

**Elenco esami non eseguibili presso  
Punto Prelievi Casa di Cura San Camillo  
Aggiornamento al 30/12/2024**

<b>Cod. Accettazione</b>	<b>Denominazione esame sul referto</b>
242	<i>P-Ammonio</i>
285	<i>Ricerca crioglobuline</i>
298EST	<i>Emogasanalisi sangue arterioso</i>
299EST	<i>Emogasanalisi sangue venoso</i>
299CARB	<i>Sg-Carbossemoglobina</i>
329	<i>P-Glucosio post-prandiale</i>
529	<i>Eparinemia</i>
689	<i>Intradermoreazione secondo Mantoux</i>
758	<i>Biopsia gastrica, Helicobacter pylori, esame colturale</i>
5234	<i>Ormone somatotropo (GH), curva dopo carico orale di glucosio</i>
232	<i>S-insulina post prandiale</i>
5601	<i>Ricerca crioagglutinine</i>
5659	<i>Breath test Urea C13</i>
5660	<i>Esame microbiologico Broncoaspirato</i>
5867	<i>Ricerca delezioni e duplicazioni di geni</i>
1200	<i>BRCA 1 e 2 reflex</i>
1201	<i>Riarrangiamenti in BRCA 1 mediante MLPA</i>
1202	<i>Riarrangiamenti in BRCA 2 mediante MLPA</i>
1203	<i>Mutazioni BRCA 1 in familiari. Test mirato</i>
1204	<i>Mutazioni BRCA 2 in familiari. Test mirato</i>
1207	<i>Ricerca mutazioni fibrosi cistica</i>
1208	<i>Mutazioni fibrosi cistica II L</i>
129	<i>Mutazioni beta talassemia</i>
1210	<i>Ricerca riarrangiamenti gene CDH1</i>
1211	<i>Ricerca mutazione connessina 26</i>
1212	<i>Ricerca mutazione connessina 30</i>
1213	<i>Fragilità del cromosoma X (FRAXA)</i>
1214	<i>T. di metilazione Prader Willi-Angelman</i>
1215	<i>Cariotipo su sangue periferico</i>
1205	<i>Ricerca mutazioni MLH1, MSH2, MSH6</i>
1206	<i>Ricerca mutazioni MLH1, MSH2, MSH6, Test mirato</i>
1216	<i>Analisi di sequenze geniche mediante NGS-SMALL</i>
1217	<i>Analisi di sequenze geniche mediante NGS-MEDIUM</i>
1218	<i>Analisi di sequenze geniche mediante NGS-LARGE</i>
1219	<i>OncoCheck, sequenze geniche mediante NGS</i>
1224	<i>Ibridazione in situ (FISH)</i>
1220	<i>Singola mutazione, Sanger Sequencing</i>
1221	<i>Analisi tolleranza chemioterapico, gene DPYD</i>
1222	<i>Analisi genetica distrofia muscolare di Duchenne</i>
1223	<i>Ricerca delezione SMN1 (SMA)</i>
1226	<i>Ibridazione Genomica Comparativa Array CGH</i>
1227	<i>Analisi quantitativa di acidi nucleici mediante PCR Real Time (RT-PCR)</i>
1228	<i>Oncocheck 28, sequenze geniche mediante NGS</i>
1229	<i>Oncocheck 62, sequenze geniche mediante NGS</i>
1230	<i>Whole Exome - Next Generation Sequencing (NGS)</i>
1231	<i>Pannello NGS Oftalmologia</i>
1236	<i>Pannello HCS - Multigeni</i>
1237/1237 AP	<i>HRD test</i>
1238	<i>Singola mutazione, Sanger Sequencing</i>

Brescia, 30/12/2024

Il Direttore Sanitario  
Dr. Angelo Meloni