

Codifica dell'impegnativa SSN per una corretta assegnazione alle agende per prima visita di Genetica

- **Consulenza oncogenetica** (pazienti con sospetta predisposizione oncologica o familiarità per la stessa).
 - Codice **897B1.001** (Prima visita genetica)
 - Uno dei seguenti quesiti diagnostici:

| | |
|--------|--|
| V16.3 | ANAMNESI FAMILIARE DI TUMORE MALIGNO DELLA MAMMELLA |
| V16.40 | ANAMNESI FAMILIARE DI TUMORE MALIGNO DI ORGANO GENITALE, NON SPECIFICATO |
| V16.41 | ANAMNESI FAMILIARE DI TUMORE MALIGNO DELL'OVAIO |
| V16.42 | ANAMNESI FAMILIARE DI TUMORE MALIGNO DELLA PROSTATA |
| V16.43 | ANAMNESI FAMILIARE DI TUMORE MALIGNO DEI TESTICOLI |
| V16.49 | ANAMNESI FAMILIARE DI ALTRO TUMORE MALIGNO DEGLI ORGANI GENITALI |
| V16.51 | ANAMNESI FAMILIARE DI TUMORE MALIGNO DEL RENE |
| V16.59 | ANAMNESI FAMILIARE DI ALTRO TUMORE MALIGNO DEGLI ORGANI URINARI |
| V18.51 | ANAMNESI FAMILIARE DI POLIPI DEL COLON |
| V84.01 | SUSCETTIBILITÀ GENETICA AL TUMORE MALIGNO DELLA MAMMELLA |
| V84.02 | SUSCETTIBILITÀ GENETICA AL TUMORE MALIGNO DELL'OVAIO |
| V84.03 | SUSCETTIBILITÀ GENETICA AL TUMORE MALIGNO DELLA PROSTATA |
| V84.04 | SUSCETTIBILITÀ GENETICA AL TUMORE MALIGNO DELL'ENDOMETRIO |
| V84.09 | SUSCETTIBILITÀ GENETICA AL TUMORE MALIGNO IN ALTRE SEDI |

- **Consulenza genetica pre-natale** (paziente in gravidanza con sospetta condizione a carattere ereditario e/o familiarità per disordini genetici).
 - Codice **897B1.001** (Prima visita genetica)
 - Classe di priorità **B** o **D**
 - Uno dei seguenti quesiti diagnostici:

| | |
|--------|--|
| 655.23 | MALATTIA EREDITARIA FAMILIARE CHE PUÒ COLPIRE IL FETO,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 655.03 | MALFORMAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE DEL FETO,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 655.13 | ANOMALIA CROMOSOMICA DEL FETO,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 655.43 | SOSPETTA LESIONE DEL FETO DA ALTRE MALATTIE DELLA MADRE,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 655.63 | SOSPETTA LESIONE DEL FETO DA RADIAZIONI,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 655.53 | SOSPETTA LESIONE DEL FETO DA FARMACI,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 655.83 | ALTRE ANOMALIE DEL FETO,CONOSCIUTE O SOSPETTE,NON CLASSIFICATE ALTROVE,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 648.53 | MALATTIE CARDIOVASCOLARI CONGENITE,CONDIZIONE O COMPLICAZIONE ANTEPARTUM |
| 796.5 | REPERTO ANOMALO IN SCREENING PRENATALE |
| V23.7 | CONTROLLO DI GRAVIDANZA AD ALTO RISCHIO CON INSUFFICIENTE CURA PRENATALE |
| V28.0 | RICERCA PRENATALE DI ANOMALIE CROMOSOMICHE MEDIANTE AMNIOCENTESI |
| V28.2 | ALTRA RICERCA PRENATALE BASATA SULL'AMNIOCENTESI |
| V28.8 | ALTRA RICERCA PRENATALE SPECIFICATA |
| V28.9 | RICERCA PRENATALE NON SPECIFICATA |

