONGENITO.MUTACION CONOCIDA GEN SYT2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01739	SOTOS, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN NSD1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01740	SORDERA DE HERENCIA RECESIVA. MUTACION CONOCIDA GEN PCDH15	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01741	SORDERA. MUTACION CONOCIDA GEN PTPRQ	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01742	SINDACTILIA, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN TP63	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01743	SORDERA TIPO 6. MUTACION CONOCIDA GEN WFS1	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01744	SINDROME MIELODISPLASICO. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS M	30
GNL01745	STARGARDT, ENFERMEDAD. MLPA GEN ABCA4.	ENFERMEADES OCULARES	MLPA 1S	20
GNL01746	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME. MLPA GEN DHCR7	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01747	SOTOS, SINDROME. MLPA GEN NFIX	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01748	SOTOS, SINDROME. MLPA GENES NSD1, NFIX	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01749	SMITH MAGENIS, SINDROME. MLPA GEN RAI1	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01750	MIELODISPLASICO, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SF3B1	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01751	STARGARDT, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES OCULARES	NGS M	30
GNL01752	SCHWANNOMATOSIS, ENFERMEDAD. PANEL DE GENES (SMARCB1, HLF, LZTR1)	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS E	30
GNL01753	TRASTORNO SEMEJANTE SINDROME NOONAN. MUTACION CONOCIDA GEN DTNA	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01754	SORDERA NEUROSENSORIAL. MUTACION CONOCIDA GEN EY44	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01755	SINDROME DE NOONAN. MUTACION CONOCIDA EN EL GEN LZTR1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01756	SINDROME DE NOONAN. MUTACION CONOCIDA GEN RAS42	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01757	NEFROTICO, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SLC12A3	ENFERMEADES RENALES	SANGER 1	20
GNL01758	SORDERA SENSORIAL NO SINDROMICA. MUTACION CONOCIDA GEN MYO7A	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01759	SORDERA NEUROSENSORIAL NO SINDROMICA. MUTACION CONOCIDA GEN TECTA	ENFERMEADES AUDITIVAS	SANGER 1	20
GNL01760	SINDROME DE NIEMANN-PICK MLPA GEN NPC1	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	MLPA 1S	20
GNL01761	SORDERA NEUROSENSORIAL AUTOSOMICA RECESIVA. ESTUDIO (GJB2,GJB6, OTOF)	ENFERMEADES NEURONALES	NGS P	25
GNL01762	SINDROME OCULOCEREBROFACIAL DE KAUFMAN. MUTACION CONOCIDA GEN UBE3B	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01763	OPITZ, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN MID1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01764	SINDROME ODONELL LURIA ROLDAN. MUTACION CONOCIDA EN GEN KMT2E	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01765	SINDROME DE PILAROWSKI-BJORSSON. MUTACION CONOCIDA GEN CHD1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01766	SINDROME DE PITT HOPKINS. MUTACION CONOCIDA EN TCF4	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01767	SINDROME POLIMALFORMATIVO. MUTACION CONOCIDA GEN CRIPT	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01768	PHELAN-MCDERMID.SINDROME. MLPA GEN SHANK3	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01769	SINDROME DEL QT LARGO, TIPO 11. MUTACION CONOCIDA GEN AKAP9	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01770	SINDROME DE RAHMAN, MUTACION CONOCIDA GEN HIST1H1E	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01771	RETT, SINDROME. MLPA GEN MECP2	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01772	ROMANO-WARD, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN KCNH2	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01773	SINDROME SHWACHMAN-DIAMOND MUTACION CONOCIDA GEN EFL1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01774	STARGARDT, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN ABCA4	ENFERMEADES OCULARES	NGS I	30
GNL01775	SORDERA CONGENITA. SECUENCIACION GEN GIB2	ENFERMEADES NEURONALES	NGS I	30
GNL01776	SOTOS, SINDROME. SECUENCIACION GEN NFIX	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01777	SOTOS, SINDROME. SECUENCIACION GENES NSD1, NFIX	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01778	SORDERA CONGENITA. SECUENCIACION GEN OTOF	ENFERMEADES NEURONALES	NGS I	30
GNL01779	SMITH MAGENIS, SINDROME. SECUENCIACION GEN RAI1	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01780	SINDROME SHPRINTZEN-GOLDBERG. SECUENCIACION GEN SKI	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01781	SINDROME DE SCHUURS-HOELIMAKERS. MUTACION CONOCIDA EN GEN PACS1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01782	SINDROME DE SCHAAF-YANG. MUTACION CONOCIDA GEN MAGEL2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01783	SINDROME DE TOWNES-BROCKS. MUTACION CONOCIDA GEN SALL1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01784	SINDROME TRISMO-PSEUDOCAMPTODACTILIA. MUTACION CONOCIDA GEN MYH8	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01785	STICKLER TIPO 1, SINDROME. MLPA COL2A1	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	MLPA 1S	20
GNL01786	SINDROME UNA-ROTULA. MUTACION CONOCIDA EN LMX1B.	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01787	SINDROME VELOCARDIOFACIAL. MUTACION CONOCIDA GEN TBX1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01788	SINDROME DE WAARDENBURG. MUTACION CONOCIDA GEN PAX3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01789	SINDROME DE WERNER. MUTACION CONOCIDA GEN WRN	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01790	SINDROME DE WIEACKER-WOLF. MUTACION CONOCIDA EN GEN ZC4H2	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01791	TALLA BAJA. MUTACION CONOCIDA GEN SHOX	ENFERMEADES MUSCULO-ESQUELETICAS	SANGER 1	20
GNL01792	TELANGIECTASIA CUTANEA FAMILIAR, MUTACION CONOCIDA GEN ATR	ENFERMEADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01793	TRASTORNO CONGENITO DE LA GLUCOSILACION. MUTACION CONOCIDA EN GEN B4GLT1	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01794	TRASTORNO CONGENITO DE LA GLUCOSILACION TIPO 1A. MUTACION CONOCIDA GEN DPM3	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01795	TRASTORNO CONGENITO DE GLUCOSILACION MUTACION. CONOCIDA EN PMM2	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01796	TRASTORNO DEL DESARROLLO INTELLECTUAL. MUTACION CONOCIDA. CRBN	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01797	TRASTORNO DEL DESARROLLO INTELLECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN KDM4B	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01798	TRASTORNO DEL DESARROLLO INTELLECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN KMT5B	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01799	TRASTORNO DEL DESARROLLO INTELLECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN TAN2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01800	TRASTORNO DEL DESARROLLO INTELLECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN ZMYND11	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01801	TRASTORNO DEL DESARROLLO INTELLECTUAL. MUTACION CONOCIDA GEN ZNF711	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01802	BIOLOGIA MOLECULAR. MUTACION CONOCIDA GEN TDK	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01803	TRASTORNO DEL DESARROLLO. MUTACION CONOCIDA GEN ARX	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01804	TRASTORNO DE LA DIFERENCIACION SEXUAL. SECUENCIACION GEN ARX	ENFERMEADES SEXUALES	NGS M	30
GNL01805	TUMORES GLOMICOS FAMILIARES. SECUENCIACION GEN GLMN	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS E	30
GNL01806	TANGIER, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA EN GEN ABCA1 (DOS MUTACIONES)	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01807	TRIMETILAMINURIA. MUTACION CONOCIDA GEN FMO3	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01808	TRASTORNO DEL NEURODESARROLLO, MUTACION CONOCIDA GEN TMX2	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01809	GILLES DE LA TOURETTE, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01810	TRASTORNO DEL NEURODESARROLLO CON REGRESION. MUTACION CONOCIDA. IRF2BPL	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01811	UNVERRICHT-LUNDBORG, ENFERMEDAD. ESTUDIO DE EXPANSION GEN CSTB	ENFERMEADES NEURONALES	TP-PCR	20
GNL01812	TRICODISTROFIA, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS M	30
GNL01813	TUMOR RABDOIDE RENAL. MUTACION CONOCIDA GEN SMARCB1	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01814	TUMOR RABDOIDE RENAL. PANEL GENES (SMARCB1 Y SMARCA4)	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL01815	TIETZ, SINDROME. SECUENCIACION GEN MIET	ENFERMEADES CUTANEA	NGS M	30
GNL01816	TAY SACHS, ENFERMEDAD. MUTACION CONOCIDA GEN HEXA	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01817	TAY SACHS, ENFERMEDAD. MLPA GEN HEXA	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 1S	20
GNL01818	TAY-SACHS, ENFERMEDAD. SECUENCIACION GEN HEXA	DIAGNOSTICO	NGS M	30
GNL01819	TAQUICARDIA VENTRICULAR. MUTACION CONOCIDA GEN TECLRL	DIAGNOSTICO	SANGER 1	20
GNL01820	USHER TIPO II, SINDROME. MLPA GEN USH2A (2 SONDAS)	ENFERMEADES NEURONALES	MLPA 2S	20
GNL01821	USHER, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01822	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN VHL	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01823	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME. MLPA GEN VHL	ENFERMEADES NEOPLASICAS	MLPA 1S	20
GNL01824	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME. SECUENCIACION GEN VHL	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 2	30
GNL01825	VON-WILLEBRAND ENFERMEDAD MUTACION CONOCIDA GEN VWF	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	SANGER 1	20
GNL01826	VON WILLEBRAND, ENFERMEDAD. MLPA GEN VWF	ENFERMEADES HEMATOLOGICAS Y CARDIOVASCULARES	MLPA 1S	20
GNL01827	WISKOTT ALDRICH, SINDROME. MLPA GEN WAS	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL01828	WELLNESS	DIAGNOSTICO	WELLNESS	20
GNL01829	TUMOR DE WILMS. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS M	30
GNL01830	WILSON, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN ATP7B	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01831	WHITE SUTTON, SINDROME. SECUENCIACION GEN POGZ	ENFERMEADES NEURONALES	NGS M	30
GNL01832	WEST, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN SPTAN1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01833	WILLIAMS, SINDROME. MLPA REGION q11.23R	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL01834	WILSON, SINDROME. MLPA GEN ATP7B	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL01835	WILLIAMS, SINDROME. MLPA GEN ELN	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	MLPA 1S	20
GNL01836	TUMOR DE WILMS. MLPA GEN WT1	ENFERMEADES NEOPLASICAS	MLPA 1S	20
GNL01837	TUMOR DE WILMS. SECUENCIACION GEN WT1	ENFERMEADES NEOPLASICAS	NGS P	25
GNL01838	WILSON, SINDROME. SECUENCIACION GEN ATP7B (SOLO TECNICA)	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	NGS I	30
GNL01839	SINDROME DE WAARDENBURG. MUTACION CONOCIDA GEN EDNRB	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01840	WEAVER SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN EZH2	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01841	WIEDEMANN-STEINER, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN KMT2A	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01842	WHITE SUTTON SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN POGZ	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01843	WAARDENBURG-SHAH, SINDROME. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES AUDITIVAS	NGS M	30
GNL01844	XERODERMA PIGMENTOSUM. MUTACION CONOCIDA GEN CYP27A1	ENFERMEADES NEURONALES	SANGER 1	20
GNL01845	X-FRAXIS, SINDROME (REPROSAFE)	ENFERMEADES NEURONALES	TP-PCR-FRAXA	20
GNL01846	XANTHURIA, TIPO 1. MUTACION CONOCIDA GEN XDH	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20
GNL01847	XERODERMA PIGMENTOSUM. MUTACION CONOCIDA ERCC2	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL01848	XERODERMA PIGMENTOSA. MUTACION CONOCIDA GEN ERCC5	ENFERMEADES CUTANEA	SANGER 1	20
GNL01849	XERODERMA PIGMENTOSUM. MUTACION CONOCIDA XPC	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	SANGER 1	20
GNL01850	XERODERMA PIGMENTOSUM (8 GENES). DBP2, ERCC2, ERCC3, ERCC4, ERCC5, POLH, XPA, XPC	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL01851	XERODERMA PIGMENTOSUM, ENFERMEDAD. SECUENCIACION PANEL DE GENES	ENFERMEADES DERMATOLOGICAS	NGS M	30
GNL01852	XERODERMA PIGMENTOSO. MUTACION CONOCIDA GEN POLH	ENFERMEADES NEOPLASICAS	SANGER 1	20
GNL01853	ZIMMERMANN-LABAND SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN KCNH1	ENFERMEADES MULTISISTEMICAS	SANGER 1	20
GNL01854	ZELLWEGER, SINDROME. MUTACION CONOCIDA GEN PEK2	ENFERMEADES METABOLICAS Y ENDOCRINAS	SANGER 1	20