

38000169	Detecção De Mutações Por PCR + Eletroforese Capilar + Southern BLOT. Gene Analisado Znf9. Doença Distrofia Miotônica Tipo I E Ii	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38000170	Detecção De Mutações Por PCR + Eletroforese Capilar. Gene Analisado Fmr1. Doença Transtorno Do Espectro Autista. Sigla XFRAGILPCR	
38000171	Detecção De Mutações Por PCR + Eletroforese Capilar. Gene Analisado Fmr1. Doença Síndrome Do X Frágil, Síndrome De Ataxia/Tremor Associados Ao X Frágil - FXTAS E Falência Ovariana Prematura - FOP	
38000172	Detecção De Mutações Por PCR + Eletroforese Capilar. Gene Analisado IGH. Doença Proliferação Linfocitárias	
38000173	Detecção De Mutações Por PCR + Eletroforese Capilar. Gene Analisado FXN. Doença Ataxia De Friedreich	
38000174	Detecção De Mutações Por PCR Multiplex. Gene Analisado CFTR. Doença Fibrose Cística E Doenças Relacionadas ao Gene CFTR	
38000175	Detecção De Mutações Por PCR. Gene Analisado Gene Da Protrombina. Doença Trombose Venosa	
38000176	Detecção De Mutações Por PCR. Gene Analisado HTT. Doença Displasia Espôndilo-Epifisária Congênita, Displasia De Kniest, Displasia Espôndilo-Epi-Metáfisária Do Tipo Strudwick, Displasia Platispondilica Do Tipo Torrance, Síndrome De Stickler Tipo I	
38000177	Detecção De Mutações Por Real Time PCR. Doença Defeitos Da Biogênese Do Peroxissomo	
38000178	Detecção De Mutações Por Real Time PCR. Gene Analisado BCR, Abl1. Doença Leucemia Mielóide Crônica	
38000179	Detecção De Mutações Por Real Time PCR. Gene Analisado Fator V De Leiden. Doença Trombose Venosa	
38000180	Detecção De Mutações Por Real Time PCR. Gene Analisado HFE (Mutações C282y, H63d E S65c). Doença Hemocromatose	
38000181	Detecção De Mutações Por Sequenciamento E Análise De CNV Por Software. Gene Analisado BRCA1, BRCA2. Doença Câncer De Mama E Ovário Hereditários	
38000182	Detecção De Mutações Por Sequenciamento E MLPA. Gene Analisado BRCA1, BRCA2. Doença Câncer De Mama E Ovário Hereditários	
38000183	Detecção De Mutações Por Sequenciamento E MLPA. Gene Analisado DMD. Doença Distrofia Muscular De Duchenne/Becker	
38000184	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Doença Leucemia Mielóide Crônica	
38000185	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado AIP, ALK, APC, ATM, ATR, AXIN2, BAP1, BARD1, BLM, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BRIP1, BUB1B, CASR, CDC73, CDH1, CDK4, CDKN1B, CDKN1C, CDKN2A, CEBPA, CEP57, CHEK2, CTC1, CYLD, DDB2, DICER1, DIS3L2, DKC1, EGFR, EGLN1, EPCAM, ERCC1, ERCC2, ERCC3, ERCC4, ERCC5, EXT1, EXT2, EZH2, FAN1, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, FH, FLCN, GATA2, GPC3, GREM1, HNF1A, HOXB13, HRAS, KIF1B, KIT, KMT2D, MAX, MC1R, MDH2, MEN1, MET, MERTK, MRE11A, MITF, MLH1, MLH3, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NF2, NHP2, NOP10, NSD1, PALB2, PDGFRA, PHOX2B, PMS1, PMS2, POLD1, POLE, POLH, POT1, PRF1, PRKAR1A, PRSS1, PTCH1, PTCH2, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, RB1, RECQL4, RET, RHBDF2, RUNX1, SBDS, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SLX4, SMAD4, SMARCA4, SMARCB1, SMARCE1, STK11, SUFU, TINF2, TMEM127, TERC, TERT, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WRAP53, WRN, WT1, XPA, XPC, XRCC2. Doença Complexo Da Esclerose Tuberosa	
38000186	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Kras. Doença Câncer	
38000187	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado SOX9. Doença Displasia Campomélica	
38000188	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado ABCD1. Doença Adrenoleucodistrofia	

38000189	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado AIP, ALK, APC, ATM, ATR, AXIN2, BAP1, BARD1, BLM, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BRIP1, BUB1B, CASR, CDC73, CDH1, CDK4, CDKN1B, CDKN1C, CDKN2A, CEBPA, CEP57, CHEK2, CTC1, CYLD, DDB2, DICER1, DIS3L2, DKC1, EGFR, EGLN1, EPCAM, ERCC1, ERCC2, ERCC3, ERCC4, ERCC5, EXT1, EXT2, EZH2, FAN1, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, FH, FLCN, GATA2, GPC3, GREM1, HNF1A, HOXB13, HRAS, KIF1B, KIT, KMT2D, MAX, MC1R, MDH2, MEN1, MET, MERTK, MRE11A, MITF, MLH1, MLH3, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NF2, NHP2, NOP10, NSD1, PALB2, PDGFRA, PHOX2B, PMS1, PMS2, POLD1, POLE, POLH, POT1, PRF1, PRKAR1A, PRSS1, PTCH1, PTCH2, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, RB1, RECQL4, RET, RHBDF2, RUNX1, SBDS, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SLX4, SMAD4, SMARCA4, SMARCB1, SMARCE1, STK11, SUFU, TINF2, TMEM127, TERC, TERT, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WRAP53, WRN, WT1, XPA, XPC, XRCC2. Doença Síndrome De Cowden	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38000190	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado ALPL. Doença Síndrome De Hipofosfatase	
38000191	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado ATP13A2, C19ORF12, COASY, CP, DCAF17, FA2H, FMR1, FTL, GTPBP2, PANK2, PLA2G6, SCP2, WDR45. Doença Neurodegeneração Com Acúmulo Cerebral De Ferro	
38000192	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado BRAF. Doença Câncer	
38000193	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado CFTR. Doença Fibrose Cística E Doenças Relacionadas Ao Gene CFTR.	
38000194	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado COL1a1, Col1a2. Doença Osteogênese Imperfeita	
38000195	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado COL1a1. Doença Osteogênese Imperfeita 1	
38000196	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado COL1a2. Doença Osteogênese Imperfeita 2	
38000197	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado COL2a1. Doença Ehlers-Danlos Tipo Iv E Aneurisma Aórtico Abdominal Familiar (AAA)	
38000198	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado DMD. Doença De Huntington	
38000199	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Egfr. Doença Câncer	
38000200	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado F9. Doença Hemofilia B	
38000201	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Fator VIII. Doença de Hemofilia A. Nos Casos Em Que O Sequenciamento Nova Geração Não Estiver Disponível, Realizado O Sequenciamento Bidirecional Por Sanger Dos 26 Éxons Do Gene F8.	
38000202	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Fator VIII. Doença de Hemofilia A. No Caso Da Forma Grave De Hemofilia, Realizado Sequenciamento Nova Geração Dos 26 Éxons Do Gene F8.	
38000203	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Fbn1. Doença Síndrome De Marfan	
38000204	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Ids	
38000205	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Ids. Doença Mucopolissacaridose Tipo Ii	
38000206	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Idua	
38000207	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Ifitm5. Doença Osteogênese Imperfeita	
38000208	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Kras. Doença Câncer	
38000209	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Mecp2. Doença Síndrome De Rett	

38000210	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Men1. Doença Neoplasia Endócrina Múltipla Tipo 1	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000211	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Nras. Doença Câncer	
38000212	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Pml, Rara. Doença Leucemias Pró Mielocíticas Agudas	
38000213	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Ptpn11. Doença Síndrome De Noonan/ Síndrome De Leopard	
38000214	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Raf1. Doença Síndrome De Noonan/ Síndrome De Leopard	
38000215	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Rb1. Doença Retinoblastoma	
38000216	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Re. Doença Neoplasia Endócrina Múltipla Tipo I-Men2	
38000217	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Ret. Doença Neoplasia Endócrina Múltipla Tipo 2	
38000218	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Rit1. Doença Síndrome De Noonan/ Síndrome De Leopard	
38000219	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Serpina. Doença Deficiência De Alfa 1 Antitripsina	
38000220	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Sos1. Doença Síndrome De Noonan/ Síndrome De Leopard	
38000221	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Tp53, Chek2. Doença Síndrome De Li-Fraumeni	
38000222	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Tp53. Doença Leucemia Linfocítica Crônica	
38000223	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Trna Leu. Doença Síndrome Melas	
38000224	Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Ube3a. Doença Síndrome De Angelman E Síndrome De Prader-Willi	
38000225	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado Smn1. Doença Atrofia Muscular Espinhal – Ame	
38000226	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Adrenoleucodistrofia	
38000227	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Distrofia Muscular De Duchenne/Becker	
38000228	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Ataxias Espinocerebelares (Sca)	
38000229	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Complexo Da Esclerose Tuberosa	
38000230	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Displasia Espôndilo-Epifisária Congênita, Displasia De Kniest, Displasia Espôndilo-Epi-Metafisária Do Tipo Strudwick, Displasia Platispondílica Do Tipo Torrance, Síndrome De Stickler Tipo I	
38000231	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Ehlers-Danlos Tipo Iv E Aneurisma Aórtico Abdominal Familiar (Aaa)	
38000232	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Hemofilia A	
38000233	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Mucopolissacaridose	
38000234	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Neoplasia Endócrina Múltipla Tipo I-Men2	

38000235	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Polipose Colônica	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000236	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Síndrome De Lynch	
38000237	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Síndrome De Marfan	
38000238	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Síndrome De Peutz-Jeghers. Sigla Mutseq	
38000239	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Doença Síndrome Do Câncer Gástrico Difuso Hereditário	
38000240	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado Bmpr1a, Smad4. Doença Síndrome De Polipose Juvenil	
38000241	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado BRCA1. Doença Câncer De Mama E Ovário Hereditários	
38000242	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado BRCA2. Doença Câncer De Mama E Ovário Hereditários	
38000243	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado CFTR. Doença Fibrose Cística E Doenças Relacionadas Ao Gene CFTR.	
38000244	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado Fgfr3. Doença Acondroplasia/Hipocondroplasia	
38000245	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado IFITM5. Doença Osteogênese Imperfeita	
38000246	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado MEFV. Doença Febre Familiar Do Mediterrâneo	
38000247	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado RB1. Doença Retinoblastoma	
38000248	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado Serpina1. Doença Deficiência De Alfa 1 – Antitripsina	
38000249	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado TP53. Doença Síndrome De Li-Fraumeni	
38000250	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado TTR. Doença Amiloidose Familiar	
38000251	Detecção De Mutações Previamente Identificadas, Conhecidas ou Familiares Por Sequenciamento. Gene Analisado UBE3A Doença Síndrome De Angelman E Síndrome De Prader-Willi	
38000252	Detecção De Proteínas Por Imunohistoquímica. Doença de Câncer. Ih-Ne01	
38000253	Detecção De Proteínas Por Imunohistoquímica. Doença de Câncer. Ih-Neo2	
38000254	Detecção De Proteínas Por Imunohistoquímica. Gene Analisado MCM6. Doença Intolerância À Lactose	
38000255	Detecção De Proteínas Por Imunohistoquímica. Gene Analisado MLH1, MLH3, MSH2, MSH3, MSH6, PMS1 E PMS2. Doença Síndrome De Lynch	
38000256	Detecção De Proteínas Por Imunohistoquímica. Gene Analisado Pdl1. Doença: Carcinomas Não Pequenas Células De Pulmão	
38000257	Detecção Molecular Da Mutação 202 (G-A) Da G6pd	
38000258	Determinação Da Atividade Enzimática Da Alfa-L-Iduronidase em Leucócitos ou Fibroblastos. Doença De Hurler	
38000259	Determinação Do Polimorfismo 825tt Da Proteína G	
38000260	Diabetes Insípida Ligada Ao Cromossomo X	
38000261	Diabetes Mellitus - Sequenciamento Gene Mody Tipo 2	

38000262	Diabetes Neonatal	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000263	Diabetes Tipo Mody	
38000264	Diagnóstico Da Mutação Da Alfa 1 Antitripsina	
38000265	Diagnóstico De Ataxia De Freidreich	
38000266	Diagnóstico Molecular Para Doenças De Gaucher	
38000267	Diagnóstico Molecular Para Surdez Congênita	
38000268	Displasia Imuno-Óssea De Schimke (Smarcal1)	
38000269	Disfibrinogenemia	
38000270	Distrofia Muscular Oculofaríngea	
38000271	Displasia Campomélica, Sequenciamento Do Gene Sox9	
38000272	Distonias	
38000273	Distrofia Miotônica Tipo 2 - Dm2 (Znf9)	
38000274	Distrofia De Duchenne (Ngs E MLPA Do Gene Dmd)	
38000275	Distrofia Facioescapuloumeral - Southern Blot	
38000276	Distrofia Miotônica Tipo I - Steinert (Expansão Dmpk)	
38000277	Distrofia Miotônica Tipo Ii (Expansão Cnbp)	
38000278	Distrofia Miotônica, Análise Por Dna (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000279	Distrofia Muscular (Duchenne), Por PCR (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000280	Distrofia Muscular Congênita - Gene Lama2	
38000281	Distrofia Muscular De Cinturas Tipo 1a, Lgmd1a	
38000282	Distrofia Muscular De Cinturas Tipo 1a, Lgmd1b	
38000283	Distrofia Muscular De Cinturas Tipo 2a, Lgmd2a	
38000284	Distrofia Muscular De Cinturas Tipo 2a, Lgmd2b	
38000285	Distrofia Muscular De Cinturas Tipo 2d, Lgmd2d	
38000286	Distrofia Muscular De Duchenne (MLPA Do Gene Dmd)	
38000287	Distrofia Muscular De Duchenne (Sequenciamento Do Gene Dmd)	
38000288	Distrofia Muscular De Duchenne/Becker	
38000289	Distúrbio Congênito Da Glicosilação	
38000290	Dna Nativo, Auto-Anticorpos Anti	
38000291	Doença De Alzheimer Familiar, Teste Genético	
38000292	Doença De Fabry	
38000293	Doença De Gaucher	
38000294	Doença De Huntington (Expansão Htt)	
38000295	Doença De Kennedy (Expansão Ar)	
38000296	Doença De Pompe	
38000297	Doença De Wilson	
38000298	Doença De Wilson (Sequenciamento Do Gene Atp7b)	
38000299	Doença Granulomatosa Crônica	
38000300	Doença Inflamatória Intestinal Precoce	
38000301	Doença Mcardle - Screening De Mutações No Gene Pygm	
38000302	Doença Mcardle - Sequenciamento Do Gene Pygm	
38000303	Doença Renal Policística Hepática - Gene Pkhd1	
38000304	Doenças Cerebrais	
38000305	Doenças Mieloproliferativas Crônicas	

38000306	Doenças Relacionadas Ao Colágeno Do Tipo 2 (Col2a1), Incluindo Displasia Espôndilo-Epifisária Congênita, Displasia De Kniest, Displasia Espôndilo-Epi-Metafisária Do Tipo Strudwick, Displasia Platispondílica Do Tipo Torrance, Síndrome De Stickler Tipo I	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000307	Doenças Relacionadas Ao Colágeno Do Tipo 2 (Col2a1), Incluindo Displasia Espôndilo-Epifisária Congênita, Displasia De Kniest, Displasia Espôndilo-Epi-Metafisária Do Tipo Strudwick, Displasia Platispondílica Do Tipo Torrance, Síndrome De Stickler Tipo I	
38000308	Doenças Relacionadas Ao Colágeno Do Tipo 3 (Col3a1), Ehlers-Danlos Tipo Iv E Aneurisma Aórtico Abdominal Familiar (AAA)	
38000309	Doenças Relacionadas Ao Colágeno Do Tipo 3 (Col3a1), Ehlers-Danlos Tipo Iv E Aneurisma Aórtico Abdominal Familiar (AAA)	
38000310	Doenças Relacionadas Ao Gene Fmr1 (Síndrome Do X Frágil, Síndrome De Ataxia/Tremor Associados Ao X Frágil - FXTAS E Falência Ovariana Prematura - Fop)	
38000311	Doenças Relacionadas Ao Gene Fmrl (Síndrome Do X Frágil, Síndrome De Ataxia/Tremor Associados Ao X Frágil – FXTAS E Falência Ovariana Prematura – Fop)	
38000312	Dosagem De Inibina B No Diagnóstico Diferencial Da Suspeita De Tumores Ovarianos	
38000313	Dosagem Quantitativa De Metabólitos Na Urina E/Ou Sangue Para O Diagnóstico De Erros Inatos Do Metabolismo (Cada)	
38000314	EGFR, Pesquisa De Mutação (Com Diretriz Definida Pela Ans – N° 21)	
38000315	Ensaio Interferon Gama	
38000316	Epilepsia Acionável	
38000317	Epilepsia Infantil	
38000318	Epstein Barr, PCR	
38000319	Esclerose Lateral Amiotrófica (Expansão C9orf72)	
38000320	Esclerose Lateral Múltipla	
38000321	Estudo Da Mutação Conhecida Da Gene DMD	
38000322	Estudo Da Mutação Conhecida Da Gene MEFV	
38000323	Estudo Da Mutação Conhecida Da Gene MEN1	
38000324	Estudo De Determinação De Paternidade (Duo)	
38000325	Estudo De Determinação De Paternidade (Trio)	
38000326	Estudo De Mutações Do Gene EGFR	
38000327	Estudo De Síndromes Genéticas Mais Frequentes	
38000328	Estudo Do Polimorfismo 5httlpr Do Gene 5-Hitt	
38000329	Estudo Do Polimorfismo Do Gene Il28b	
38000330	Estudo Do Padrão De Metilação Do Promotor	
38000331	Estudo Genético Da Acondroplasia	
38000332	Estudo Genético Da Distrofia De Becker E Duchenne	
38000333	Estudo Genético Da Doença De Huntington	
38000334	Estudo Genético Da Doença De Kennedy	
38000335	Estudo Genético Da Hemocromatose Plus	
38000336	Estudo Genético Da Mutação S65c Para Hemocromatose	
38000337	Estudo Genético Da Predisposição À Hipertensão	
38000338	Estudo Genético Da Síndrome De Gilbert	
38000339	Estudo Genético Da Síndrome De Williams	
38000340	Estudo Genético Das Mutações C282y E H63d Para Hemocromatose	
38000341	Estudo Genético Das Trombofilias Plus	
38000342	Estudo Genético De Fibrose Cística (3 Mutações)	

38000343	Estudo Genético De Lhon	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000344	Estudo Genético Do Exoma Completo	
38000345	Estudo Genético Do Gene Mdr	
38000346	Estudo Genético Do Gene Park2 - Parkinson Familiar	
38000347	Estudo Genético Do Microdeleções No Cromossomo Y	
38000348	Estudo Genético Fetal - PCR	
38000349	Estudo Molecular - Fraxe (Gene Fmr2)	
38000350	Estudo Molecular 2157INSCC no Gene BRCA1	
38000351	Estudo Molecular Acondrogênese Col2a1	
38000352	Estudo Molecular Acondrogênese Tipo 1b (Slc2a2)	
38000353	Estudo Molecular Amiloidose - Sequenciamento	
38000354	Estudo Molecular Ampliado Da Mutação Do Gene Kras	
38000355	Estudo Molecular Ataxia Espinocerebelar Tipo 4	
38000356	Estudo Molecular Ataxia Espinocerebelar Tipo 7	
38000357	Estudo Molecular Cancer De Colon Poliposo (Gene APC)	
38000358	Estudo Molecular Cistinose - Gene Ctns	
38000359	Estudo Molecular Craniossinostose Mutações	
38000360	Estudo Molecular Da Alfa Talassemia	
38000361	Estudo Molecular Da Apob-100 Defeituosa Familiar	
38000362	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 1	
38000363	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 10	
38000364	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 12	
38000365	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 2	
38000366	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 3	
38000367	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 6	
38000368	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 7	
38000369	Estudo Molecular Da Ataxia Espinocerebelar Tipo 8	
38000370	Estudo Molecular Da Atrofia Muscular Espinhal SMA	
38000371	Estudo Molecular Da Hiperplasia Adrenal Congênita	
38000372	Estudo Molecular Da Hipocondroplasia - 2 Mutações	
38000373	Estudo Molecular Da Hipocondroplasia - FGFR3	
38000374	Estudo Molecular Da Mutação A1298C	
38000375	Estudo Molecular Da Mutação C46T Do Fator XII	
38000376	Estudo Molecular Da Mutação Do Gene Kras	
38000377	Estudo Molecular Da Mutação Neurofibromatose Tipo 2	
38000378	Estudo Molecular Da Mutação R337h No Gene TP53	
38000379	Estudo Molecular Da Mutação Val158met Do Gene Comt	
38000380	Estudo Molecular Da Mutação Val66met Do Gene Bdnf	
38000381	Estudo Molecular Da Síndrome De Silver-Russel	
38000382	Estudo Molecular Da Síndrome Da Berardinelli-Seip	
38000383	Estudo Molecular Da Síndrome De Gorlin	
38000384	Estudo Molecular Da Síndrome Prader Willi /Angelman	
38000385	Estudo Molecular De Beta Talassemia	
38000386	Estudo Molecular De Mtdna Para Epilepsia Merrf	

38000387	Estudo Molecular De Mtdna Para Melas	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000388	Estudo Molecular De Qda0501 E Qdb0201	
38000389	Estudo Molecular Do Cancer De Prostata	
38000390	Estudo Molecular Do Gene Mlh1 - Hnpcc	
38000391	Estudo Molecular Do Gene Msh2 - Hnpcc	
38000392	Estudo Molecular Do Gene Msh6	
38000393	Estudo Molecular Do Gene P53 - Mutação Familiar	
38000394	Estudo Molecular Do Gene Pten Por MLPA	
38000395	Estudo Molecular Do Poliforismo 4 De Cyp2d6	
38000396	Estudo Molecular Do Poliforismo Do Gene Da Cbs	
38000397	Estudo Molecular Doença De Hunter - Mucopolissacaridose 2	
38000398	Estudo Molecular Doença De Hunter Mps 2	
38000399	Estudo Molecular Doença De Refsum, Gene Pex7	
38000400	Estudo Molecular Doença De Refsum, Gene Phyh	
38000401	Estudo Molecular Doença De Thomsen - Sequenciamento	
38000402	Estudo Molecular Epilepsia Mioclônica Grave	
38000403	Estudo Molecular Esclerose Lateral Amiotrófica 4	
38000404	Estudo Molecular Gene Ckit (Mutação D816v)	
38000405	Estudo Molecular Glucogenose Tipo Ia Gene G6pc	
38000406	Estudo Molecular Hemofilia A	
38000407	Estudo Molecular Hla B5701	
38000408	Estudo Molecular Incontinência Pigmentar	
38000409	Estudo Molecular Miopatas Mitocondriais - Leighs	
38000410	Estudo Molecular Neoplasias Endócrinas Tipo 1	
38000411	Estudo Molecular Osteoartrite - Gene ESR1	
38000412	Estudo Molecular Para Charcot Marie Tooth	
38000413	Estudo Molecular Para Distonia De Torsão	
38000414	Estudo Molecular Para Drpla	
38000415	Estudo Molecular Paralisia Espástica Familiar	
38000416	Estudo Molecular Retinite Pigmentosa - Gene RHO	
38000417	Estudo Molecular Síndrome Angelman (Ube3a)	
38000418	Estudo Molecular Síndrome Charge	
38000419	Estudo Molecular Síndrome De Alport	
38000420	Estudo Molecular Síndrome De Beckwith Wiedemann	
38000421	Estudo Molecular Síndrome De Lesch Nyha	
38000422	Estudo Molecular Síndrome De Noonan (Gen Ptpn11)	
38000423	Estudo Molecular Síndrome De Willams	
38000424	Estudo Molecular Síndrome De Wilson	
38000425	Estudo Molecular Síndrome Ehlers-Danlos Tipo III	
38000426	Estudo Molecular Síndrome Ehlers-Danlos Tipo IV	
38000427	Estudo Molecular Síndrome Kearns-Sayre	
38000428	Estudo Molecular Síndrome Noonan (Gen Raf1)	
38000429	Estudo Molecular Síndrome Noonan (Gen Rit1)	
38000430	Estudo Molecular Síndrome Noonan (Gen Sos1)	

38000431	Estudo Molecular Síndrome Rubinstein-TAYBI (CREBBP)	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38000432	Estudo Molecular Síndrome Velocariofacial	
38000433	Etiologia Genética	
38000434	Exame Anticorpo Transportador De Znt8 Para Diferenciação De DM Tipo 1 E 2	
38000435	Exame Antinucleosomo E Anti-C1q No Lúpus Eritematoso Sistêmico	
38000436	Exame Cal	
38000437	Exame De Cromograma A Indicado Para Subsidiar Tratamento De Tumor Neuroendócrino	
38000438	Exame De Mapeamento Genético De Tumores Sólidos - Foundation One Testing	
38000439	Exame De Paternidade De Familiar Com Uma Amostra Osso	
38000440	Exame De Paternidade De Trio Com Uma Amostra Osso	
38000441	Exame De Rastreamento Genético NIPT Para Gestante De Alto Risco Com Alterações Ultrassonográficas	
38000442	Exame Doença Charcot-Marie-Tooth Tipo 1a E Hnpp (MLPA De Pmp22), Estudo Molecular	
38000443	Exame Genético Mamma Print Para Subsidiar Tratamento Coadjuvante E Qt	
38000444	Exame Painel De Anticorpos Investigativo Para Dermatomiosite/Síndrome Antissintetase	
38000445	Exame Painel Molecular Mielóide	
38000446	Exame Pesquisa De Expressão Do Pdl-1 (22c3) - Com A Finalidade De Subsidiar Terapia Oncológica Em Andamento	
38000447	Exames De Anticorpos Antiaquaporina-4 Igg E Anticorpos Anti-Mog Ogg Para Investigação Diagnóstica De Doença Desmielinizante (Neuromielite Óptica)	
38000448	Exames De Imunofenotipagem, Cariótipo De Medula E Anti-Mog Para Beneficiários Com Quadro Compatível Com Doenças Do Espectro De Neuromielite Óptica (NMOSD)	
38000449	Exoma Clínico	
38000450	Exoma Completo De Trio (Cada Genitor)	
38000451	Exoma Pós Painel Expandido	
38000452	Exon 9 Do Fator XII, Estudo Molecular Da Mutação	
38000453	Fator C3 Nefrítico	
38000454	Fator De Crescimento Vascular Endotelial (VEGF)	
38000455	Fator De Necrose Tumoral	
38000456	Fator Intrínseco, Auto Anticorpos	
38000457	Fator Natriurético Atrial	
38000458	Fator V Leiden, Análise De Mutação	
38000459	Febre Familiar Do Mediterrâneo	
38000460	Febre Mediterrânea Familiar - 12 Mutações	
38000461	Fenotipagem Do Sistema Rh-Hr (D, C, E, C, E) E Kell	
38000462	Feocromocitomas/ Paragangliomas	
38000463	Fibronectina	
38000464	Fibrose Cística 32+P	
38000465	Fibrose Cística E Doenças Relacionadas Ao Gene Cftr	
38000466	Fibrotest	
38000467	FISH Amplificação De N-Myc Em Neuroblastoma	
38000468	FISH Microdeleção	
38000469	FISH Para Anormalidades Cromossomos X E Y	
38000470	FISH Para BCL-6	
38000471	FISH Para Cri Du Chat	

38000472	FISH Para Cromossomo 21	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000473	FISH Para Deleção 13q14.3	
38000474	FISH Para Deleção 1P 19Q	
38000475	FISH Para Deleção No Cromossomo 5Q	
38000476	FISH Para Met	
38000477	FISH Para Microdeleção 22q11.2	
38000478	FISH Para Mll	
38000479	FISH Para PDGFR Beta	
38000480	FISH Para Rearranjo Bcl6 (3q27)	
38000481	FISH Para Rearranjo Do Gene MYC	
38000482	FISH Para Rearranjo Do Gene Syt	
38000483	FISH Para Regiões Subteloméricas	
38000484	FISH Para Ret	
38000485	FISH Para Ros1	
38000486	FISH Para Sarcoma De Ewing	
38000487	FISH Para Síndrome De Miller Dieker	
38000488	FISH Para Síndrome De Prader - Willi/Angelman	
38000489	FISH Para Síndrome De Williams	
38000490	FISH Para Síndrome Smith Magenis	
38000491	FISH Para Trans Gene	
38000492	FISH Para Translocação BCR/Abl	
38000493	FISH Para Translocação Ccnd1/Igh	
38000494	FISH Para Translocação Do Gene Alk	
38000495	FISH Para Translocação Do Gene Bcl2	
38000496	FISH Para Translocação Do Gene Ccnd1	
38000497	FISH Para Translocação Do Gene Chop	
38000498	FISH Para Translocação Do Gene Malt1	
38000499	FISH Para Translocação Fgfr3	
38000500	FISH Para Translocação Igh/Bcl2	
38000501	FISH Para Translocação Igh/Maf	
38000502	FISH Para Translocação Pml-Rara	
38000503	FISH Pesquisa De Amplificação De Her-2	
38000504	Fiv/Felv Leucemia Viral Felina - Imunodeficiência	
38000505	Flt3 – Pesquisa De Mutações Por PCR	
38000506	Flt3 Pesquisa De Mutações Por PCR (Cada) (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000507	Fx2 - Ige Pannel (Fx2) - Alimentos 2	
38000508	Gene Análise do Fator VIII. Doença de Hemofilia A. No Caso Da Forma Grave De Hemofilia, Realizado PCR Longa (Long-Range PCR) Ou PCR Inversa (Inverse-Shifting Is-PCR) Para A Detecção Da Inversão Do Íntron 22.	
38000509	Gene APC - Estudo Das Mutações I1307k E E1317q	
38000510	Gene APC - Sequenciamento APCseq	
38000511	Gene APC Mutação 5-Bp Del 1309	
38000512	Gene Ccr-5, Pesquisa Da Deleção	
38000513	Gene Da Mutação Da Protrombina	

38000514	Gene Dpyd: Toxicidade Do 5-Fluorouracil	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000515	Gene Flt3 Prognóstico Molecular De LMA	
38000516	Gene HJV Mutações Pontuais Gly320val	
38000517	Gene Mutyh Mutações Y179c E G396d	
38000518	Genotipagem De HPV Em Bloco De Parafina	
38000519	Genotipagem De Variante Do Gene Dmd	
38000520	Genotipagem De Variante Do Gene LPL	
38000521	Genotipagem De Variante Ou Gene (Método Escolhido Pelo Sistema)	
38000522	Genotipagem Do Sistema Hla (Hla B27)	
38000523	Genotipagem Para Hla Dq2 E Dq8, Doença Celíaca	
38000524	Genótipo Hla-A Classe I (Alta Resolução)	
38000525	Genótipo Hla-B Classe I (Alta Resolução)	
38000526	Genótipo Hla-C Classe I (Alta Resolução)	
38000527	Gh Após Estímulo Com TRH	
38000528	Gh Após Supressão Com Dextrosol	
38000529	Gh Basal E Após Estímulo Com Clonidina	
38000530	Glicoproteína Beta 2, Anticorpos, IgG	
38000531	Glicoproteína Beta 2, Anticorpos, IgM	
38000532	Glucogenose Tipo 3 Mutações Do Gene Glud1	
38000533	Glucogenose Tipo Ia Mutações Do Gene G6pc	
38000534	Glucogenose Tipo Ib Sequenciamento	
38000535	Glucogenose Tipo Iii Mutações No Gene AGL	
38000536	Gx2 - Ige Pâncreas (Gx2) - Gramíneas	
38000537	Hemocromatose	
38000538	Hemocromatose Hereditária 5 Mutações (Gene Hfe)	
38000539	Hemocromatose Tipo Iv (Slc40a1)	
38000540	Hemocromatose, Análise Por PCR (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000541	Hemofagocitose Linfo Histiocítica	
38000542	Hemofilia A	
38000543	Hemofilia A (F8) Pesquisa Mutações Familiares	
38000544	Hemofilia A (PCR De Inv22 E Inv1)	
38000545	Hemofilia A, Análise Do Dna (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000546	Hemofilia B	
38000547	Hemofilia B (F9) Pesquisa Mutações Familiares	
38000548	Hemofilia B (F9) Sequenciamento	
38000549	Hemofilia B, Análise Do Dna (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000550	Hepatite B Genotipagem,	
38000551	Hepatite C Vírus - Genotipagem	
38000552	Her-2	
38000553	Her2 FISH Para Amplificação Gênica Em Tumor De Mama	
38000554	Hiperoxalúria Primária Tipo 1 - Screening	
38000555	Hiperoxalúria Primária Tipo 1 - Sequenciamento	
38000556	Hiperplasia Adrenal Congênita - Gene 11b Hidroxilase	
38000557	Hiperplasia Suprarrenal Congênita (Cyp17a1)	

38000558	Hiperplasia Suprarrenal Congênita (Hsd3b2)	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000559	Hipertensão, Painel Genético E Farmacogenômica	
38000560	Hipogamaglobulinemia	
38000561	Histiocitose Familiar, Sequenciamento Gene Prf1	
38000562	Hiv - Genotipagem	
38000563	Hiv-1, Resistência Genotípica Aos Anti-Virais	
38000564	Hla B27, Fenotipagem	
38000565	Hla B51 Pesquisa Do Alelo	
38000566	Hla Dq2 E Dq8 – Doença Celíaca	
38000567	Hpv Alta E Baixo Risco, Genotipagem Por MicroARRAY	
38000568	Hpv Detecção E Genotipagem De Alta Risco	
38000569	Ia2, Anti	
38000570	Ictiose Bolhosa De Siemens (Krtz)	
38000571	Ige Isac	
38000572	Igf 2 - Fator De Crescimento Tipo 2	
38000573	Igf Bp3	
38000574	Igfbp2	
38000575	Ikaros, Análise Do Gene Por MLPA	
38000576	Imunodesregulação/Autoimunidade Sistêmica Monogênicas	
38000577	Imunofenotipagem Para Leucemias Agudas Ou Síndrome Mielodisplásica	
38000578	Imunofenotipagem Para Linfoma Não Hodgkin / Síndrome Linfoproliferativa Crônica	
38000579	Imuno-Histoquímica - Imuno Anticorpo Pd-L1	
38000580	Indican, Pesquisa	
38000581	Inibina B	
38000582	Interferonopatias	
38000583	Interleucina 1	
38000584	Interleucina 10	
38000585	Interleucina 2	
38000586	Interleucina 5	
38000587	Interleucina 8	
38000588	Intolerância À Frutose (Aldob)	
38000589	Intolerância À Lactose, Teste Genético	
38000590	Intolerância À Lactose, Teste Genético Em Swab	
38000591	Intolerância Alimentar - Igg Total	
38000592	Irmandade [E]	
38000593	Isofocal - Isoeletrofocalização Da Transferrina	
38000594	Jak2 - Detecção Da Mutação V617f- Genejak2 - Sangue	
38000595	Jak2 (Gene) – Detecção Das Mutações Por PCR	
38000596	Kappa - Cadeia Leve	
38000597	Kleihauer	
38000598	K-Ras, Pesquisa De Mutação (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 50)	
38000599	Lactg – Teste Genético De Lactose	
38000600	Lcat	
38000601	Leucemia Mielóide Aguda	

38000602	Leucinaminopeptidase	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000603	Leucodistrofia Metacromatica (Arsa)	
38000604	Linfoma Linfoplasmocítico/Macroglobulinemia De Waldenstrom	
38000605	Lipofuscinose Ceroide Neuronal Tipo 3 - Batten	
38000606	Lipoproteinalipase - Mutação G188e	
38000607	Lipoproteinalipase - Sequenciamento	
38000608	Lyme Western Blot	
38000609	Lymphoproliferative, Síndrome Tipo 2(Xiap)Por MLPA	
38000610	Marcadores Tumorais (Ca 19.9, Ca 125, Ca 72-4, Ca 15-3, Etc.) (Cada)	
38000611	Mcad - Deficiência Da Mcad Mutação	
38000612	Melanomas	
38000613	Membasglom - Anticorpos Anti - Membrana Basal Glomerular	
38000614	Metemoglobinemia (Cyb5r3)	
38000615	Microbioma Intestinal	
38000616	Miocardiopatia Hipertrofia (Actc1,Myl2,Myl3,Tnnc)	
38000617	Mlh1 E Msh2 - Deleções E Duplicações Por MLPA	
38000618	Mll-Af4 T(4,11) - PCR Qualitativo	
38000619	MLPA (Amplificação Multiplex De Sondas Dependente De Ligação)	
38000620	MLPA De APC	
38000621	MLPA De Atm	
38000622	MLPA De Bap1	
38000623	MLPA De BRCA1	
38000624	MLPA De BRCA2	
38000625	MLPA De Brip1	
38000626	MLPA De Cdh1	
38000627	MLPA De Cdk4	
38000628	MLPA De Cdkn2a	
38000629	MLPA De Chek2	
38000630	MLPA De EPCAM	
38000631	MLPA De Men1	
38000632	MLPA De Met	
38000633	MLPA De Mlh1	
38000634	MLPA De Msh2	
38000635	MLPA De Msh6	
38000636	MLPA De Mutyh	
38000637	MLPA De Palb2	
38000638	MLPA De Phex	
38000639	MLPA De Pms2	
38000640	MLPA De Pten	
38000641	MLPA De Rb1	
38000642	MLPA De Ret	
38000643	MLPA De Sdhb	
38000644	MLPA De Stk11	
38000645	MLPA De Tp53	

38000646	MLPA De Wt1	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000647	Molecular Amiloidose	
38000648	Morfologia Estrita De Kruger, Esperma	
38000649	Morte Súbita Cardíaca	
38000650	Msh6 - Deleções E Duplicações Por MLPA	
38000651	MTHFR	
38000652	Mucopolissacaridose Por Sequenciamento	
38000653	Mucopolissacaridose Tipo 4b-Síndrome De Morquio	
38000654	Mucopolissacaridose Tipo VII (Sequenciamento Do Gene Gusb)	
38000655	Mucopolissacaridose, Pesquisa De Mutação Específica	
38000656	Mucoproteínas + Alfa 1 Glicoproteína Ácida	
38000657	Mutação De Gene De Protrombina	
38000658	Mutação De Gene Do HFE	
38000659	Mutação De Gene Protrombina 20210 G/A	
38000660	Mutação Do Gene Braf	
38000661	Mutação Do Gene Da Protrombina Por PCR	
38000662	Mutação Do Gene EGFR	
38000663	Mutação Do Gene Kras	
38000664	Mutação Do Gene NRAS	
38000665	Mutação Do Gene VHL	
38000666	Mutação Domínio Quinase BCR-Abl1	
38000667	Mutação Familiar Específica – PCR Dos Lócus Identificados (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000668	Mutação Familiar Específica – Sequenciamento De Sanger Do Locus Identificado (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000669	Mutação Familiar Conhecida No Gene APC	
38000670	Mutação Familiar Conhecida No Gene Hmbs	
38000671	Mutação Familiar Conhecida No Gene Mlh1 - Mlh1mf	
38000672	Mutação Familiar Conhecida No Gene Msh2 - Msh2mf	
38000673	Mutação Familiar Conhecida No Gene Mutyh	
38000674	Mutação Familiar Conhecida No Gene Slc9ag	
38000675	Mutação Familiar Conhecida No Gene Tsc2	
38000676	Mutação Familiar Conhecida No Gene Vhl	
38000677	Mutação Gene Da Metilenotetrahidrofolato Redutase	
38000678	Mutação Gene Protrombina	
38000679	Mutação I661t Do Gene ATP8B1	
38000680	Mutação JAK2 V617F	
38000681	Mutação Metilenotetrahidrofolato Redutase (MTHFR)	
38000682	Mutação MPL P.Diagnóstico Doença Mieloproliferativa	
38000683	Mutação No Gene Da MCAD	
38000684	Mutação Q209 Nos Genes GNAQ E GNA11	
38000685	Mutação Shox E Shox2 - Síndrome De Leri Weill	
38000686	Mutação V600e No Gene BRAF	
38000687	Mutação V617f No Gene JAK2, Detecção Quantitativa	

38000688	Mutação Y250x No Gene TFR2: Hemocromatose Tipo Iii	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000689	Mutações A1298c E C677t Da MTHFR	
38000690	Mutações Domínio Quinase De BCR-Abl	
38000691	Mutações Nos Genes MSH2 E MLH1	
38000692	Mutyh - Deleções E Duplicações Por MLPA	
38000693	Neoplasia Endócrina Múltipla Tipo 2a– Men2a Sequenciamento	
38000694	Neoplasia Endócrina Múltipla Tipo I-Men1 Por Sequenciamento	
38000695	Neoplasia Endócrina Múltipla, Tipo 1, Sangue Total (Com Diretriz Definida Pela Ans – N° 110)	
38000696	Neoplasias Endocrinas Tipo 1 Por MLPA	
38000697	Neoplasias Mielóides	
38000698	Neurodegeneração Associada Ao Pantotenato Quinase	
38000699	Neurodegeneração Com Acúmulo Cerebral De Ferro Tipo I (Doença De Hallervorden)	
38000700	Neurofibromatose Tipo 1 (MLPA De Nf1)	
38000701	Neurofibromatose Tipo 2 (MLPA De Nf2)	
38000702	Neuronal Nuclear Igg, Anticorpos Anti	
38000703	Neuropatia Distal Motora Hereditária	
38000704	Neuropatia Hereditária Com Susceptibilidade À Paralisia Por Pressão	
38000705	Neuropatia Hereditária Hnpp, Estudo Por MLPA	
38000706	Neuropatia Hereditária Sensível À Compressão	
38000707	Neuropatias Sensitivas Hereditárias	
38000708	Neutropenia Congênita Severa (Ela2)	
38000709	Neutropenia Congênita Severa (Hax1)	
38000710	Ngal	
38000711	N-Ras	
38000712	NRAS PCR Ou Sequenciamento De Sanger Para Mutações Nos Éxons 2,3 E 4 Do Gene, No Tumor (Com Diretriz Definida Pela Ans - N° 110)	
38000713	Nucleotidase	
38000714	Nutrigenética, Painei Genético	
38000715	Onco FISH Para Mieloma	
38000716	Oncotype, Mamário Invasivo, Vários Materiais	
38000717	Oograma	
38000718	Osteogênese Imperfeita	
38000719	Otopalatodigital, Screening Das Síndrome Tipo 1/2	
38000720	Ovario, Anticorpos Anti	
38000721	Painel Câncer De Colorretal, Sequenciamento	
38000722	Painel Câncer De Mama/Ovário – Ngs + Cnv	
38000723	Painel Completo De Farmacogenética/Farmacogenética	
38000724	Painel Customizado Expandido Para Imunodeficiências, Doenças Autoinflamatórias E Eii	
38000725	Painel Das Ataxias	
38000726	Painel De Anemia De Fanconi	
38000727	Painel De Anemias Hereditárias	
38000728	Painel De Aneurisma Aórtico	
38000729	Painel De Arritmias	

38000730	Painel De Ataxias (Ngs)	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000731	Painel De Autismo	
38000732	Painel De Baixa Estatura	
38000733	Painel De Câncer Colorretal Hereditário	
38000734	Painel De Câncer De Mama E Ovário Hereditários	
38000735	Painel De Câncer De Próstata	
38000736	Painel De Câncer Hereditário (Completo)	
38000737	Painel De Câncer Hereditário (Principais Genes)	
38000738	Painel De Câncer Hereditário 37 Genes	
38000739	Painel De Citocromo P450	
38000740	Painel De Colestase Crônica	
38000741	Painel De Craniossinostoses	
38000742	Painel De Defeitos De Beta-Oxidação De Ácidos Graxos	
38000743	Painel De Demências E Parkinson	
38000744	Painel De Diabetes Monogênico (Mody)	
38000745	Painel De Discinesia Ciliar Primária	
38000746	Painel De Dislipidemias	
38000747	Painel De Distonias	
38000748	Painel De Distrofias Musculares, Miopatias E Miastenia	
38000749	Painel De Distúrbios Da Coagulação	
38000750	Painel De Distúrbios Da Função Renal	
38000751	Painel De Doença Policística Renal	
38000752	Painel De Doenças Autoinflamatórias	
38000753	Painel De Doenças Esqueléticas	
38000754	Painel De Doenças Mitocondriais (Dna Nuclear E Mitocondrial)	
38000755	Painel De Ehlers-Danlos E Cutis Laxa	
38000756	Painel De Endocrinopatias Neonatais	
38000757	Painel De Epidermólise Bolhosa	
38000758	Painel De Epilepsias	
38000759	Painel De Erros Inatos Do Metabolismo (Tratáveis)	
38000760	Painel De Esclerose Tuberosa	
38000761	Painel De Feocromocitoma E Paraganglioma	
38000762	Painel De FISH Para O Diagnóstico E Estadiamento De Mieloma Múltiplo	
38000763	Painel De Genes Para Câncer De Mama E/Ou Ovário	
38000764	Painel De Hemocromatose	
38000765	Painel De Hemofilias A E B	
38000766	Painel De Ictiose E Displasia Ectodérmica	
38000767	Painel De Imunodeficiências (Principais Genes)	
38000768	Painel De Imunodeficiências E Doenças Imunológicas (Completo)	
38000769	Painel De Infertilidade Masculina	
38000770	Painel De Leucodistrofias	
38000771	Painel De Meningioma	
38000772	Painel De Miocardiopatias	
38000773	Painel De Mutações Em Câncer De Pulmão Por NGS	

38000774	Painel De Neoplasias Endócrinas	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000775	Painel De Neurofibromatose	
38000776	Painel De Neuropatias	
38000777	Painel De Pancreatites	
38000778	Painel De Pancreatites E Quilomicronemia Familiar (Sqf)	
38000779	Painel De Paraplegias Espásticas E Esclerose Lateral Amiotrófica	
38000780	Painel De Porfírias	
38000781	Painel De Retinopatias Hereditárias	
38000782	Painel De Síndrome De Noonan E Rasopatias	
38000783	Painel De Síndrome Hemolítica-Urêmica	
38000784	Painel De Síndrome Nefrótica	
38000785	Painel De Síndrome Quilomicronemia Familiar (Sqf)	
38000786	Painel De Síndromes Clinicamente Reconhecíveis	
38000787	Painel De Sondas Para Detecção De Aberrações Cromossômicas Por FISH. Gene Analisado: Myb, Atm, Cep, Rb1, Igh, Bac, Tp53, Fgfr3, Ccnd1, Maf, Bcl2. Doença Mieloma Múltiplo	
38000788	Painel De Sondas Para Detecção De Aberrações Cromossômicas Por FISH. Gene Analisado Bcl6, Myc, Ccnd1, Igh, Bcl2, Bcl3. Doença Linfoma	
38000789	Painel De Sondas Para Detecção De Aberrações Cromossômicas Por FISH. Gene Analisado Myc, E2a, 9p21, Igh, Chic2, Etv6, Runx1, BCR, Abl1. Doença Leucemia Linfoblástica Aguda	
38000790	Painel De Sondas Para Detecção De Aberrações Cromossômicas Por FISH. Gene Analisado Trissomia Cromossomo 12, Myb, Atm, Rb1, Lam1, Tp53, Igh, Ccnd1, Bcl2, Bar. Doença Leucemia Linfocítica Crônica	
38000791	Painel De Stargardt	
38000792	Painel De Surdez (Gjb2/Gjb6)	
38000793	Painel De Surdez Hereditária (Expandido)	
38000794	Painel De Trombofilias	
38000795	Painel Expandido De Melanoma E Câncer De Pele	
38000796	Painel Expandido De Neoplasias Endócrinas	
38000797	Painel Farmacogenético Para Casos De Depressão, Refratários Aos Tratamentos Convencionais, Com Histórico De Uso Prévio De Polifarmacoterapia	
38000798	Painel Genético De Predisposição Ao Câncer De Mama	
38000799	Painel Genético para Doenças Cardiovasculares	
38000800	Painel Genético Predisposição ao Câncer De Pulmão	
38000801	Painel Genético Risco Genético para Obesidade E Imc	
38000802	Painel Inco Básico Imuno Com Pdl1 Ventana E Alk (Sequenciamento De Nova Geração)	
38000803	Painel Mineral Nas Hemácias	
38000804	Painel Molecular De Vírus Respiratórios	
38000805	Painel Molecular Dos Vírus Herpes E Enterovírus	
38000806	Painel Molecular Para Síndrome De Brugada	
38000807	Painel Ngs Câncer De Mama 2	
38000808	Painel Onco Básico (Oncob) (Sequenciamento De Nova Geração)	
38000809	Painel Onco Básico Imuno Com Pdl1 Dako E Alk (Sequenciamento De Nova Geração)	
38000810	Painel Para Amiloidose Hereditária Ligada À Transtirretina	
38000811	Painel Para Detecção De Mutações Por PCR. Gene Analisado Atxn1, Atxn2, Atxn3, Cacna1a. Doença Ataxias Espinocerebelares (Sca)	

38000812	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado APC, Mutyh, Pold1, Pole. Doença Polipose Colônica	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38000813	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Abl1, Akt1, Akt2, Alk, APC, Ar, Atm, Atr, Aurka, Braf, BRCA1, BRCA2, Ccnd1, Cdh1, Cdk4, Cdkn2a, Cdkn2b, Csf1r, Cttnb1, Ddr2, Egfr, Erbb2, Erbb3, Erbb4, Ercc2, Esr1, Fgfr1, Fgfr2, Fgfr3, Flt3, Gna11, Gnaq, Gnas, Hras, Idh1, Idh2, Jak1, Jak2, Jak3, Kdr, Kit, Kras, Map2k1, Map2k2, Map2k4, Map3k1, Mapk1, Met, Mlh1, Msh2, Mtor, Myc, Mycn, Notch1, Nras, Ntrk1, Ntrk3, Pdgfra, Pdgfrb, Pik3ca, Ptch1, Pten, Raf1, Rb1, Ret, Ros1, Smo, Tert, Tp53, Tsc1, Tsc2, Vhl. Doença Câncer	
38000814	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Acta2, Cbs, Col3a1, Col5a1, Col5a2, Fbn1, Fbn2, Flna, Med12, Myh11, Mylk, Notch1, Plod1, Prkg1, Ski, Slc2a10, Smad3, Smad4, Tgfb2, Tgfb3, Tgfbr1, Tgfbr2. Doenças Síndrome Do X Frágil, Síndrome De Ataxia/Tremor Associados Ao X Frágil - Fxtas E Falência Ovariana Prematura - Fop	
38000815	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Aip, Alk, APC, Atm, Atr, Axin2, Bap1, Bard1, Blm, Bmpr1a, BRCA1, BRCA2, Brip1, Bub1b, Casr, Cdc73, Cdh1, Cdk4, Cdkn1b, Cdkn1c, Cdkn2a, Cebpa, Cep57, Chek2, Ctc1, Cyld, Ddb2, Dicer1, Dis3l2, Dkk1, Egfr, Egl1, Epcam, Ercc1, Ercc2, Ercc3, Ercc4, Ercc5, Ext1, Ext2, Ezh2, Fan1, Fanca, Fancb, Fancd, Fance, Fancf, Fancg, Fanci, Fancj, Fancm, Fh, Flcn, Gata2, Gpc3, Grem1, Hnf1a, Hoxb13, Hras, Kif1b, Kit, Kmt2d, Max, Mc1r, Mdh2, Men1, Met, MERTK, MRE11A, MITF, Mlh1, Mlh3, Msh2, Msh6, Mutyh, Nbn, Nf1, Nf2, Nhp2, Nop10, Nsd1, Palb2, Pdgfra, Phox2b, Pms1, Pms2, Pold1, Pole, Polh, Pot1, Prf1, Prkar1a, Prss1, Ptch1, Ptch2, Pten, Rad50, Rad51c, Rad51d, Rb1, RECQL4, Ret, RHBDF2, RUNX1, SBDS, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SLX4, SMAD4, SMARCA4, SMARCB1, SMARCE1, STK11, Sufu, TINF2, TMEM127, TERC, Tert, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WRAP53, WRN, WT1, XPA, XPC, XRCC2 Doença - Anemia De Fanconi – Síndrome Com Instabilidade Cromossômica Associada A Aplasia Medular, Defeitos Congênitos E Câncer	
38000816	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Ank3, ANKRD11, AP1S2, ARX, ATRX, AUTS2, AVPR1A, BDNF, Braf, CACNA1C, CASK, CDKL5, CHD7, CHD8, CNTNAP2, CNTNAP5, CREBBP, DHCR7, DLGAP2, DMD, DOCK4, DPP10, DPP6, EHMT1, FGD1, FMR1, FOLR1, FOXP1, FOXP2, GABRB3, GABRG1, GNA14, GRIN2B, GRPR, HOXA1, HPRT1, HUWE1, IL1RAP1, IMPG2, KATNAL2, KCTD13, KDM5C, KIRREL3, L1CAM, LAMC3, MBD5, MECP2, MED12, MEF2C, MET, MID1, NEGR1, NHS, NIPBL, NLGN3, NLGN4X, NRXN1, NSD1, NTNG1, OCLN, OPHN1, PAFAH1B1, PCDH19, PCDH9, PDE10A, PHF6, PIK5K1B, PNKP, PON3, PQBP1, PTCHD1, PTEN, PTPN11, RAB39B, RAI1, RBFOX1, RELN, RPL10, RPS6KA3, SATB2, SCN1A, SCN2A, SHANK2, SHANK3, SLC16A2, SLC6A4, SLC9A6, SLC9A9, SMC1A, SMG6, SNRPN, SOX5, SPAST, ST7, STK3, SYNGAP1, TCF4, TSC1, TSC2, UBE3A, VPS13B, ZEB2, ZNF50, ZNF804A, ZNHIT6. Doença Síndrome Charge	
38000817	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Atm, Bard1, BRCA1, BRCA2, Brip1, Cdh1, Chek2, Epcam, Mlh1, MRE11A, Msh2, Msh6, Nf1, Nbn, Palb2, Pms1, Pms2, Pten, Rad50, Rad51c, Rad51d, SMARCA4, STK11, TP53, XRCC2. Doença Câncer De Mama E/Ou Ovário	
38000818	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Braf, Cbl, Hras, Kras, Map2k1, Map2k2, Nf1, Nras, PTPN11, Raf1, Rit1, Shoc2, Sos1, SPRED1. Doença Síndrome De Noonan	
38000819	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Card14, Elane, IL10, IL10RA, IL10RB, IL1RN, IL36RN, LPIN2, MEKV, MVK, NLRP12, NLRP3, NLRP7, NOD2, PLCG2, PSMB8, PSTPIP1, SH3BP2, SLC29A3, TNFRSF11A, TNFRSF1A. Doença Febre Familiar Do Mediterrâneo	
38000820	Painel Para Detecção De Mutações Por Sequenciamento. Gene Analisado Epcam, Mlh1, Msh2, Msh6 E Pms2. Doença Síndrome De Lynch	
38000821	Painel Para Neurofibromatose Por Ngs E Análise De Cnvs, Que Inclua Os Genes Nf1, Nf2, SPRED1.	
38000822	Painel Para Raquitismo Hipofosfatêmico	
38000823	Painel Para Síndrome De Marfan E Doenças Correlatas	

38000824	Painel Personna Onco Com Pd-L1 Dako Em Casos De Neoplasia De Células Escamosas Avançada De Pulmão	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38000825	Painel Risco Genético Ao Câncer De Próstata	
38000826	Painel Risco Genético Diabetes Tipo II	
38000827	Pancreatite Crônica - Estudo Genético	
38000828	Pancreatite Crônica - Mutação N34s	
38000829	Pancreatite Hereditária	
38000830	Paralisia Periódica Familiar - Hipocalêmica	
38000831	Paralisia Periódica Hipokalêmica (Hypp)	
38000832	Paraplegia Espástica Familiar Tipo 1, Spg1 (L1cam)	
38000833	Paraplegia Espástica Familiar Tipo 3, Spg3 (Atl1)	
38000834	Paraplegia Espástica Familiar Tipo1,Spg 1 Por MLPA	
38000835	Paraplegia Espástica Hereditária	
38000836	Paternidade Com Uma Amostra De Líquido Amniótico	
38000837	Paternidade De Duo - Tubo A E B	
38000838	Paternidade De Duo Com Uma Amostra Especial	
38000839	Paternidade De Trio - Periciando Adicional	
38000840	Paternidade De Trio - Tubo A, B E C	
38000841	Paternidade De Trio Com Uma Amostra Especial	
38000842	PCR Alfa Talassemia	
38000843	PCR Fr1 Para Clonalidade B Em Bloco De Parafina	
38000844	PCR Fr2 Para Clonalidade B Em Parafina Ou Biópsia	
38000845	PCR Fr2 Para Clonalidade B Para Lla	
38000846	PCR Gama Para Clonalidade T (Bloco Parafina)	
38000847	PCR Multiflex	
38000848	PCR Para Clonalidade B Fr123	
38000849	Perda De Heterozigocidade Para Cromossomo 1p E 19q	
38000850	Perfil Genético	
38000851	Personna Onco	
38000852	Pesquisa De Anticorpos Anti-Fosfolipase A2 (Anti-Pla2r) Na Investigação Da Nefropatia Membranosa	
38000853	Pesquisa De C4d	
38000854	Pesquisa De Decoy Cells	
38000855	Pesquisa De Mutação BCRa 1 E 2	
38000856	Pesquisa De Mutação Da Hemacromatose	
38000857	Pesquisa De Mutação Do Gene Cebpa	
38000858	Pesquisa De Mutação Do Gene Cebpa (Sequenciamento De Nova Geração)	
38000859	Pesquisa De Mutação Do Gene Npm1	
38000860	Pesquisa De Mutação Do Gene Pdgfr Alfa	
38000861	Pesquisa De Mutação Exon-12 Gene Jak2	
38000862	Pesquisa De Mutação Familiar Específica (Pontual/ Genotipagem)	
38000863	Pesquisa De Mutação Jak2 V617f Na Investigação Da Policitemia Vera	
38000864	Pesquisa De Mutação No Gene Chek2 – 1100delc	
38000865	Pesquisa De Mutação No Gene C-Kit	

38000866	Pesquisa De Mutação No Gene Her2 (ErbB2)	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000867	Pesquisa De Mutações Genes BRCA1 E BRCA2 - Tumor	
38000868	Pesquisa De Quimerismo Pós Transplante Por PCR Str	
38000869	Pesquisa De Zap 70	
38000870	Pkd1 E Pkd2 - Doença Policística Renal Tipo 1 E 2	
38000871	Pm-Scl (Pm-1), Auto Anticorpos Anti	
38000872	Porfíria Aguda Intermitente	
38000873	Polimorfismo Do Gene Da Eca	
38000874	Polimorfismo Do Pai-1	
38000875	Polimorfismos Do Ugt1a1 - Toxicidade Do Irinotecan	
38000876	Porfíria Aguda Intermitente, Estudo Molecular	
38000877	Prader Willi-Angelman, Pesquisa Mutação Conhecida	
38000878	Prader-Willi/Angelman, Síndrome, Diagnóstico (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000879	Predisposição A Hiperhomocisteinemia	
38000880	Pre-Natal Molecular 13, 15, 16, 18, 21, 22, X E Y	
38000881	Pré-Natal Não-Invasivo (Nipt)	
38000882	Procedimento Diagnóstico Em Fragmentos Múltiplos De Biópsias De Mesmo Órgão Ou Topografia, Acondicionados Em Um Mesmo Frasco	
38000883	Prop1, Estudo Molecular Do Gene, Sangue Total (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000884	Proteína C Antigenica	
38000885	Proteína C Ativada, Resistência	
38000886	Proteína C Reativa - Fluidos Biológicos	
38000887	Proteína C Reativa Ultrasensível (PCR Ultra)	
38000888	Proteína Eosinofílica Cationica	
38000889	Proteína Mielínica Básica, Líquor	
38000890	Proteína P Ribossomal, Anticorpos Igg	
38000891	Proteína Relacionada Ao Pth	
38000892	Proteína S Antigenica Total	
38000893	Proteus, Síndrome (Glu17lys - Akt1)	
38000894	Protooncogene Ret - Cmt Esporádico - Exons 16 E 15	
38000895	Proto-Oncogene Ret:8 Exons, Sequenciamento	
38000896	Protrombina, Pesquisa De Mutação	
38000897	Pseudo-Hermafroditismo Masculino (Srd5a2)	
38000898	Ptpn11, Estudo Molecular Do Gene, Sangue Total (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000899	Purpura Trombocitopenica Trombotica (Adamts13)	
38000900	Quebras Cromossômicas - Pesquisa	
38000901	Rapamicina	
38000902	Raquitismo Hipofosfatêmico (Sequenciamento Do Gene Phex)	
38000903	Razão De Ligação Do Hormônio Tireoideano (Thbr-T4)	
38000904	Razão Do Teste Sflt/Plgf (Com Diretriz De Utilização 139)	
38000905	Razão Proteína/Creatinina	
38000906	Reanálise De Exoma	
38000907	Rearranjo 8q24 FISH (Medula Óssea)	

38000908	Rearranjo 8q24 FISH (Medula Óssea) (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38000909	Rearranjo 8q24 FISH (Sangue) (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000910	Rearranjo Bcl1/Jh	
38000911	Rearranjo Bcl2/Jh	
38000912	Rearranjo Bcl6 3q27 (Nhl) FISH (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000913	Rearranjo Gênico Células T Por PCR (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000914	Rearranjo Gênico Quantitativo BCR/Abl Por PCR (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000915	Rearranjo Pml/Rara T (15;17) Rq-PCR (Quantitativo Em Tempo Real)	
38000916	Reatividade Contra Pannel Linfócitos Classe I/Ii	
38000917	Reconstrução - Periciando Adicional	
38000918	Reconstrução R1 [E]	
38000919	Reconstrução R12 [E]	
38000920	Reconstrução R13 [E]	
38000921	Reconstrução R14 [E]	
38000922	Reconstrução R16 [E]	
38000923	Reconstrução R17 [E]	
38000924	Reconstrução R18 [E]	
38000925	Reconstrução R19 [E]	
38000926	Reconstrução R2 [E]	
38000927	Reconstrução R20 [E]	
38000928	Reconstrução R21 [E]	
38000929	Reconstrução R22 [E]	
38000930	Reconstrução R23 [E]	
38000931	Reconstrução R24 [E]	
38000932	Reconstrução R25 [E]	
38000933	Reconstrução R26 [E]	
38000934	Reconstrução R27 [E]	
38000935	Reconstrução R28 [E]	
38000936	Reconstrução R29 [E]	
38000937	Reconstrução R30	
38000938	Reconstrução R31	
38000939	Reconstrução R32	
38000940	Reconstrução R33	
38000941	Reconstrução R34	
38000942	Reconstrução R35	
38000943	Reconstrução R36	
38000944	Reconstrução R37	
38000945	Reconstrução R38	
38000946	Reconstrução R39	
38000947	Reconstrução R4 [E]	
38000948	Reconstrução R40	
38000949	Reconstrução R41	
38000950	Reconstrução R5 [E]	

38000951	Reconstrução R6 [E]	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38000952	Reconstrução R8 [E]	
38000953	Reconstrução R9 [E]	
38000954	Retinoblastoma - Sequenciamento Do Gene Rb1	
38000955	Sequenciamento - Distrofia Muscular Duchenne	
38000956	Sequenciamento Completo Do Exoma - Ngs	
38000957	Sequenciamento Customizado	
38000958	Sequenciamento De BRCA1, BRCA2 E Tp53	
38000959	Sequenciamento De E-Caderina	
38000960	Sequenciamento De Éxons Do Genoma Humano (Exoma)	
38000961	Sequenciamento De Nova Geração (Ngs)	
38000962	Sequenciamento De Nova Geração (Ngs) - Genes Isolados, Painéis E Grandes Regiões Genômicas (Inclui Captura, Amplificação E Sequenciamento) (BRCA 1 E BRCA 2) Incluindo MLPA Dos Genes BRCA1 E BRCA2	
38000963	Sequenciamento Do Exon 12 Do Gene Jak2	
38000964	Sequenciamento Do Gene Abcd1	
38000965	Sequenciamento Do Gene Col1a1	
38000966	Sequenciamento Do Gene Col1a2	
38000967	Sequenciamento Do Gene Fator VIII - Hemofilia A	
38000968	Sequenciamento Do Gene Gata1	
38000969	Sequenciamento Do Gene Kcnq1	
38000970	Sequenciamento Do Gene Nphp3	
38000971	Sequenciamento Do Gene Pmp22	
38000972	Sequenciamento Do Gene Pten	
38000973	Sequenciamento Do Gene Ttr Para Amiloidose Hereditária Ligada À Transtirretina	
38000974	Sequenciamento Do Genoma Completo	
38000975	Sequenciamento Do Genoma Humano, Tumoral E Mitocondrial	
38000976	Sequenciamento Do Proto-Oncogene Ret: 6 Exons	
38000977	Sequenciamento Para Síndrome De Cohen (Coh1)	
38000978	Sequenciamento Proto-Oncogene Ret-Mutação Familiar	
38000979	Sequenciamento Síndrome De Noonan – Ptpn1	
38000980	Shox, Estudo Molecular Do Gene, Sangue Total (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38000981	Síndrome Berardinelli	
38000982	Síndrome Charge (Sequenciamento Do Gene Chd7)	
38000983	Síndrome Cohen - Screening	
38000984	Síndrome Cohen (Coh1)	
38000985	Síndrome Cromossomo X Frágil (Southern Blot)	
38000986	Síndrome De Alagille (MLPA De Jag1 Ou Região 20p12)	
38000987	Síndrome De Angelman E Prader-Willi (Metilação)	
38000988	Síndrome De Angelman E Prader-Willi (Somente MLPA)	
38000989	Síndrome De Angelman E Prader-Willi Por PCR	
38000990	Síndrome De Barter Tipo 3 (Clcnkb)	
38000991	Síndrome De Bartter Tipo 2 (Kcnj1)	
38000992	Síndrome De Bartter Tipo 4a (Bsnd)	

38000993	Síndrome De Bartter Tipo 4b (Clcnka)	Conta aberta conforme autorização da Inspetoria de Saúde da 8ª Região Militar
38000994	Síndrome De Batten - Lipofuscinose	
38000995	Síndrome De Beckwith-Wiedemann (Metilação De 11p15)	
38000996	Síndrome De Cowden	
38000997	Síndrome De Cri Du Chat (MLPA Da Região 5p15)	
38000998	Síndrome De Deleção 1p36 (MLPA Da Região 1p36)	
38000999	Síndrome De Deleções Submicroscópicas	
38001000	Síndrome De Gitelman (Slc12a3)	
38001001	Síndrome De Gorlin (Síndrome De Carcinomas Basocelulares Nevóides)	
38001002	Síndrome De Hipofosfatasia	
38001003	Síndrome De Huntington Like Tipo 2	
38001004	Síndrome De Langer-Giedion (MLPA Da Região 8q24)	
38001005	Síndrome De Larsen	
38001006	Síndrome De Li-Fraumeni – Tp53	
38001007	Síndrome De Lynch – Câncer Colorretal Não Poliposo Hereditário (Hnpcc)	
38001008	Síndrome De Marfan Tipo 1 - Deleções Gene Fbn1 1	
38001009	Síndrome De Marfan Tipo 1 - Sequenciamento Fbn1 1	
38001010	Síndrome De Marfan Tipo 2 - Sequenciamento Tgfbr 1	
38001011	Síndrome De Marfan Tipo 2 - Sequenciamento Tgfbr 2	
38001012	Síndrome De Mccune-Albright	
38001013	Síndrome De Miller-Dieker (MLPA Da Região 17p13)	
38001014	Síndrome De Noonan	
38001015	Síndrome De Ondine - Gene Phox2b	
38001016	Síndrome De Ondine - Sequenciamento Do Gene Phox2b	
38001017	Síndrome De Peutz-Jeghers	
38001018	Síndrome De Phelan-Mcdermid (MLPA Da Região 22q13)	
38001019	Síndrome De Polipose Juvenil	
38001020	Síndrome De Rett - Sequenciamento Do Gene Mecp2	
38001021	Síndrome De Rett (Gene Mecp2) Por MLPA	
38001022	Síndrome De Rett (MLPA De Mecp2)	
38001023	Síndrome De Rubinstein-Taybi (MLPA Da Região 16p13)	
38001024	Síndrome De Russell-Silver (Metilação De 11p15)	
38001025	Síndrome De Silver-Russel	
38001026	Síndrome De Smith Lemli Opitz - Estudo Molecular	
38001027	Síndrome De Smith-Magenis (MLPA Da Região 17p11)	
38001028	Síndrome De Sotos - Deleção No Gene Nsd1	
38001029	Síndrome De Sotos - Mutações No Gene Nsd1	
38001030	Síndrome De Sotos (MLPA Da Região 5q35)	
38001031	Síndrome De Tar	
38001032	Síndrome De Von-Hippel-Lindau	
38001033	Síndrome De Wagr (MLPA Da Região 11p13)	
38001034	Síndrome De Warburg - Screening Gene Rab3gap1	
38001035	Síndrome De Warburg - Sequenciamento Gene Rab3gap1	
38001036	Síndrome De Williams (MLPA Da Região 7q11.23)	

38001037	Síndrome De Wolf-Hirschhorn (MLPA Da Região 4p16)	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38001038	Síndrome Do Câncer Gástrico Difuso Hereditário	
38001039	Síndrome Do Câncer Gástrico Difuso Hereditário Mutações Específicas	
38001040	Síndrome Do Qt Curto	
38001041	Síndrome Do Qt Longo	
38001042	Síndrome Do X-Frágil (Expansão Fmr1)	
38001043	Síndrome Hiper-Ige	
38001044	Síndrome Hiper-Igm	
38001045	Síndrome Hurler-Scheie - Mucopolisacaridose Tipo I	
38001046	Síndrome Ipex (Foxp3)	
38001047	Síndrome Mielodisplásica	
38001048	Síndrome Rubinstein-Taybi (Crebbp)	
38001049	Síndrome Saethre-Chotzen (MLPA De Twist1 Ou Da Região 7p21)	
38001050	Síndrome Simpson-Golabi-Behmel - Deleções	
38001051	Síndrome Simpson-Golabi-Behmel - Sequenciamento	
38001052	Síndrome Velocardiofacial E Digeorge (MLPA Da Região 22q11)	
38001053	Síndrome Wiskott Aldrich	
38001054	Síndromes De Anomalias Cromossômicas Submicroscópicas Não Reconhecíveis Clinicamente (ARRAY)	
38001055	Síndromes De Deleções Submicroscópicas Reconhecíveis Clinicamente	
38001056	Sish - Pesquisa De Amplificação Do Gene Her-2	
38001057	Sod1 - Sequenciamento Gênico	
38001058	Sry Estudo Por PCR	
38001059	Steinert Estudo Molecular Da Distrofia Miotônica 1	
38001060	Substância P	
38001061	Subunidade Alfa Livre Dos Hormônios Glicoproteicos	
38001062	Surdez Congênita - Mutações 167t	
38001063	Surdez Congênita - Mutações 35delg	
38001064	Surdez Neurosensorial, Tipo 4 (Slc26a4)	
38001065	Susceptibilidade Mendeliana A Infecções Micobacterianas	
38001066	Taquicardia Ventricular Polimórfica Catecolaminérgica	
38001067	Taxa Para Estudo Molecular Do Gene Raf1	
38001068	Tay-Sachs Infantil - Estudo Genético	
38001069	Teicoplanina	
38001070	Tel-Aml1 T(12,21) PCR Qualitativo	
38001071	Teste Do Pezinho Molecular	
38001072	Teste Genético Para Doença De Gilbert, Geneugt1a1	
38001073	Tiopurina Metil Transferase-Tpmt (Azatioprina)	
38001074	Toxicidade 5-Fluorouracil (Tyms, Dpyd)	
38001075	Tp53 - Deleções E Duplicações Por MLPA	
38001076	Tp53, Pesquisa Da Deleção Por FISH	
38001077	Translocação 4;14 FISH (Igh/Fgfr3) (Com Diretriz Definida Pela Ans – Nº 110)	
38001078	Translocação BCR-Abl - Quantitativo	
38001079	Translocação Fip111 - PDGFR Alfa	

38001080	Translocação Pml/Rara T (15;17) FISH Em Medula Óssea	Conta aberta conforme autorização da Inspeção de Saúde da 8ª Região Militar
38001081	Translocação Pml/Rara T (15;17) FISH Em Sangue Periférico	
38001082	Transtorno Do Espectro Autista	
38001083	Triagem De Portador De Mutações De Doenças Recessivas	
38001084	Triagem Molecular De Fenilcetonúria	
38001085	Triagem Para Imunodeficiência Combinada Grave-Scid	
38001086	Trombofilia E Varfarina, Pannel Genético	
38001087	Trombofilia Hereditária, Pannel Genético	
38001088	Trombofilia Hereditária, Principais Mutações	
38001089	Vínculo Familiar Com Uma Amostra Especial	
38001090	X Frágil Por PCR - Pesquisa	

1.1 Para os exames genéticos não constantes da tabela acima pagar-se-á o valor do menor orçamento apresentado após pesquisa de preço realizada e aprovado pela D Sau.