

Paciente: _____

RUT: _____

Sexo: _____ **Edad:** _____

Email: _____

Fono: _____

Procedencia: _____

Dr (a): _____

RUT: _____

Tipo de Muestras: _____

Fecha toma de muestra: _____

Fecha recepción de lab.: _____

- REACCIÓN DE POLIMERASA EN CADENA (P.C.R.), VIRUS INFLUENZA, VIRUS HERPES, CITOMEGALOVIRUS, HEPATITIS C, MYCOBACTERIA TBC, SARS CoV-2 C/U (INCLUYE TOMA MUESTRA HISOPADO NASOFARINGEO).
Código Fonasa: 03 06 082 | Tipo de Examen: PCR
- PARASITOS: DETERMINACION POR REACCION DE POLIMERASA EN CADENA (PCR)
Código Fonasa: 03 06 095 | Tipo de Examen: PCR
- CHLAMYDIA TRACHOMATIS DETECCION POR TECNICA DE BIOLOGIA MOLECULAR.
Código Fonasa: 03 06 097 | Tipo de Examen: PCR
- PCR TIEMPO REAL PARA MARCADORES TUMORALES EN CORTES HISTOLOGICOS (INCLUYE MICRODISECCION Y EXTRACCION DE ADN).
Código Fonasa: 08 01 011 | Tipo de Examen: PCR
- AMPLIFICACION POR AS ANALISIS DE FRAGMENTOS FLUORESCENTES POR ELECTROFORESIS CAPILAR (HASTA 5 FRAGMENTOS)
Código Fonasa: 03 04 008 | Tipo de Examen: PCR
- DIAGNOSTICO GENETICO MOLECULAR: DISPLASIA TANATOFORICA TIPO I Y II
Código Fonasa: 03 04 007 | Tipo de Examen: PCR
- MLPA para región de síndrome velocardifacial (SVCF) y DiGeorge (Cromosoma 22)
Código Fonasa: 304009 | Tipo de Examen: PCR
- MLPA para región 7q11.23 o Síndrome de Williams (chr. 7)
Código Fonasa: 304009 | Tipo de Examen: PCR
- Estudio molecular por Amplidex, Síndrome de X-Frágil
Código Fonasa: 304008 | Tipo de Examen: PCR
- Charcot-Marie-Tooth tipo 1A (CMT1A), estudio molecular por MLPA
Código Fonasa: 304009 | Tipo de Examen: PCR
- Parálisis Hereditaria por sensibilidad a la presión, HNPP, estudio molecular por MLPA
Código Fonasa: 304009 | Tipo de Examen: PCR
- Síndrome Simpson Golabi Behmel, Estudio Molecular por MLPA
Código Fonasa: 304009 | Tipo de Examen: PCR

- Estudio Molecular para MLPA para síndrome Coffin- Siris y DI idiopática por microdelección 1p36 (gen ARID1A) y duplicaciones en Xp22 (genes STS, KAL1 y NLGN4X)
Código Fonasa: 304009 | Tipo de Examen: PCR
- Estudio Molecular para MLPA para síndrome para Ictiosis ligada al X por deleciones/duplicaciones en Xp22 (genes STS, KAL1 y NLGN4X)
Código Fonasa: 304009 | Tipo de Examen: PCR
- MLPA para estudio molecular dirigido a región específica para estudios familiares de una alteración conocida (a solicitud del clínico o médico)
Código Fonasa: 304010 | Tipo de Examen: PCR
- Síndrome Prader Willi y Angelman, Análisis microsatélite para estudio de DUP
Código Fonasa: 304008 | Tipo de Examen: Microsatelites
- Influenza H1N1 por PCR
Código Fonasa: 305182 | Tipo de Examen: PCR
- HERPES I POR PCR
Código Fonasa: 306082 | Tipo de Examen: PCR
- HERPES II POR PCR
Código Fonasa: 306082 | Tipo de Examen: PCR
- HERPES II POR PCR
Código Fonasa: 306082 | Tipo de Examen: PCR
- Influenza B
Código Fonasa: 306070 | Tipo de Examen: PCR

Firma médico solicitante _____

Fecha _____