

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

ΣΥΧΝΑ ΓΕΝΕΤΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Μεσογειακή αναιμία	β-μεσογειακή και δρεπανοκυτταρική αναιμία
	δβ-μεσογειακή αναιμία
	α-μεσογειακή αναιμία
Κυστική ίνωση	Μετάλλαξη ΔF508
	80% των ελληνικών μεταλλάξεων
	Πλήρης μοριακός έλεγχος
Νωτιαία μυϊκή ατροφία (SMA)	Γονίδια SMN1 και SMN2 (εξώνια 7 και 8)
Βαρηκοΐα-Κώφωση	Μη συνδρομική υπολειπόμενη βαρηκοΐα - μετάλλαξη GJB2 35delG (connexin 26)
	Μη συνδρομική υπολειπόμενη βαρηκοΐα - αλληλούχηση του γονιδίου GJB2 (connexin 26)
	Μη συνδρομική υπολειπόμενη βαρηκοΐα - έλεγχος μεταλλάξεων και ελλειμμάτων του γονιδίου GJB6 (connexin 30)
	Διευρυμένος μοριακός έλεγχος βαρηκοΐας

ΔΙΕΥΡΥΜΕΝΟΙ ΓΕΝΕΤΙΚΟΙ ΕΛΕΓΧΟΙ	
Whole Exome Sequencing	Ανάλυση του πάσχοντος ατόμου
	Ανάλυση οικογένειας (Trio)
Πάνελ γονιδίων	Πάνελ μικρού αριθμού γονιδίων
	Πάνελ μεγάλου αριθμού γονιδίων
Whole Genome Sequencing	Ανάλυση του πάσχοντος ατόμου
	Ανάλυση οικογένειας (Trio)
Μιτοχονδριακά νοσήματα	Πλήρης έλεγχος μιτοχονδριακών γονιδίων
	Έλεγχος πυρηνικών και μιτοχονδριακών γονιδίων
Μοριακός Καρυότυπος	Array CGH - υψηλής ευκρίνειας

ΝΕΥΡΟΑΝΑΠΤΥΞΙΑΚΑ - ΝΕΥΡΟΓΕΝΕΤΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Αυτισμός	Έλεγχος μεταλλάξεων συσχετιζόμενων γονιδίων
	Έλεγχος μεταλλάξεων συσχετιζόμενων γονιδίων & συναφών ελλειμμάτων/διπλασιασμών του γονιδιώματος (array-CGH)
Επιληψία	Ενδεικτικά αναφέρονται: επιληπτική εγκεφαλοπάθεια, μυοκλονικές επιληψίες (Lafora, Dravet, κ.α.), γενικευμένη επιληψία με πυρετικούς σπασμούς

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

Νοητική υστέρηση	
Σπαστική παραπληγία	
Αταξίες	
Νωτιαιοπαρεγκεφαλιδικές αταξίες	SCA 1,2,3,6,7
Αταξία Friedreich	Γονίδιο FRDA
Αταξία τηλαγγειεκτασία	Γονίδιο ATM
Δυστονία	
Λευκοδυστροφία και ασθένειες των υπεροξειδιοσωμάτων	
Αμυλοειδική εγκεφαλοπάθεια	
Γαλακτοζαιμία	
Λυσεγκεφαλία	
Νευροϊνωμάτωση τύπου 1 και 2	NF1, NF2 και συναφή γονίδια
Νόσος Tay-Sachs	Γονίδιο HEXA
Κληρονομική αιμορραγική τηλαγγειεκτασία	
Κληρονομική νευροπάθεια με επιρρέπεια στις πιεστικές βλάβες	Γονίδιο PMP22
Νόσος Alzheimer	Έλεγχος αλληλομόρφων APOE: E2,E3,E4
	Διευρυμένος μοριακός έλεγχος νόσου Alzheimer και συναφών διαταραχών
Νόσος Charcot-Marie-Tooth	type 1A (PMP22)
	Διευρυμένος μοριακός έλεγχος
Νόσος Huntington	Γονίδιο HTT
Νόσος Niemann-Pick	
Νόσος Parkinson	Διευρυμένος μοριακός έλεγχος
Οζώδης σκλήρυνση	Γονίδια TSC1 και TSC2
Ολοπροσεγκεφαλία	
Σύνδρομο Dravet	
Σύνδρομο εύθραυστου X	Γονίδιο FRAXA (πλήρης έλεγχος)

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

ΝΟΣΗΜΑΤΑ ΤΩΝ ΝΕΦΡΩΝ	
Κληρονομικές νεφροπάθειες	Ενδεικτικά αναφέρονται: Πολυκυστική νόσος των νεφρών, Σύνδρομο Alport, Νεφροσωληναριακή οξέωση, Εστιακή σπειραματονεφρίτιδα, Πρωτοπαθή υπεροξαλουρία
Πολυκυστική νόσος των νεφρών	Ανίχνευση μεταλλάξεων και ελλειμμάτων στο γονίδιο PKHD1
	Ανίχνευση μεταλλάξεων στα γονίδια PKD1, PKD2
	Ανίχνευση ελλειμμάτων στα γονίδια PKD1, PKD2
	Διευρυμένος μοριακός έλεγχος
Πρωτοπαθής δυσκινησία των κροσσών	
Αλκαπτονουρία	Γονίδιο HGD
Κυστική μυελώδης νόσος των νεφρών	Γονίδιο UMOD
Κυστινουρία	
Νεφρωνόφθιση	
Νεφρωσικό σύνδρομο	
Νόσος Anderson-Fabry	Γονίδιο GLA

ΚΑΡΔΙΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Καρδιολογικά νοσήματα	Ενδεικτικά αναφέρονται: μυοκαρδιοπάθειες, σύνδρομο Brugada, αρρυθμίες, αιφνίδια καρδιακή ανακοπή
Κληρονομική αμυλοείδωση	Γονίδιο TTR
Σύνδρομο Long QT	
Οικογενής υπερχοληστερολαιμία	
Υπερλιπιδαιμικά σύνδρομα	

ΝΟΣΗΜΑΤΑ ΤΟΥ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΟΥ & ΚΡΟΣΣΟΠΑΘΕΙΕΣ	
Κροσσοπάθειες	
Πρωτοπαθής δυσκινησία των κροσσών	
Ανεπάρκεια επιφανειοδραστικού παράγοντα	
Πνευμονική ίνωση	
Αντιθρυψίνη α1	Γονίδιο SERPINA1

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

ΝΟΣΗΜΑΤΑ ΤΟΥ ΟΦΘΑΛΜΟΥ	
Αμφιβληστροειδοπάθειες	Ενδεικτικά αναφέρονται: μελαγχρωστική αμφιβληστροειδοπάθεια, εκφύλιση της ωχράς κηλίδας, δυστροφία των ραβδίων & κωνίων, υαλοειδοαμφιβληστροειδοπάθεια - σύνδρομο Wagner, συγγενής αμαύρωση Leber, αχρωματοψία, ανιριδία, ρετινόσχιση
Οπτική νευροπάθεια Leber	Έλεγχος συχνότερων μεταλλάξεων (~90% του συνόλου)
	Πλήρης έλεγχος μιτοχονδριακού DNA
Σύνδρομο Usher	
Νόσος Stargardt	Γονίδιο ABCA4
Βλεφαροφίμωση	Γονίδιο FOXL2
Κολόβωμα ίριδας	Γονίδιο PAX6
Συγγενής καταρράκτης	

ΔΕΡΜΑΤΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Αλφισμός (Albinism)	
Ανυδρωτική εξωδερμική δυσπλασία	Γονίδιο IKBKG
Επιδερμόλυση	
Μελάνωμα (έλεγχος προδιάθεσης)	
Νόσος Darier	Γονίδιο ATP2A2

ΝΟΣΗΜΑΤΑ ΓΑΣΤΡΕΝΤΕΡΙΚΟΥ & ΗΠΑΤΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Σύνδρομο Crigler-Najjar	Γονίδιο UGT1A1
Σύνδρομο Gilbert	Γονίδιο UGT1A1*28 (7TA)
Νόσος του Crohn	
Νόσος Hirschsprung	
Πολυκυστική νόσος του ήπατος	
Χολόσταση	
Σύνδρομο μεγακύστης μικροκόλου	Γονίδιο ACTG2

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

ΑΥΤΟΑΝΟΣΑ & ΑΥΤΟΦΛΕΓΜΟΝΩΔΗ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Οικογενής μεσογειακός πυρετός	Έλεγχος των συχνότερων μεταλλάξεων του γονιδίου MEFV
	Πλήρης αλληλούχιση του γονιδίου MEFV
Διευρυμένος έλεγχος αυτοφλεγμονωδών νοσημάτων	Ενδεικτικά αναφέρονται: μεσογειακός πυρετός, σύνδρομο CAPS, σύνδρομο TRAPS, σύνδρομο HIDS, σύνδρομο περιοδικού πυρετού
Διευρυμένος έλεγχος ανοσοανεπάρκειας - υποτροπιάζουσες λοιμώξεις	
Διευρυμένος έλεγχος αυτοάνοσων νοσημάτων	

ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Διευρυμένος έλεγχος μεταβολικών νοσημάτων	Ενδεικτικά αναφέρονται: βλενοπολυσακχαρίδωση, γαγγλιοσίδωση, λυσοσωματικά νοσήματα, συγγενείς διαταραχές της γλυκοζυλίωσης, αιφνίδιος θάνατος νεογνού, νεογνική και βρεφική εγκεφαλοπάθεια
Βλενοπολυσακχαρίδωση	Τύποι I, IIIA, IIIB, IVB, VI
Γαγγλιοσίδωση	Έλεγχος του γονιδίου GLB1
Νόσος Gaucher	Έλεγχος του γονιδίου GBA
Νόσος von Gierke - Νόσος αποθήκευσης γλυκογόνου 1A	Γονίδιο G6PC
Νόσος Wilson	Γονίδιο ATP7B

ΕΝΔΟΚΡΙΝΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ	
Πολλαπλή ενδοκρινής νεοπλασία τύπου 1	Γονίδιο MEN1
Πολλαπλή ενδοκρινής νεοπλασία τύπου 2	Έλεγχος των συχνότερων μεταλλάξεων του γονιδίου RET (εξωνια 8,10, 11, 13, 14, 15 και 16)
	Γονίδιο RET
Συγγενής υπερπλασία των επινεφριδίων	Γονίδιο CYP21A2 (κλασικός τύπος συνδρόμου)
	Πλήρης έλεγχος - ολοι οι τύποι του συνδρόμου CYP11A1, CYP11B1, CYP17A1, CYP21A2, HSD3B2, POR, PRKAR1A, STAR
Συγγενής υποπλασία των επινεφριδίων	Γονίδιο NR0B1
Σύνδρομα υπερανάπτυξης	
Ανεπάρκεια της αυξητικής ορμόνης	
Διαβήτης	Διευρυμένος μοριακός έλεγχος διαβήτη
	Νεανικός διαβήτης
Υποδοχέας της βιταμίνης D	Γονίδιο VDR

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

Υποδοχέας των θυρεοειδικών ορμονών	Γονίδιο THR
Υποφωσφατασία	Γονίδιο ALPL

ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ

Θρομβοφιλία	Μεταλλάξεις FV G1691A (Leiden), PTH G20210A και MTHFR C677T
	Μεταλλάξεις FV G1691A (Leiden) και FV H1299R (R2)
	Μεταλλάξεις MTHFR C677T και MTHFR A1298C
	Μετάλλαξη PTH G20210A
	Παράγοντας PAI-1 4G/5G
	Έλεγχος 12 μεταλλάξεων-πολυμορφισμών
Αιμοχρωμάτωση	Κληρονομική αιμοχρωμάτωση - 19 μεταλλάξεις στα γονίδια HFE, TFR2, FPN, HJV
	Νεανική αιμοχρωμάτωση, πλήρης έλεγχος γονιδίου HJV
	Σύνδρομο Υπερφερριτιναιμίας Καταρράκτη, έλεγχος σιδηροαποκριτικού στοιχείου γονιδίου FTL
Αιμολυτικό ουραιμικό σύνδρομο	
Αιμορροφιλία	Παράγοντας VIII (F8) - Αλληλούχηση του γονιδίου F8
	Παράγοντας IX (F9)
Αναιμία Diamond Blackfan	
Αναιμία Fanconi	Έλεγχος ελλειμμάτων του γονιδίου FANCA
	Διευρυμένος έλεγχος γονιδίων
Θρομβασθένεια Glanzmann	
Κληρονομική σφαιροκυττάρωση	
Μυελοϋπερπλαστικά νεοπλάσματα Ph ⁻	Γονίδιο JAK2
	Γονίδιο CALR εξώνιο 9
	Γονίδιο MPL μετάλλαξη W515L
Παράγοντας von Willebrand	Γονίδιο VWF
Πορφυρία	

ΜΥΟΠΑΘΕΙΕΣ

Συγγενείς μυοπάθειες	
Δυστροφικοπάθειες	

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

Μυϊκή ατροφία SBMA (Νόσος Kennedy)	Γονίδιο AR
Μυϊκή δυστροφία Duchenne-Becker	Έλεγχος ελλείψεων & διπλασιασμών
	Έλεγχος μεταλλάξεων γονιδίου DMD
Μυοτονική δυστροφία	Γονίδιο DMPK (DM1)
	Γονίδιο ZNF9 (DM2)

ΣΚΕΛΕΤΙΚΕΣ ΔΥΣΠΛΑΣΙΕΣ

Σκελετικές δυσπλασίες	Ενδεικτικά αναφέρονται: σπονδυλοεπιφυσειακή δυσπλασία, ατελής οστεογένεση, ακρομεσομελική δυσπλασία τύπου Maroteaux, οστεοπέτρωση, οδοντική αγενεσία, κλειδοκρανιακή δυσόστωση, βραχυδακτυλία, εκτροδακτυλία, πολυδακτυλία, σύνδρομο Apert, χαμηλό ανάστημα κ.α.
Αχονδροπλασία	Μετάλλαξη G320R του γονιδίου FGFR3
Υποχονδροπλασία	Πλήρης έλεγχος γονιδίου FGFR3
Αρθρογρύπωση	
Μικροκεφαλία	
Νόσος πολλαπλών εξοστώσεων	

ΣΥΝΔΡΟΜΑ (ενδεικτικά αναφέρονται)

Σύνδρομο Aarskog-Scott	Γονίδιο FGD1
Σύνδρομο Aicardi-Goutieres	
Σύνδρομο Alagille	
Σύνδρομο Alport	
Σύνδρομο Angelman	Έλεγχος ελλειμμάτων και μεθυλίωσης της χρωμοσωμικής περιοχής 15q11.2-q13
	Έλεγχος του γονιδίου UBE3A
Σύνδρομο APECED	Γονίδιο AIRE
Σύνδρομο ATR-X	
Σύνδρομο Bardet Biedl	
Σύνδρομο Beckwith-Wiedemann	Έλεγχος ελλείψεων & διπλασιασμών & μεθυλίωσης της χρωμοσωμικής περιοχής 11p15
	Έλεγχος μεταλλάξεων συναφών γονιδίων
Σύνδρομο Cornelia de Lange	

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

Σύνδρομο Ehlers-Danlos	
Σύνδρομο Εύθραυστου Χ	Γονίδιο FRAXA (Πλήρης έλεγχος)
	Γονίδιο FRAXE (Έλεγχος προμετάλλαξης)
Σύνδρομο Gilbert	Γονίδιο UGT1A1*28 (7TA)
Σύνδρομο Goltz-Gorlin	
Σύνδρομο Holt-Oram	
Σύνδρομο Jeune	
Σύνδρομο Kallmann	
Σύνδρομο Leigh	
Σύνδρομο Lesch-Nyhan	Γονίδιο HPRT1
Σύνδρομο Joubert	
Σύνδρομο Marfan	
Σύνδρομο Marinesco-Sjogren	Γονίδιο SIL1
Σύνδρομο Meckel-Gruber	
Σύνδρομο Netherton	Γονίδιο SPINK5
Σύνδρομο Morris	Γονίδιο AR
Σύνδρομα Noonan, Leopard, Costello	
Σύνδρομο Pendred	
Σύνδρομο Prader-Willi	
Σύνδρομο Rett	Γονίδιο MECP2
Σύνδρομο Rubisten-Taybi	Γονίδιο CREBBP
Σύνδρομο Sandhoff	Γονίδιο HEXB
Σύνδρομο Shwachman–Diamond	Γονίδιο SBDS
Σύνδρομο Smith-Lemli-Opitz	Γονίδιο DHCR7
Σύνδρομο Stickler	
Σύνδρομο Treacher Collins	
Σύνδρομο Von Hippel-Lindau	Γονίδιο VHL
Σύνδρομο Waardenburg	
Σύνδρομο Warburg	Γονίδιο RAB3GAP1
Σύνδρομο Weaver	Γονίδιο EZH2
Σύνδρομο Wiskott-Aldrich	Γονίδιο WAS

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

ΥΠΟΓΟΝΙΜΟΤΗΤΑ	
Ανδρική υπογονιμότητα	Μικροελλείμματα του χρωμοσώματος Y
	Καρυότυπος περιφερικού αίματος, κυστική ίνωση 80%, μικροελλείμματα του χρωμοσώματος Y
Καθ' ἑξιν αποβολές	Καρυότυπος περιφερικού αίματος ζεύγους, πλήρης γενετικός έλεγχος θρομβοφιλίας
Διευρυμένος έλεγχος ανδρικής και γυναικείας υπογονιμότητας	

ΧΡΩΜΟΣΩΜΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ	
Καρυότυπος	Περιφερικού αίματος
	Περιφερικού αίματος ζεύγους
	Αμνιακών κυττάρων
	Χοριακών λαχνών
	Προϊόντων αποβολής
	Εμβρυϊκού αίματος
	Μοριακός καρυότυπος (array CGH)
	Μοριακός Καρυότυπος (array CGH) υψηλής ευκρίνειας
Μονογονεϊκή Δισωμία (UPD)- έλεγχος οικογένειας	Χρωμοσώματα 7, 11, 14, 15, 22 και σύνδρομα Prader-Willi, Angelmann, Beckwith- Wiedemann, Silver-Russel

ΠΡΟΕΜΦΥΤΕΥΤΙΚΟΣ ΓΕΝΕΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ	
Χρωμοσωμικές ανωμαλίες και δομικές ανακατατάξεις (PGT-A & PGT-SR)	Έλεγχος χρωμοσωμάτων, 1 έμβρυο
	Έλεγχος χρωμοσωμάτων, 2 έμβρυα
	Έλεγχος χρωμοσωμάτων, 3 έμβρυα
	Έλεγχος χρωμοσωμάτων, 4 έμβρυα
	Έλεγχος χρωμοσωμάτων, 5-6 έμβρυα
	Έλεγχος χρωμοσωμάτων, 7-14 έμβρυα
	Έλεγχος χρωμοσωμάτων - Κατεψυγμένος κύκλος

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

Μονογονιδιακές ασθένειες (PGT-M)	Κοινές μονογονιδιακές ασθένειες, έλεγχος 1 - 8 εμβρύων
	Σπάνιες μονογονιδιακές ασθένειες, έλεγχος 1 - 8 εμβρύων

ΠΡΟΓΕΝΝΗΤΙΚΟΣ ΕΛΕΓΧΟΣ

Προληπτικός έλεγχος ζεύγους	GeneScreen® Standard - 700 κληρονομικά νοσήματα
	GeneScreen® Expanded - 1500 κληρονομικά νοσήματα
Προγεννητικός έλεγχος - επεμβατικός	Ταχεία ανίχνευση ανευπλοειδιών χρωμοσωμάτων 13, 18, 21, X και Y (QF-PCR)
	Γνωστές μεταλλάξεις γονέων
	Κλασικός καρυότυπος, QF-PCR, κυστική ίνωση-η συχνότερη μετάλλαξη ΔF508
	Μοριακός καρυότυπος, QF-PCR, κυστική ίνωση-η συχνότερη μετάλλαξη ΔF508
	Μοριακός καρυότυπος, QF-PCR, κυστική ίνωση-75% των μεταλλάξεων, νωτιαία μυϊκή ατροφία
	PrenatalScreen® - 1020 γενετικά νοσήματα
Προγεννητικός έλεγχος - μη επεμβατικός (NIPT)	PrenatalSafe 3® (χρωμοσώματα 21, 18, 13)
	PrenatalSafe 5® (χρωμοσώματα 21, 18, 13, X, Y)
	PrenatalSafe Plus® (χρωμοσώματα 21, 18, 13, X, Y - τρισωμίες χρωμοσωμάτων 9, 16 + 6 μικροελλειπτικά σύνδρομα)
	PrenatalSafe Karyo® (όλα τα χρωμοσώματα)
	PrenatalSafe Karyo Plus® (όλα τα χρωμοσώματα- 9 μικροελλειπτικά σύνδρομα)
	GeneSafe Inherited® (κληρονομικά μονογονιδιακά νοσήματα)
	GeneSafe De Novo® (de novo μονογονιδιακά νοσήματα)
	GeneSafe Complete® (De Novo & Inherited)
	PrenatalSafe Complete® (PrenatalSafe Karyo® & GeneSafe Complete®)
	PrenatalSafe Complete Plus® (PrenatalSafe Karyo Plus® & GeneSafe Complete®)

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

ΜΟΡΙΑΚΗ ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΑ	
Endometriome	Διευρυμένη μοριακή ανάλυση μικροβιώματος ενδομητρίου
HPV	Μοριακή ανίχνευση και τυποποίηση του ιού των ανθρώπινων κονδυλωμάτων
STD	Μοριακή ανίχνευση 10 σεξουαλικά μεταδιδόμενων νοσημάτων : Chlamydia trachomatis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma parvum / urealyticum, Mycoplasma genitalium / hominis, Herpes simplex 1, Herpes simplex 2, Treponema pallidum, Trichomonas vaginalis
Μοριακός έλεγχος SARS-CoV-2	
Ανίχνευση αντιγόνου SARS-CoV-2 (RAPID)	
Ανίχνευση αντισωμάτων SARS-CoV-2	

ΟΓΚΟΛΟΓΙΑ	
Καρκίνος-κληρονομικές μορφές	Hereditary Cancer Test - Μοριακός έλεγχος των συχνότερων μορφών καρκίνου (30 γονίδια): Καρκίνος του μαστού, 14 γονίδια Καρκίνος της μήτρας, 8 γονίδια Καρκίνος των ωθηκών, 13 γονίδια Καρκίνος του παχέος εντέρου, 16 γονίδια Καρκίνος του στομάχου, 11 γονίδια Καρκίνος του προστάτη, 13 γονίδια Καρκίνος του παγκρέατος, 14 γονίδια Μελάνωμα, 8 γονίδια
	OncoNext® Risk Renal - Καρκίνος των νεφρών, 19 γονίδια
	OncoNext® Risk PGL/PCC - Παραγαγγλίωμα & φαιοχρωμοκύττωμα, 12 γονίδια
	OncoNext® Risk Complete - έλεγχος 81 γονιδίων
	Ρετινοβλάστωμα (Γονίδιο RB1)
Καρκίνος - συμπαγείς όγκοι	EGFR: εξώνια 18-21 / 30 μεταλλάξεις
	KRAS: εξώνια 2,3,4 / 29 μεταλλάξεις
	NRAS: εξώνια 2,3,4 / 22 μεταλλάξεις
	BRAF: κωδικόνια 600/601 / 9 μεταλλάξεις
	MSI (Μικροδορυφορική αστάθεια) Onconext Tissue BRCA Plus

ΠΛΗΡΗΣ ΛΙΣΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ

	OncoNext® Tissue 15 γονίδια σε βιοψία ιστού
	OncoNext® Tissue 23 γονίδια σε βιοψία ιστού
	OncoNext® Tissue 50 γονίδια σε βιοψία ιστού
Καρκίνος - υγρή βιοψία	OncoNext® Liquid Monitor Breast
	OncoNext® Liquid Monitor Colon
	OncoNext® Liquid Monitor Lung
	OncoNext® Liquid Monitor 15 γονίδια
	OncoNext® Liquid Monitor 23 γονίδια
	OncoNext® Liquid Monitor 50 γονίδια

ΓΕΝΕΤΙΚΗ ΤΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ

NutriNext Έλεγχος δυσανεξίας-ευαισθησίας'	Γενετική προδιάθεση για κοιλιοκάκη
	Ευαισθησία στην καφεΐνη
	Δυσανεξία στη λακτόζη
	Δυσανεξία στη φρουκτόζη
	Ευαισθησία στο αλκοόλ
	Ευαισθησία στο νικέλιο
	Ευαισθησία στα θειώδη άλατα
	Πλήρης έλεγχος δυσανεξίας