

I test genetici più frequentemente eseguiti

Preconcezionale:

- [Test per la ricerca di mutazioni del gene CFTR associate alla Fibrosi Cistica](#)
- Test per la [ricerca di Microdelezioni del cromosoma Y](#)
- [Test per la Sindrome dell'x fragile \(FRAXA\)](#)
- Analisi del [Cariotipo](#) (o Mappa Cromosomica) per la ricerca di eventuali anomalie cromosomiche

Fish (Ibridazione in situ a Fluorescenza):

- [FISH Centromerica](#)
- [FISH Locus Specifica](#)
- [FISH Painting](#)
- [FISH Telomeriche](#)
- [FISH CLL](#)

Prenatale:

- [Test Harmony](#)

Genetica Molecolare Oncologica:

- [Test per la ricerca di mutazioni dei geni BRCA 1 e 2](#)
- [Test Hereditary Cancer per la ricerca di mutazioni in 26 geni associati al rischio di sviluppo di sindromi tumorali](#)
- [Tumori ereditari della mammella e dell'ovaio](#)
- [Tumore al Colon](#)
- [Sindrome di Lynch](#) (Hereditary Non-Polyposis Colorectal Cancer)
- [Sindrome di Li-Fraumeni](#)
- [Tumore al Pancreas](#)
- [Tumore dello stomaco](#) (Adenocarcinoma gastrico diffuso ereditario)
- [Sindrome di Peutz-Jeghers](#)
- [Sindrome di Cowden](#)
- [Poliposi Adenomatosa Familiare \(FAP\)](#)

Citogenetica Molecolare Oncologica:

- [FISH HER2 Carcinoma mammella](#)
- [FISH Ricerca Aneuploidie Cellule Cervicali](#)
- [FISH Ricerca Aneuploidie in Cellule Uroteliali](#)
- [FISH ROS1](#)
- [FISH ALK](#)

Gastronterologica:

- [Analisi genetica degli aplotipi \(HLA-DQ2 e DQ8\) per definire la predisposizione genetica alla Celiachia](#)
- [Test per la ricerca di mutazioni del gene della Lattasi \(LCT\) per definire la predisposizione genetica all'Intolleranza al Lattosio](#)

Trombosi:

- [Test per la ricerca di mutazioni del Fattore V \(variante di Leiden\)](#)
- [Test per la ricerca di mutazioni del Fattore II \(Protrombina\)](#)
- [Test per la ricerca di mutazioni MTHFR](#)
- [Test per la ricerca di mutazioni del PAI-I \(inibitore-1 dell'attivatore del plasminogeno\)](#)
- [Pacchetto Fattori della Coagulazione](#)

Autoimmunità:

- [Test per la ricerca dell'antigene HLA B27](#)

Farmacogenetica:

- [Analisi molecolare dei polimorfismi del gene DPYD](#)
- [Analisi molecolare dei polimorfismi del gene UGT1A1](#)

Altri test:

- [Test per diagnosi di Emocromatosi Ereditaria \(EE\)](#)
- [Test per diagnosi della Sindrome di Gilbert](#)