

**DIAGNOSTICA SPECIALISTICA ONCOEMATOLOGICA IRE
PRESTAZIONI CITOGENETICA**

Patologia	Alterazioni citogenetiche studiate secondo Linee Guida Internazionali (*)	Codici CUR (fino al 31-12-2024)	
Sindromi Mielodisplastiche	Singole alterazioni cromosomiche/Cariotipo complesso	CARIOTIPO su cellule di midollo osseo in coltura 24-48 h	
Sindromi Mieloproliferative Ph- Leucemia Mieloide Cronica		Cod. CUR: 91.31.3_0	
Leucemie acute mieloidi e linfoidi		91.32.2_0	
		91.33.5_0	
Leucemia Linfatica Cronica	Delezione ATM		
	Delezione TP53		
	Delezione 13q		
	Trisomia 12		
Sindromi Mieloproliferative Ph-(PV, TE, MF)	Delezione 7q/Monosomia 7	IBRIDAZIONE IN SITU A FLUORESCENZA (FISH) su nuclei interfascici da midollo e sangue periferico	
	Trisomia 8 e 9		
	Delezione 5q, 13q, 20q, 12p, 11q/11q23		
	Inv(3)/3q21		Cod. CUR:
	i(17q)		91.37.3_2
Sindromi Mielodisplastiche	Delezione 7q/Monosomia 7	91.37.4_2	
	Trisomia 8		
	Delezione 5q, 20q, TP53		
Leucemia Mieloide Cronica	Fusione BCR::ABL1		
Leucemie Acute mieloidi e linfoidi	Fusione PML::RARA		
	Fusione RUNX1::RUNX1T1		
	Fusione CBFβ::MYH11		
	Fusione DEK::NUP214		
	Fusione BCR::ABL1		
	Riarrangiamento KMT2A		
	Riarrangiamento MECOM		

	Alterazioni citogenetiche correlate alla Mielodisplasia (Delezione 7q/Monosomia 7, trisomia 8, delezione 5q, 20q, TP53).	
	Delezione 9(p21)	
Gammopatie monoclonali (MGUS e Mielomi)	Traslocazioni: t(4;14) (FGFR3::IGH), t(14;16)(IGH::MAF), t(11;14)(CCND1::IGH)	
	Delezioni: del TP53, del(13)(q14), del 1p	
	Gain/amp 1q	
Linfomi Non Hodgkin (Follicolare, Mantellare, LNH a Grandi cellule B, Linfoma di Burkitt)	Traslocazioni: t(11;14)(CCND1::IGH), t(14;18)(IGH::BCL2), t(8;14)(MYC::IGH)	
	Riarrangiamento BCL6	
Gammopatie monoclonali (MGUS/MM)	Alterazioni citogenetiche di MGUS/MM mediante metodica FISH (vedi elenco sopra riportato)	Immuno-separazione di plasmacellule anti CD138 Cod. CUR 90.81.5_03