

Nº	Proceso	CODIGO INGEMM	NOMBRE	Nombre que aparecerá de la Prueba (para la cabecera del informe)	URV	TE (1) IVA no incl	COSTE (2)	Sección
5		00 PREANALITICA						
10	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000008	Muestra de sangre primaria para guardar sin extracción de ADN	Muestra de sangre primaria para guardar sin extracción de ADN	2	2	2	Preanalitica
12	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000010	Extracción de ADN para guardar (segundo tubo)	Extracción de ADN para guardar (segundo tubo)	2	16	16	Preanalitica
15	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000030	Extracción de ADN para guardar y no analizar (primer tubo)	Extracción de ADN para guardar y no analizar (primer tubo)	2	16	16	Preanalitica
20	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000050	Extracción de ADN de sangre periférica	Extracción de ADN de sangre periférica	2	16	16	Preanalitica
25	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000100	Extracción de ADN de sangre fetal	Extracción de ADN de sangre fetal	2	16	16	Preanalitica
30	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000200	Extracción de ADN de líquido amniótico	Extracción de ADN de líquido amniótico	3	20	20	Preanalitica
35	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000300	Extracción de ADN de tejidos (incluyendo biopsia corial)	Extracción de ADN de tejidos (incluyendo biopsia corial)	3	25	25	Preanalitica
40	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000400	Extracción de ADN otros fluidos orgánicos	Extracción de ADN otros fluidos orgánicos	2	35	35	Preanalitica
45	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000500	Extracción de ADN de saliva (Oragene)	Extracción de ADN de saliva (Oragene)	3	40	40	Preanalitica
50	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000600	Extracción de ADN de parafina	Extracción de ADN de parafina	3	40	40	Preanalitica
55	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000610	Extracción de ADN circulante fetal en sangre periférica	Extracción de ADN circulante fetal en sangre periférica	5	50	50	Preanalitica
60	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0000620	Extracción de ADN tumoral en sangre periférica	Extracción de ADN tumoral en sangre periférica	5	50	50	Preanalitica
65	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001010	Extracción de ARN de sangre periférica	Extracción de ARN de sangre periférica	5	30	30	Preanalitica
70	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001100	Extracción de ARN de sangre fetal	Extracción de ARN de sangre fetal	5	30	30	Preanalitica
75	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001200	Extracción de ARN de líquido amniótico	Extracción de ARN de líquido amniótico	5	17	17	Preanalitica
80	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001300	Extracción de ARN de tejidos (incluyendo biopsia corial)	Extracción de ARN de tejidos (incluyendo biopsia corial)	5	25	25	Preanalitica
85	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001400	Extracción de ARN de otros fluidos orgánicos	Extracción de ARN de otros fluidos orgánicos	5	35	35	Preanalitica
90	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001500	Extracción de ARN de saliva (Oragene)	Extracción de ARN de saliva (Oragene)	5	40	40	Preanalitica
95	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001600	Extracción de ARN de parafina	Extracción de ARN de parafina	6	40	40	Preanalitica
100	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001610	Extracción de ARN circulante fetal en sangre periférica	Extracción de ARN circulante fetal en sangre periférica	5	50	50	Preanalitica
105	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0001620	Extracción de ARN tumoral en sangre periférica	Extracción de ARN tumoral en sangre periférica	5	50	50	Preanalitica
110	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0002010	Extracción de proteínas de sangre periférica	Extracción de proteínas de sangre periférica	5	50	50	Preanalitica
115	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0002100	Extracción de proteínas de tejidos	Extracción de proteínas de tejidos	6	50	50	Preanalitica
120	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0002200	Extracción de proteínas de parafina	Extracción de proteínas de parafina	6	50	50	Preanalitica
125	PROC-A-Preanalitica	PRUIN0003010	Extracción de plasma de sangre periférica	Extracción de plasma de sangre periférica	3	50	50	Preanalitica
130								
135		01 GENETICA CLINICA						
140	PROC-B-GenClin	PRUIN0100000	Consulta de evaluación dismorfológica	Consulta de evaluación dismorfológica	20	150	150	Genética Clínica
145	PROC-B-GenClin	PRUIN0105000	Consulta consejo genético prenatal	Consulta consejo genético prenatal	10	150	150	Genética Clínica
150	PROC-B-GenClin	PRUIN0110000	Consulta consejo genético postnatal	Consulta consejo genético postnatal	15	150	150	Genética Clínica
155	PROC-B-GenClin	PRUIN0115000	Consulta consejo genético de cáncer familiar	Consulta consejo genético cáncer familiar	15	150	150	Genética Clínica
160	PROC-B-GenClin	PRUIN0120000	Consulta asesoramiento para parejas esterilidad/Infertilidad/abortos	Consulta consejo parejas esterilidad/Infertilidad/abortos	10	150	150	Genética Clínica
165	PROC-B-GenClin	PRUIN0125000	Consulta de enfermedades metabólicas	Consulta de enfermedades metabólicas	20	150	150	Genética Clínica
170	PROC-B-GenClin	PRUIN0130000	Consulta Interdisciplinaria de Dermatología/Genética	Consulta Interdisciplinaria de Dermatología/Genética	20	150	150	Genética Clínica
175	PROC-B-GenClin	PRUIN0135000	Consulta de Farmacogenética-Farmacogenómica	Consulta de Farmacogenética-Farmacogenómica	15	150	150	Genética Clínica
180	PROC-B-GenClin	PRUIN0140000	Consulta de Displasias Esqueléticas	Consulta Monográfica de Displasias Esqueléticas	20	150	150	Genética Clínica
185	PROC-B-GenClin	PRUIN0150000	Consulta rápida de Genética Clínica	Consulta de Asesoramiento Genético	20	100	100	Genética Clínica
190								
195		02 CITOGENETICA						
200		02.1 CITOGENETICA POSTNATAL CONVENCIONAL						
205	PROC-D-CitPost	PRUIN0212000	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas GTL	5	125	125	Citogenética
210	PROC-D-CitPost	PRUIN0213000	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas GTL	10	150	150	Citogenética
215	PROC-D-CitPost	PRUIN0214000	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas GTL	20	180	180	Citogenética
220	PROC-D-CitPost	PRUIN0215000	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas	Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de bandas GTL	5	200	200	Citogenética
225	PROC-D-CitPost	PRUIN0216000	Aplicación de técnicas citogenéticas específicas: Bandas NOR-Ag	Aplicación de técnicas citogenéticas específicas: Bandas NOR-Ag	5	30	30	Citogenética
230	PROC-D-CitPost	PRUIN0217000	Cultivo de tejidos (sin realización de cariotipo)	Cultivo de tejidos sin realización de cariotipo	15	100	100	Citogenética
235	PROC-D-CitPost	PRUIN0218000	Estudio citogenético en tejidos	Estudio citogenético en tejidos	15	150	150	Citogenética
240	PROC-D-CitPost	PRUIN0219000	Estudio citogenético en otros fluidos	Estudio citogenético en otros fluidos	15	125	125	Citogenética
245	PROC-D-CitPost	PRUIN0220000	Estudio citogenético en médula ósea con técnicas de bandas GTL	Estudio citogenético en médula ósea con técnicas de bandas GTL : Car	15	150	150	Citogenética
250	PROC-D-CitPost	PRUIN0221000	Estudio de cromatina sexual : Cromatina X	Estudio de cromatina sexual : Cromatina X	5	60	60	Citogenética
255		02.2 CITOGENETICA PRENATAL CONVENCIONAL						

260	PROC-C-CitPren	PRUIN0220000	Estudio citogenético en amniocitos con técnicas de bandas GTL:	Estudio citogenético en amniocitos con técnicas de bandas GTL :Cario	8	200	150	Citogenética
265	PROC-C-CitPren	PRUIN0225000	Estudio citogenético en vellosidades coriónicas con técnicas de b	Estudio citogenético en vellosidades coriónicas con técnicas de banda	10	200	150	Citogenética
270	PROC-C-CitPren	PRUIN0230000	Estudio citogenético en restos abortivos con técnicas de bandas	Estudio citogenético en restos abortivos con técnicas de bandas GTL :	8	200	150	Citogenética
275	PROC-C-CitPren	PRUIN0235000	Estudio citogenético en sangre fetal con técnicas de bandas GTL:	Estudio citogenético en sangre fetal con técnicas de bandas GTL :Cario	5	125	125	Citogenética
280	PROC-C-CitPren	PRUIN0240000	Aplicación de técnicas citogenéticas específicas: Bandas CBG	Aplicación de técnicas citogenéticas específicas: Bandas CBG	5	30	125	Citogenética
285	PROC-C-CitPren	PRUIN0245000	Aplicación de técnicas citogenéticas específicas: Bandas NOR-Ag	Aplicación de técnicas citogenéticas específicas: Bandas NOR-Ag	5	30	12	Citogenética
290			02.3 CITOGENETICA MOLECULAR-FISH					
295	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230020	Estudio por FISH en núcleos de amniocitos sin cultivar: Screening	Amniocitos sin cultivar: Screening de aneuploidías mas comunes.	10	300	300	Citogenética
300	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230040	Estudio por FISH en núcleos de biopsia corial sin cultivar: Screeni	Núcleos de biopsia corial sin cultivar: Screening de aneuploidías mas c	20	300	300	Citogenética
305	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230060	Estudio por FISH en núcleos de amniocitos cultivados: Screening	Núcleos de amniocitos cultivados: Screening de aneuploidías mas con	10	200	200	Citogenética
310	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230080	Estudio por FISH en metafases de amniocitos cultivados : Screeni	Metafases de amniocitos cultivados : Screening de aneuploidías mas c	10	200	200	Citogenética
315	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230100	Estudio por FISH en metafases de biopsia corial cultivada : Scree	Metafases de biopsia corial cultivada : Screening de aneuploidías mas	15	200	200	Citogenética
320	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230120	Regiones Centroméricas (todas). Estudio por FISH.	Regiones Centroméricas (todas). Estudio por FISH.	30	500	500	Citogenética
325	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230140	Centrómeros específicos. Estudio por FISH.	Centrómeros específicos. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
330	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230160	Regiones subteloméricas (todas). Estudio por FISH.	Regiones subteloméricas (todas). Estudio por FISH.	30	500	500	Citogenética
335	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230180	Subtelómeros específicos. Estudio por FISH.	Subtelómeros específicos. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
340	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230200	Painting de todos los cromosomas. Estudio por FISH.	Painting de todos los cromosomas. Estudio por FISH.	20	500	500	Citogenética
345	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230220	Painting específico de cromosomas. Estudio por FISH.	Painting específico de cromosomas. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
350	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230240	Síndrome de Angelman. Estudio por FISH.	Síndrome de Angelman. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
355	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230260	Síndrome de Beckwith Wiedemann. Estudio por FISH	Síndrome de Beckwith Wiedemann. Estudio por FISH	10	200	200	Citogenética
360	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230280	Síndrome de Cri-du-chat. Estudio por FISH.	Síndrome de Cri-du-chat. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
365	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230300	Síndrome de microdelección 22q11.2 (S. de DiGeorge, Velocardia	Síndrome de microdelección 22q11.2 (S. de DiGeorge, Velocardiofacia	10	200	200	Citogenética
370	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230320	Síndrome de Smith-Magenis. Estudio por FISH.	Síndrome de Smith-Magenis. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
375	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230340	Síndrome de Williams-Beuren. Estudio por FISH.	Síndrome de Williams-Beuren. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
380	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230360	Síndrome de Kallmann KAL-1 (ligado al cromosoma X). Estudio p	Síndrome de Kallmann KAL-1 (ligado al cromosoma X). Estudio por FIS	10	200	200	Citogenética
385	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230380	Síndrome de Prader- Willi. Estudio por FISH.	Síndrome de Prader- Willi. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
390	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230400	Síndrome de Wolf-Hirschhorn. Estudio por FISH.	Síndrome de Wolf-Hirschhorn. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
395	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230420	Síndrome de Leri-Weill y alteraciones del gen SHOX. Estudio por	Síndrome de Leri-Weill y alteraciones del gen SHOX. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
400	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230440	Genitales ambiguos/sex reversal (región SRY). Estudio por FISH.	Genitales ambiguos/sex reversal (región SRY). Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
405	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230460	Síndrome de Potocki-Lupski. Estudio por FISH.	Síndrome de Potocki-Lupski. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
410	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230480	Síndrome de Miller-Dieker (Lisencefalia tipo 1). Estudio por FISH.	Síndrome de Miller-Dieker (Lisencefalia tipo 1). Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
415	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230500	Síndrome de Sotos. Estudio por FISH.	Síndrome de Sotos. Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
420	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230520	Inactivación del cromosoma X (gen XIST). Estudio por FISH.	Inactivación del cromosoma X (gen XIST). Estudio por FISH.	10	200	200	Citogenética
425	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230540	Otras sondas locus específicas: previa consulta. Estudio por FISH	Otras sondas locus específicas: previa consulta. Estudio por FISH.	10	250	250	Citogenética
430	PROC-E-CitMolFISH	PRUIN0230560	Estudio de FISH con sondas de regiones específicas. Validación re	Estudio de FISH con sondas de regiones específicas. Validación resulta	20	250	250	Citogenética
435			02.4 CITOGENETICA MOLECULAR-OTRAS TÉCNICAS MOLECULARES					
440	PROC-F-GenMol	PRUIN0241000	Aneuploidías mas comunes mediante técnica de QF-PCR	Aneuploidías mas comunes mediante técnica de QF-PCR	15	100	100	Genómica Estructural y Funcional
445	PROC-F-GenMol	PRUIN0242000	Determinación del sexo fetal en ADN circulante en sangre mater	Determinación del sexo fetal en ADN circulante en sangre materna	20	150	150	Citogenética
450								
455			03 GENETICA MOLECULAR					
460			03.1 Genética Molecular general					
465	PROC-F-GenMol	PRUIN0310010	Fibrosis Quística-Mutaciones prevalentes (Test Inolipa CF17 y C	Diagnóstico genético molecular de Fibrosis quística	20	350	200	Genética Molecular
470	PROC-F-GenMol	PRUIN0310020	Fibrosis Quística- Secuenciación completa del gen CFTR	Diagnóstico genético molecular de Fibrosis quística	40	500	200	Genética Molecular
475	PROC-F-GenMol	PRUIN0310030	Agnesia de vas deferens- Test Inolipa CF17 y CF19	Diagnóstico molecular de Esterilidad por agnesia de vas deferens	20	350	200	Genética Molecular
480	PROC-F-GenMol	PRUIN0310040	Déficit de alfa1antritripsina- Identificación de genotipos PIZ y PIS	Genotipo de alfa1antritripsina	20	200	150	Genética Molecular
485	PROC-F-GenMol	PRUIN0310050	Enfermedad de Duchenne-MLPA para el gen DMD	Diagnóstico genético molecular de Distrofia muscular de Duchenne	30	350	350	Genética Molecular
490	PROC-F-GenMol	PRUIN0310060	Enfermedad de Becker- MLPA para el gen DMD	Diagnóstico genético molecularde Distrofia muscular de Becker	30	350	350	Genética Molecular
495	PROC-F-GenMol	PRUIN0310070	Distrofia miotónica tipo 1-Alelos normales y TP_PCR	Diagnóstico genético molecular de Distrofia miotónica tipo 1	30	300	300	Genética Molecular
500	PROC-F-GenMol	PRUIN0310080	Distrofia miotónica tipo 2-Alelos normales	Diagnóstico genético molecular de Distrofia miotónica tipo 2	30	300	200	Genética Molecular
505	PROC-F-GenMol	PRUIN0310090	Distrofia muscular de Emery Dreifuss Ligada al X- Secuenciación	Diagnóstico genético molecular de Distrofia muscular Emery Dreifuss	30	300	200	Genética Molecular
510	PROC-F-GenMol	PRUIN0310100	Distrofia muscular de Emery Dreifuss AD- Secuenciación gen LM	Diagnóstico genético molecular de Distrofia muscular Emery Dreifuss	30	400	150	Genética Molecular
515	PROC-F-GenMol	PRUIN0310110	Síndrome de Hutchinson-Gilford- Secuenciación gen LMNA/C	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Hutchinson-Gilford	30	400	150	Genética Molecular
520	PROC-F-GenMol	PRUIN0310120	Enfermedad de Pelizaeus Merzbacher- MLPA para el gen PLP1	Diagnóstico genético molecular de Enfermedad de Pelizaeus Merzbac	15	200	200	Genética Molecular

525	PROC-F-GenMol	PRUIN0310130	Enfermedad de Pelizaeus Merzbacher- Secuenciación del gen PLP1	Diagnóstico genético molecular de Enfermedad de Pelizaeus Merzbacher	30	300	150	Genética Molecular
530	PROC-F-GenMol	PRUIN0310140	Parálisis periódica hiperpotasémica- Secuenciación de los exones	Diagnóstico genético molecular de Parálisis periódica hiperpotasémica	30	200	150	Genética Molecular
535	PROC-F-GenMol	PRUIN0310150	Miotonía congénita tipo Thompsen- Secuenciación del gen CLCN3	Diagnóstico genético molecular de Miotonía congénita tipo Thompsen	40	450	150	Genética Molecular
540	PROC-F-GenMol	PRUIN0310160	Miotonía congénita tipo Becker- Secuenciación del gen CLCN1	Diagnóstico genético molecular de Miotonía congénita tipo Becker	40	450	150	Genética Molecular
545	PROC-F-GenMol	PRUIN0310170	Paramiotonía congénita de Von Eulenburg- Secuenciación de los exones	Diagnóstico genético molecular de Paramiotonía congénita de Von Eulenburg	30	200	150	Genética Molecular
550	PROC-F-GenMol	PRUIN0310180	Miopatía miofibrilar- Secuenciación del gen MYH7	Diagnóstico genético molecular de Miopatía miofibrilar	30	500	150	Genética Molecular
555	PROC-F-GenMol	PRUIN0310190	Enfermedad de Pelizaeus Merzbacher-like- Secuenciación de los exones	Diagnóstico genético molecular de Enfermedad de Pelizaeus Merzbacher-like	30	300	150	Genética Molecular
560	PROC-F-GenMol	PRUIN0310200	Displasia oculodentodigital- Secuenciación del gen GJA1	Diagnóstico genético molecular de Displasia oculodentodigital	30	300	150	Genética Molecular
565	PROC-F-GenMol	PRUIN0310210	Síndrome de Allan-Herndon-Dudley- Secuenciación del gen MCT8	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Allan-Herndon-Dudley	30	300	150	Genética Molecular
570	PROC-H-SICCADG	PRUIN0318000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en el panel)	Molecular Study of the gene/disease	30	150	150	Genética Molecular
575	PROC-F-GenMol	PRUIN0319000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de NGS	10	300	300	Genética Molecular
580								
585			03.2 Genética Molecular. Otras Pruebas					
590	PROC-F-GenMol	PRUIN0320020	Neurofibromatosis tipo 2	Diagnóstico Genético Molecular de Neurofibromatosis tipo 2	30	1500	200	Genómica Estructural y Funcional
595	PROC-F-GenMol	PRUIN0320040	Síndrome de Adams-Oliver	Diagnóstico Genético Molecular de Síndrome de Adams-Oliver	30			Genómica Estructural y Funcional
600	PROC-F-GenMol	PRUIN0320060	Síndrome de Keutel	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Keutel	20	500	300	Endocrinología Molecular
605	PROC-F-GenMol	PRUIN0320080	Síndrome de Ellis van Creveld 1	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Ellis van Creveld 1	30	950	250	Endocrinología Molecular
610	PROC-F-GenMol	PRUIN0320100	Síndrome de Ellis van Creveld 2	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Ellis van Creveld 2	30	950	250	Endocrinología Molecular
615	PROC-F-GenMol	PRUIN0320120	Disostosis acrofacial de Weyers	Diagnóstico genético molecular de Disostosis acrofacial de Weyers	30	950	200	Endocrinología Molecular
620	PROC-F-GenMol	PRUIN0320140	Síndrome de Bartter prenatal tipo II	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Bartter prenatal tipo II	20	300	200	Endocrinología Molecular
625	PROC-F-GenMol	PRUIN0320160	Síndrome de Allgrove	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Allgrove	30	450	250	Endocrinología Molecular
630	PROC-F-GenMol	PRUIN0320180	Diabetes insípida-receptor de Vasopresina	Diagnóstico genético molecular de Diabetes insípida nefrogénica-receptor	20	350	250	Endocrinología Molecular
635	PROC-F-GenMol	PRUIN0320200	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 1B (CMTX1B)	Diagnóstico genético molecular de Charcot-Marie-Tooth tipo 1B (CMTX1B)	20	350	250	Endocrinología Molecular
640	PROC-F-GenMol	PRUIN0320220	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo dominante intermedio	Diagnóstico genético molecular de Charcot-Marie-Tooth tipo dominante intermedio	20	350	250	Endocrinología Molecular
645	PROC-F-GenMol	PRUIN0320240	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2I	Diagnóstico genético molecular de Charcot-Marie-Tooth tipo 2I	20	350	250	Endocrinología Molecular
650	PROC-F-GenMol	PRUIN0320260	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2J	Diagnóstico genético molecular de Charcot-Marie-Tooth tipo 2J	20	350	250	Endocrinología Molecular
655	PROC-F-GenMol	PRUIN0320280	Enfermedad de Dejerine-Sottas	Diagnóstico genético molecular de Enfermedad de Dejerine-Sottas	20	350	250	Endocrinología Molecular
660	PROC-F-GenMol	PRUIN0320300	Neuropatía congénita hipomielinizante	Diagnóstico genético molecular de Neuropatía congénita hipomielinizante	20	350	250	Endocrinología Molecular
665	PROC-F-GenMol	PRUIN0320320	Síndrome de Roussy-Levy	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Roussy-Levy	20	350	250	Endocrinología Molecular
670	PROC-F-GenMol	PRUIN0320340	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth ligado al cromosoma X (CMTX)	Diagnóstico genético molecular de Charcot-Marie-Tooth ligado al cromosoma X	20	350	250	Endocrinología Molecular
675	PROC-F-GenMol	PRUIN0320360	Ataxia episódica tipo I	Diagnóstico genético molecular de Ataxia episódica tipo I	20	400	300	Endocrinología Molecular
680	PROC-F-GenMol	PRUIN0320380	Convulsiones con miokimia	Diagnóstico genético molecular de Convulsiones con miokimia	20	400	300	Endocrinología Molecular
685	PROC-F-GenMol	PRUIN0320400	Alopecia con displasia ungueal (Displasia ectodérmica tipo uñas)	Diagnóstico genético molecular de Alopecia con displasia ungueal (Displasia ectodérmica tipo uñas)	30	500	250	Endocrinología Molecular
690	PROC-F-GenMol	PRUIN0320420	Síndrome de Crisponi	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Crisponi	30	700	250	Endocrinología Molecular
695	PROC-F-GenMol	PRUIN0320440	Enfermedad de Meleda	Diagnóstico genético molecular de Enfermedad de Meleda	30	450	200	Endocrinología Molecular
700	PROC-F-GenMol	PRUIN0320460	Síndrome de Borjeson-Forsman-Lehmann	Diagnóstico genético molecular de S. de Borjeson-Forsman-Lehmann	30	600	200	Endocrinología Molecular
705	PROC-F-GenMol	PRUIN0320480	Síndrome FG (Opitz-Kaveggia)	Diagnóstico genético molecular de Síndrome FG (Opitz-Kaveggia)	30	700	200	Endocrinología Molecular
710	PROC-F-GenMol	PRUIN0320500	Síndrome de Lujan-Fryns	Diagnóstico genético molecular de Síndrome de Lujan-Fryns	30	700	200	Endocrinología Molecular
715	PROC-F-GenMol	PRUIN0320520	Síndrome Oro-Facio-Digital tipo I	Diagnóstico genético molecular de Síndrome Oro-Facio-Digital tipo I	30	900	200	Endocrinología Molecular
720	PROC-F-GenMol	PRUIN0320540	Síndrome de Joubert tipo 10	Diagnóstico genético molecular del Síndrome de Joubert tipo 10	30	900	200	Endocrinología Molecular
725	PROC-F-GenMol	PRUIN0320560	Azoospermia. Microdeleciones del cromosoma Y.	Azoospermia. Microdeleciones del cromosoma Y.	30	300	200	Genómica Estructural y Funcional
730	PROC-F-GenMol	PRUIN0320580	Hemocromatosis	Diagnóstico genético molecular de Hemocromatosis	10	200	180	Oncogenética Molecular
735	PROC-F-GenMol	PRUIN0320600	Genotipo APO-E	Diagnóstico genético molecular de genotipo de APO-E	10	200	180	Oncogenética Molecular
740	PROC-F-GenMol	PRUIN0320620	Enfermedad de Huntington	Diagnóstico genético molecular de Enfermedad de Huntington	20	300	180	Oncogenética Molecular
745	PROC-F-GenMol	PRUIN0320640	Diabetes Mellitus (Deleción Cromosoma 2)	Diagnóstico genético molecular de deleción de la región del gen CAP1	10	500	180	Oncogenética Molecular
750	PROC-H-SICCADG	PRUIN0328000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en el panel)	Molecular Study of the gene/disease	30	150	150	Genómica Estructural y Funcional
755	PROC-F-GenMol	PRUIN0329000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de NGS	10	300		Enfermedades Metabólicas
760								
765			04 DIAGNÓSTICO GENÉTICO PREIMPLANTACIONAL					
770								
775			05 ENFERMEDADES METABÓLICAS					
780			05.01 Lisosomales y otras enfermedades metabólicas					
785	PROC-F-GenMol	PRUIN0510020	Enfermedad de Pompe	Diagnóstico Genético Molecular de Enfermedad de Pompe	30	800	250	Enfermedades Metabólicas

790	PROC-F-GenMol	PRUIN0510040	Enfermedad de Hurler	Diagnóstico Genético Molecular de Enfermedad de Hurler	30	500	250	Enfermedades Metabólicas
795	PROC-F-GenMol	PRUIN0510060	Enfermedad de Fabry	Diagnóstico Genético Molecular de Enfermedad de Fabry	30	400	250	Enfermedades Metabólicas
800	PROC-F-GenMol	PRUIN0510100	Actividad galactosafosfato uridiltransferasa	Diagnóstico de Actividad de Galactosafosfato uridiltransferasa	10	150	150	Enfermedades Metabólicas
805	PROC-H-SICCADG	PRUIN0518000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30	150	150	Enfermedades Metabólicas
810	PROC-F-GenMol	PRUIN0519000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Enfermedades Metabólicas
815		05.02 Metabolismo intermedio						
820	PROC-F-GenMol	PRUIN0520010	Hipercolesterolemia familiar (FH)	Análisis molecular del gen <i>LDLR</i>	20	300	300	Metabólicas
825	PROC-F-GenMol	PRUIN0520020	Hipercolesterolemia familiar	Análisis molecular del gen <i>PCSK9</i>	15	300	300	Metabólicas
830	PROC-F-GenMol	PRUIN0520130	Hipercolesterolemia APOB defectiva familiar (FDB)	Análisis molecular del gen <i>APOB</i>	20	300	300	Metabólicas
835	PROC-F-GenMol	PRUIN0520010	Hipercolesterolemia familiar autosómica recesiva (AHR)	Análisis molecular del gen <i>LDLRAP1</i>	10	300	300	Metabólicas
840	PROC-F-GenMol	PRUIN0520020	Intolerancia hereditaria a la fructosa	Análisis molecular del gen <i>ALDOB</i>	10	300	300	Metabólicas
845	PROC-F-GenMol	PRUIN0520130	Tirosinemia tipo I	Análisis molecular del gen <i>FAH</i>	15	300	300	Metabólicas
850	PROC-F-GenMol	PRUIN0520010	Glucogenosis Tipo VI:Hers	Análisis molecular del gen <i>PYGL</i>	20	300	300	Metabólicas
855	PROC-F-GenMol	PRUIN0520020	Glucogenosis TipoIXa	Análisis molecular del gen <i>PHKA2</i>	30	300	300	Metabólicas
860	PROC-F-GenMol	PRUIN0520130	Glucogenosis tipo IXb	Análisis molecular del gen <i>PHKB</i>	30	300	300	Metabólicas
865	PROC-F-GenMol	PRUIN0520010	Glucogenosis Tipo IXc	Análisis molecular del gen <i>PHKG2</i>	10	300	300	Metabólicas
870	PROC-F-GenMol	PRUIN0520020	Glucogenosis Tipo IXd	Análisis molecular del gen <i>PHKA1</i>	30	300	300	Metabólicas
875	PROC-F-GenMol	PRUIN0520130	Enfermedad de Wilson	Análisis molecular del gen <i>ATP7B</i>	20	300	300	Metabólicas
880	PROC-H-SICCADG	PRUIN0528000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30	-	-	Metabólicas
885	PROC-F-GenMol	PRUIN0529000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Enfermedades Metabólicas
890								
895		06 GENOMICA ESTRUCTURAL Y FUNCIONAL						
900		06.1 MLPA						
905	PROC-F-GenMol	PRUIN0610020	Albinismo ocular tipo I (MLPA)	Albinismo ocular tipo I (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
910	PROC-F-GenMol	PRUIN0610040	Aniridia. Deleción del gen PAX6 (MLPA)	Aniridia. Deleción del gen PAX6 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
915	PROC-F-GenMol	PRUIN0610060	Deleción pericentromérica 13 (MLPA)	Deleción pericentromérica 13 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
920	PROC-F-GenMol	PRUIN0610080	Deleción pericentromérica 14 (MLPA)	Deleción pericentromérica 14 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
925	PROC-F-GenMol	PRUIN0610100	Deleción pericentromérica 15 (MLPA)	Deleción pericentromérica 15 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
930	PROC-F-GenMol	PRUIN0610120	Deleción pericentromérica 21 (MLPA)	Deleción pericentromérica 21 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
935	PROC-F-GenMol	PRUIN0610140	Deleciones subteloméricas I. (MLPA)	Deleciones subteloméricas I. (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
940	PROC-F-GenMol	PRUIN0610160	Deleciones subteloméricas II. (MLPA)	Deleciones subteloméricas II. (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
945	PROC-F-GenMol	PRUIN0610180	Deleciones y duplicaciones centroméricas (MLPA)	Deleciones y duplicaciones centroméricas (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
950	PROC-F-GenMol	PRUIN0610200	Enfermedad cardiaca congénita (MLPA)	Enfermedad cardiaca congénita (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
955	PROC-F-GenMol	PRUIN0610220	Enfermedad de Charcot-Marie Tooth (CMT1) (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie Tooth (CMT1) (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
960	PROC-F-GenMol	PRUIN0610240	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 1B (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 1B (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
965	PROC-F-GenMol	PRUIN0610260	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 1D (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 1D (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
970	PROC-F-GenMol	PRUIN0610280	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 1F (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 1F (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
975	PROC-F-GenMol	PRUIN0610300	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2E (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2E (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
980	PROC-F-GenMol	PRUIN0610320	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2I (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2I (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
985	PROC-F-GenMol	PRUIN0610340	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2J (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 2J (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
990	PROC-F-GenMol	PRUIN0610360	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth autosómica recesiva intern	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth autosómica recesiva intermedia	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
995	PROC-F-GenMol	PRUIN0610380	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth neuropática ligada al X dom	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth neuropática ligada al X dominan	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1000	PROC-F-GenMol	PRUIN0610400	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth neuropática tipo 4 A/B/BZ/	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth neuropática tipo 4 A/B/B2/C/E/	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1005	PROC-F-GenMol	PRUIN0610420	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo axonal 2H (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo axonal 2H (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1010	PROC-F-GenMol	PRUIN0610440	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo axonal 2K (MLPA)	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo axonal 2K (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1015	PROC-F-GenMol	PRUIN0610460	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo axonal con parálisis de	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo axonal con parálisis de la c	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1020	PROC-F-GenMol	PRUIN0610480	Enfermedad de Dejerine-Sottas (MLPA)	Enfermedad de Dejerine-Sottas (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1025	PROC-F-GenMol	PRUIN0610500	Enfermedad de Dejerine-Sottas (MLPA)	Enfermedad de Dejerine-Sottas (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1030	PROC-F-GenMol	PRUIN0610520	Enfermedad de Dejerine-Sottas, autosómica recesiva (MLPA)	Enfermedad de Dejerine-Sottas, autosómica recesiva (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1035	PROC-F-GenMol	PRUIN0610540	Enfermedad de Hirschsprung - Megacolon aganglionar (MLPA)	Enfermedad de Hirschsprung - Megacolon aganglionar (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1040	PROC-F-GenMol	PRUIN0610560	Enfermedad de Hirschsprung, susceptibilidad 3 (MLPA)	Enfermedad de Hirschsprung, susceptibilidad 3 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1045	PROC-F-GenMol	PRUIN0610580	Enfermedad de Hirschsprung, susceptibilidad 4 (MLPA)	Enfermedad de Hirschsprung, susceptibilidad 4 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1050	PROC-F-GenMol	PRUIN0610600	Enfermedad de Wilson (MLPA)	Enfermedad de Wilson (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional

1055	PROC-F-GenMol	PRUIN0610620	Porfirias (MLPA)	Enfermedad Porfiria (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1060	PROC-F-GenMol	PRUIN0610640	Esclerosis Mesangial- Deleción del gen WT1 (MLPA)	Esclerosis Mesangial- Deleción del gen WT1 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1065	PROC-F-GenMol	PRUIN0610660	Esclerosis Tuberosa I (MLPA)	Esclerosis Tuberosa I (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1070	PROC-F-GenMol	PRUIN0610680	Esclerosis Tuberosa II (MLPA)	Esclerosis Tuberosa II (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1075	PROC-F-GenMol	PRUIN0610700	Hipogammagobulemia ligada al cromosoma X (MLPA)	Hipogammagobulemia ligada al cromosoma X (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1080	PROC-F-GenMol	PRUIN0610720	Holoprosencefalia (HPE) (MLPA)	Holoprosencefalia (HPE) (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1085	PROC-F-GenMol	PRUIN0610740	Lisencefalia y genes relacionados (MLPA)	Lisencefalia y genes relacionados (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1090	PROC-F-GenMol	PRUIN0610760	Microcefalia primaria (MLPA)	Microcefalia primaria (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1095	PROC-F-GenMol	PRUIN0610780	Mononeuropatía del nervio mediano, leve (MLPA)	Mononeuropatía del nervio mediano, leve (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1100	PROC-F-GenMol	PRUIN0610800	Nephronophthisis (MLPA)	Nephronophthisis (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1105	PROC-F-GenMol	PRUIN0610820	Neurofibromatosis tipo II (MLPA)	Neurofibromatosis tipo II (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1110	PROC-F-GenMol	PRUIN0610840	Neuropatía congénita hipomielinizante (MLPA)	Neuropatía congénita hipomielinizante (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1115	PROC-F-GenMol	PRUIN0610860	Neuropatía congénita hipomielinizante 1 (MLPA)	Neuropatía congénita hipomielinizante 1 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1120	PROC-F-GenMol	PRUIN0610880	Neuropatía hereditaria con parálisis de presión (HNPP) (MLPA)	Neuropatía hereditaria con parálisis de presión (HNPP) (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1125	PROC-F-GenMol	PRUIN0610900	Osteocondromas múltiples (MLPA)	Osteocondromas múltiples (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1130	PROC-F-GenMol	PRUIN0610920	Poliquistosis renal 1 (MLPA)	Poliquistosis renal 1 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1135	PROC-F-GenMol	PRUIN0610940	Poliquistosis renal 2 (MLPA)	Poliquistosis renal 2 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1140	PROC-F-GenMol	PRUIN0610960	Retraso Mental I; 1p-deletion, Williams, Smith-Magenis, Miller-Dieker	Retraso Mental I; 1p-deletion, Williams, Smith-Magenis, Miller-Dieker	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1145	PROC-F-GenMol	PRUIN0610980	Retraso Mental II, Wolf-Hirschhorn, Cri du Chat, Langer-Giedon, WAGF	Retraso Mental II, Wolf-Hirschhorn, Cri du Chat, Langer-Giedon, WAGF	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1150	PROC-F-GenMol	PRUIN0611000	Síndrome de Angelman (MLPA)	Síndrome de Angelman (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1155	PROC-F-GenMol	PRUIN0611020	Síndrome de Bartter (MLPA)	Síndrome de Bartter (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1160	PROC-F-GenMol	PRUIN0611040	Síndrome de Blefarofimosis-Epicantus inversus (MLPA) tipo I y II	Síndrome de Blefarofimosis-Epicantus inversus (MLPA) tipo I y II (MLP	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1165	PROC-F-GenMol	PRUIN0611060	Síndrome de CHARGE (MLPA)	Síndrome de CHARGE (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1170	PROC-F-GenMol	PRUIN0611080	Síndrome de Cri du Chat (MLPA)	Síndrome de Cri du Chat (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1175	PROC-F-GenMol	PRUIN0611100	Síndrome de deleción 1p36 (MLPA)	Síndrome de deleción 1p36 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1180	PROC-F-GenMol	PRUIN0611120	Síndrome de deleción 9q34 (MLPA)	Síndrome de deleción 9q34 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1185	PROC-F-GenMol	PRUIN0611140	Síndrome de Dennis-Drash- Deleción del gen WT1 (MLPA)	Síndrome de Dennis-Drash- Deleción del gen WT1 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1190	PROC-F-GenMol	PRUIN0611160	Síndrome de Down (MLPA)	Síndrome de Down (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1195	PROC-F-GenMol	PRUIN0611180	Síndrome de Frasier- Deleción del gen WT1 (MLPA)	Síndrome de Frasier- Deleción del gen WT1 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1200	PROC-F-GenMol	PRUIN0611200	Síndrome de Kabuki 1 (MLPA)	Síndrome de Kabuki 1 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1205	PROC-F-GenMol	PRUIN0611220	Síndrome de Langer-Giedon/Tricorriofalángico tipo 2 (MLPA)	Síndrome de Langer-Giedon/Tricorriofalángico tipo 2 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1210	PROC-F-GenMol	PRUIN0611240	Síndrome de linfedema distiquiasis con enfermedad renal y diabetes r	Síndrome de linfedema distiquiasis con enfermedad renal y diabetes r	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1215	PROC-F-GenMol	PRUIN0611260	Síndrome de Marfan (MLPA)	Síndrome de Marfan (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1220	PROC-F-GenMol	PRUIN0611280	Síndrome de Mowat-Wilson (MLPA)	Síndrome de Mowat-Wilson (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1225	PROC-F-GenMol	PRUIN0611300	Síndrome de Potocki-Lupski (MLPA)	Síndrome de Potocki-Lupski (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1230	PROC-F-GenMol	PRUIN0611320	Síndrome de Rett-Deleción MECP2/Duplicación Xq28 (MLPA)	Síndrome de Rett-Deleción MECP2/Duplicación Xq28 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1235	PROC-F-GenMol	PRUIN0611340	Síndrome de Rieger (MLPA); Síndrome de Axenfeld-Rieger, type	Síndrome de Rieger (MLPA); Síndrome de Axenfeld-Rieger, type 1	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1240	PROC-F-GenMol	PRUIN0611360	Síndrome de Rieger (MLPA); Síndrome de Axenfeld-Rieger, type	Síndrome de Rieger (MLPA); Síndrome de Axenfeld-Rieger, type 3	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1245	PROC-F-GenMol	PRUIN0611380	Síndrome de Rubinstein-Taybi tipo 1 (MLPA)	Síndrome de Rubinstein-Taybi tipo 1 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1250	PROC-F-GenMol	PRUIN0611400	Síndrome de Rubinstein-Taybi tipo 2 (MLPA)	Síndrome de Rubinstein-Taybi tipo 2 (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1255	PROC-F-GenMol	PRUIN0611420	Síndrome de Seckel (MLPA)	Síndrome de Seckel (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1260	PROC-F-GenMol	PRUIN0611440	Síndrome de Smith-Magenis (MLPA)	Síndrome de Smith-Magenis (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1265	PROC-F-GenMol	PRUIN0611460	Síndrome de Williams-Beuren (MLPA)	Síndrome de Williams-Beuren (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1270	PROC-F-GenMol	PRUIN0611480	Síndrome de Wolf-Hirschhorn (MLPA)	Síndrome de Wolf-Hirschhorn (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1275	PROC-F-GenMol	PRUIN0611500	Síndrome WAGR (MLPA)	Síndrome WAGR (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1280	PROC-F-GenMol	PRUIN0611520	Trastornos genómicos recurrentes I. (MLPA)	Trastornos genómicos recurrentes I. (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1285	PROC-F-GenMol	PRUIN0611540	Trastornos genómicos recurrentes II. (MLPA)	Trastornos genómicos recurrentes II. (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1290	PROC-F-GenMol	PRUIN0611560	Trastornos genómicos recurrentes III. (MLPA)	Trastornos genómicos recurrentes III. (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1295	PROC-F-GenMol	PRUIN0611580	Trastornos genómicos recurrentes IV. (MLPA)	Trastornos genómicos recurrentes IV. (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1300	PROC-F-GenMol	PRUIN0611600	Trastornos genómicos recurrentes V. (MLPA)	Trastornos genómicos recurrentes V. (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1305	PROC-F-GenMol	PRUIN0611620	Hipertensión arterial pulmonar primaria idiopática (MLPA)	Hipertensión arterial pulmonar primaria idiopática	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1310	PROC-F-GenMol	PRUIN0611640	Comunicación interauricular (CIA) familiar (MLPA)	Comunicación interauricular (CIA) familiar	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
1315	PROC-F-GenMol	PRUIN0611660	Neurofibromatosis tipo I (MLPA)	Neurofibromatosis tipo I (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional

1585	PROC-F-GenMol	PRUIN0619000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Genómica Estructural y Funcional
1590		06.2 SECUENCIACIÓN Y ANÁLISIS DE FRAGMENTOS						
1595	PROC-F-GenMol	PRUIN0620010	Análisis de secuencias en secuenciador automático	Análisis de secuencias en secuenciador automático	2	10	10	Genómica Estructural y Funcional
1600	PROC-F-GenMol	PRUIN0620020	Análisis de microsatélites en secuenciador automático	Análisis de microsatélites en secuenciador automático	2	5	5	Genómica Estructural y Funcional
1605	PROC-F-GenMol	PRUIN0620030	Análisis de fragmentos de MLPA en secuenciador automático	Análisis de fragmentos de MLPA en secuenciador automático	2	20	20	Genómica Estructural y Funcional
1610		06.3 ARRAYS						
1615	PROC-F-GenMol	PRUIN0630010	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos customizado KaryoArray®	aCGH-Agilent 8x15K KA pre	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1620	PROC-F-GenMol	PRUIN0630020	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado KaryoArray®	aCGH-Agilent 8x60K KA prenatal	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1625	PROC-F-GenMol	PRUIN0630030	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado KaryoArray®	aCGH-Agilent 8x60K KA	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1630	PROC-F-GenMol	PRUIN0630040	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos standard	aCGH-Agilent 8x15K	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1635	PROC-F-GenMol	PRUIN0630050	aCGH-Agilent 44,000 oligonucleótidos standard	aCGH-Agilent 8x44K	40	625	625	Genómica Estructural y Funcional
1640	PROC-F-GenMol	PRUIN0630060	aCGH-Agilent 105,000 oligonucleótidos standard	aCGH-Agilent 8x105K	40	1500	1500	Genómica Estructural y Funcional
1645	PROC-F-GenMol	PRUIN0630070	aCGH-Agilent 244,000 oligonucleótidos standard	aCGH-Agilent 8x244K	40	2200	2200	Genómica Estructural y Funcional
1650	PROC-F-GenMol	PRUIN0630080	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado OncoHemato	aCGH-Agilent 8x60K Oncohematoarray	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1655	PROC-F-GenMol	PRUIN0630090	aCGH-Agilent 180,000 (60,000 oligonucleótidos + 120,000 SNPs)	aCGH-Agilent 4x180K +LOH KA	40	600	600	Genómica Estructural y Funcional
1660	PROC-F-GenMol	PRUIN0630100	aCGH- Nimblegen 135,000 oligonucleótidos standard comercial	aCGH- Nimblegen 135K	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1665	PROC-F-GenMol	PRUIN0630110	aCGH- Nimblegen 135,000 oligonucleótidos customizado KaryoA	aCGH- Nimblegen 135K KA	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1670	PROC-F-GenMol	PRUIN0630120	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado Metabolarra	aCGH-Agilent 8x60K Metabolarray	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1675	PROC-F-GenMol	PRUIN0630130	aCGH-Agilent 1,000,000 oligonucleótidos standard	aCGH-Agilent 1x1M standard	40	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
1680	PROC-F-GenMol	PRUIN0630140	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado región 19p13	aCGH-Agilent 19p13	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1685	PROC-F-GenMol	PRUIN0630150	aCGH-Agilent 180,000 (60,000 oligonucleótidos + 120,000 SNPs)	aCGH-Agilent 4x180K +LOH CLEFT	40	600	600	Genómica Estructural y Funcional
1690	PROC-F-GenMol	PRUIN0630160	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado Telómeros 1	aCGH-Agilent 8x60K Telómeros	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1695	PROC-F-GenMol	PRUIN0630170	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado ThyroArray®	aCGH-Agilent 8x60K Tiroarray	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1700	PROC-F-GenMol	PRUIN0630180	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos customizado WAGR	aCGH-Agilent 8x15K WAGR	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1705	PROC-F-GenMol	PRUIN0630190	aCGH-Agilent 180,000 oligonucleótidos customizado 8q21	aCGH-Agilent 4x180K WAGR	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1710	PROC-F-GenMol	PRUIN0630200	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos customizado región 16p13	aCGH-Agilent 8x15K 16p13.3	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1715	PROC-F-GenMol	PRUIN0630210	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos customizado OverGrowth	aCGH-Agilent 8x15K Overgrowth	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1720	PROC-F-GenMol	PRUIN0630220	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos customizado PLP1	aCGH-Agilent 8x15K PLP1	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1725	PROC-F-GenMol	PRUIN0630230	aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizado Sotos	aCGH-Agilent 8x60K sotos	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1730	PROC-F-GenMol	PRUIN0630240	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos customizado Uroarray	aCGH-Agilent 8x15K Uroarray	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1735	PROC-F-GenMol	PRUIN0630250	aCGH-Agilent 180,000 (60,000 oligonucleótidos + 120,000 SNPs)	aCGH-Agilent 4x180K +LOH WILMS	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1740	PROC-F-GenMol	PRUIN0630260	aCGH-Agilent 180,000 oligonucleótidos customizado región del g	aCGH-Agilent 4x180K OSX	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1745	PROC-F-GenMol	PRUIN0630270	aCGH-Agilent 15,000 oligonucleótidos customizado JASPER	aCGH-Agilent 8x15K Jasper	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
1750	PROC-F-GenMol	PRUIN0630280	aCGH-Agilent expresión	aCGH-Agilent expresión	40	Consultar	Consultar	Genómica Estructural y Funcional
1755	PROC-F-GenMol	PRUIN0630290	aCGH-Lectura de arrays	aCGH-Lectura de arrays	40	50	50	Genómica Estructural y Funcional
1760	PROC-F-GenMol	PRUIN0630300	SNParrays de 850K	SNParrays de 850K	40	450	450	Genómica Estructural y Funcional
1765	PROC-F-GenMol	PRUIN0630310	SNParrays de 200,000 SNPs	SNParrays de 200,000	40	500	500	Genómica Estructural y Funcional
1770	PROC-F-GenMol	PRUIN0630320	SNParrays de 1,000,000	SNParrays de 1,000,000	40	500	500	Genómica Estructural y Funcional
1775	PROC-H-SICCADG	PRUIN0638000	Estudios de arrays (formato genérico para pruebas informadas e	Comparative Genomic Hibridation (Microarray)	40	-	-	Genómica Estructural y Funcional
1780	PROC-F-GenMol	PRUIN0639000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Genómica Estructural y Funcional
1785	PROC-F-GenMol	06.4 PCR CUANTITATIVA FLUORESCENTE (QFPCR) y SEGREGACIÓN DE MICROSATÉLITES						
1790	PROC-F-GenMol	PRUIN0640010	Síndrome de microdelección 22q11.2 (S. de DiGeorge, velocardiof	Estudio de segregación de microsatélites del cromosoma 22 para el S	30	350	250	Genómica Estructural y Funcional
1795	PROC-F-GenMol	PRUIN0640020	Síndrome de Silver-Russell (Disomía Uniparental del cromosoma	Estudio de segregación de microsatélites del cromosoma 7 para el S	20	300	200	Genómica Estructural y Funcional
1800	PROC-F-GenMol	PRUIN0640030	Síndrome de Silver-Russell (Disomía Uniparental del cromosoma	Estudio de segregación de microsatélites de la región 11p15.5 para el	20	300	200	Genómica Estructural y Funcional
1805	PROC-F-GenMol	PRUIN0640040	Síndrome de Angelman (Disomía uniparental del cromosoma 15,	Estudio de segregación de microsatélites del cromosoma 15 para el S	20	350	350	Genómica Estructural y Funcional
1810	PROC-F-GenMol	PRUIN0640050	Síndrome de Prader-Willi (Disomía uniparental del cromosoma 1	Estudio de segregación de microsatélites del cromosoma 15 para el S	20	350	350	Genómica Estructural y Funcional
1815	PROC-F-GenMol	PRUIN0640060	Inactivación del cromosoma X. Estudio de microsatélites del gen	Diagnóstico Genético Molecular de Inactivación del cromosoma X	20	200	200	Genómica Estructural y Funcional
1820	PROC-F-GenMol	PRUIN0640070	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 1 (entre 4-8 marcado	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 1 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1825	PROC-F-GenMol	PRUIN0640080	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 2 (entre 4-8 marcado	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 2 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1830	PROC-F-GenMol	PRUIN0640090	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 3 (entre 4-8 marcado	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 3 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1835	PROC-F-GenMol	PRUIN0640100	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 4 (entre 4-8 marcado	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 4 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1840	PROC-F-GenMol	PRUIN0640110	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 5 (entre 4-8 marcado	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 5 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1845	PROC-F-GenMol	PRUIN0640120	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 6 (entre 4-8 marcado	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 6 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional

1850	PROC-F-GenMol	PRUIN0640130	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 7 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 7 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1855	PROC-F-GenMol	PRUIN0640140	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 8 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 8 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1860	PROC-F-GenMol	PRUIN0640150	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 9 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 9 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1865	PROC-F-GenMol	PRUIN0640160	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 10 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 10 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1870	PROC-F-GenMol	PRUIN0640170	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 11 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 11 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1875	PROC-F-GenMol	PRUIN0640180	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 12 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 12 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1880	PROC-F-GenMol	PRUIN0640190	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 13 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 13 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1885	PROC-F-GenMol	PRUIN0640200	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 14 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 14 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1890	PROC-F-GenMol	PRUIN0640210	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 15 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 15 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1895	PROC-F-GenMol	PRUIN0640220	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 16 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 16 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1900	PROC-F-GenMol	PRUIN0640230	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 17 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 17 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1905	PROC-F-GenMol	PRUIN0640240	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 18 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 18 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1910	PROC-F-GenMol	PRUIN0640250	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 19 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 19 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1915	PROC-F-GenMol	PRUIN0640260	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 20 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 20 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1920	PROC-F-GenMol	PRUIN0640270	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 21 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 21 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1925	PROC-F-GenMol	PRUIN0640280	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 22 (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma 22 (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1930	PROC-F-GenMol	PRUIN0640290	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma X (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma X (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1935	PROC-F-GenMol	PRUIN0640300	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma Y (entre 4-8 marcado)	Disomía uniparental (UPD) del cromosoma Y (entre 4-8 marcadores).	30	410	205	Genómica Estructural y Funcional
1940	PROC-H-SICCADG	PRUIN0648000	Estudios de microatélites (formato genérico para pruebas inform	Molecular Study of STRs for	30	-	-	Genómica Estructural y Funcional
1945			06.5 SECUENCIACIÓN MASIVA (NGS)					
1950	PROC-F-GenMol	PRUIN0650010	Panel de Secuenciación Masiva Cáncer Familiar (diseño Roche -	Panel de Cáncer Familiar (diseño Roche - carrera Junior)	65	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
1955	PROC-F-GenMol	PRUIN0650020	Panel de Secuenciación Masiva Displasias Esqueléticas (diseño R	Panel de Displasias Esqueléticas (diseño Roche - carrera Junior)	65	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
1960	PROC-F-GenMol	PRUIN0650030	Panel de Secuenciación Masiva Displasias Esqueléticas (diseño H	Panel de Displasias Esqueléticas (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) SD	50	1500	1500	Genómica Estructural y Funcional
1965	PROC-F-GenMol	PRUIN0650040	Panel de Secuenciación Masiva Cáncer de mama y ovario (diseño	Panel de Cáncer de mama y ovario (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) C	50	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
1970	PROC-F-GenMol	PRUIN0650050	Panel de Secuenciación Masiva Cáncer de mama y ovario (diseño	Panel de Cáncer de mama y ovario (diseño HaloPlex - carrera Ion Torr	60	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
1975	PROC-F-GenMol	PRUIN0650060	Panel de Secuenciación Masiva Cáncer ORCO de Agilent (diseño	Panel de Cáncer ORCO de Agilent (diseño HaloPlex - carrera Ion Torre	50	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
1980	PROC-F-GenMol	PRUIN0650070	Panel de Secuenciación Masiva Enf. Parkinson (diseño HaloPlex -	Panel de Enf. Parkinson (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) Parkinson_v	50	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
1985	PROC-F-GenMol	PRUIN0650080	Panel de Secuenciación Masiva Enf. Alzheimer (diseño HaloPlex -	Panel de Enf. Alzheimer (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) Alzheimer_v	50	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
1990	PROC-F-GenMol	PRUIN0650090	Panel de Secuenciación Masiva Neuropatías periféricas (diseño H	Panel de Neuropatías periféricas (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) PN	50	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
1995	PROC-F-GenMol	PRUIN0650100	Panel de Secuenciación Masiva Cardiopatías (diseño HaloPlex - c	Panel de Cardiopatías (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) Cardio_v1.0M	50	1500	1500	Genómica Estructural y Funcional
2000	PROC-F-GenMol	PRUIN0650110	Panel de Secuenciación Masiva Vascular (diseño HaloPlex - carre	Panel de Vascular (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) Vascular_v1.0Ms	50	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
2005	PROC-F-GenMol	PRUIN0650120	Panel de Secuenciación Masiva Susceptibilidad Cardiovascular (d	Panel de Susceptibilidad Cardiovascular (diseño HaloPlex - carrera MiS	50	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
2010	PROC-F-GenMol	PRUIN0650130	Panel de Secuenciación Masiva Dermatología (diseño HaloPlex -	Panel de Dermatología (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) Derma_v1.0	70	1500	1500	Genómica Estructural y Funcional
2015	PROC-F-GenMol	PRUIN0650140	Panel de Secuenciación Masiva Osteogénesis Imperfecta (diseño	Panel de Osteogénesis Imperfecta (diseño HaloPlex - carrera MiSeq) C	50	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
2020	PROC-F-GenMol	PRUIN0650150	Panel de Secuenciación Masiva Comercial Ampliseq Cancer Hots	Panel de Comercial Ampliseq Cancer Hotspot v.2 (carrera Ion Torrent)	60	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2025	PROC-F-GenMol	PRUIN0650160	Panel de Secuenciación Masiva Comercial Ampliseq Inherited Dis	Panel de Comercial Ampliseq Inherited Diseases (carrera Ion Torrent)	60	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
2030	PROC-F-GenMol	PRUIN0650170	Panel de Secuenciación Masiva Comercial TruSight Inherited Dise	Panel de Comercial TruSight Inherited Diseases (carrera MiSeq)	70	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
2035	PROC-F-GenMol	PRUIN0650180	Panel de Secuenciación Masiva Comercial TruSight One (Exoma	Panel de Secuenciación Masiva Comercial TruSight One (Exoma Clínic	280	1000	1000	Genómica Estructural y Funcional
2040	PROC-F-GenMol	PRUIN0650190	Panel de Secuenciación Masiva Comercial TruSight Tumor (carre	Panel de Secuenciación Masiva Comercial TruSight Tumor (carrera Mi	50	600	600	Genómica Estructural y Funcional
2045	PROC-F-GenMol	PRUIN0650200	Panel de Secuenciación Masiva Comercial TruSight Cáncer (carre	Panel de Secuenciación Masiva Comercial TruSight Cáncer (carrera Mi	50	600	600	Genómica Estructural y Funcional
2050	PROC-F-GenMol	PRUIN0650210	Exoma SureSelect (Agilent) versión sin promotores	Exoma SureSelect (Agilent) versión sin promotores	400	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
2055	PROC-F-GenMol	PRUIN0650220	Exoma SureSelect (Agilent) versión incluyendo promotores	Exoma SureSelect (Agilent) versión incluyendo promotores	400	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
2060	PROC-F-GenMol	PRUIN0650230	Exoma NimbleGene (Roche) versión sin promotores	Exoma NimbleGene (Roche) versión sin promotores	400	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
2065	PROC-F-GenMol	PRUIN0650240	Exoma NimbleGene (Roche) versión incluyendo promotores	Exoma NimbleGene (Roche) versión incluyendo promotores	400	1200	1200	Genómica Estructural y Funcional
2070	PROC-F-GenMol	PRUIN0650250	Panel de Secuenciación Masiva Cardiopatías (diseño Roche Nimble	Panel de Secuenciación Masiva Cardiopatías (diseño Roche Nimblegen	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2075	PROC-F-GenMol	PRUIN0650260	Panel de Secuenciación Masiva Cardiopatías (diseño Roche Nimble	Panel de Secuenciación Masiva Cardiopatías (diseño Roche Nimblegen	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2080	PROC-F-GenMol	PRUIN0650270	Panel de Secuenciación Masiva Dermatología (diseño Roche Nimble	Panel de Secuenciación Masiva Dermatología (diseño Roche Nimblegen	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2085	PROC-F-GenMol	PRUIN0650280	Panel de Secuenciación Masiva Osteogénesis Imperfecta (diseño	Panel de Secuenciación Masiva Osteogénesis Imperfecta (diseño Roch	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2090	PROC-F-GenMol	PRUIN0650290	Panel de Secuenciación Masiva Epilepsias (diseño Roche Nimblegen	Panel de Secuenciación Masiva Epilepsias (diseño Roche Nimblegen) E	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2095	PROC-F-GenMol	PRUIN0650300	Panel de Secuenciación Masiva Displasias Esqueléticas (diseño R	Panel de Secuenciación Masiva Displasias Esqueléticas (diseño Roche	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2100	PROC-F-GenMol	PRUIN0650310	Panel de Secuenciación Masiva Displasias Esqueléticas (diseño R	Panel de Secuenciación Masiva Displasias Esqueléticas (diseño Roche	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2105	PROC-F-GenMol	PRUIN0650320	Panel de Secuenciación Masiva Hipercolesterolemia (diseño Roch	Panel de Secuenciación Masiva Hipercolesterolemia (diseño Roche N	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2110	PROC-F-GenMol	PRUIN0650330	Panel de Secuenciación Masiva Hiperinsulinismo-Mody (diseño R	Panel de Secuenciación Masiva Hiperinsulinismo-Mody (diseño Roche	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional

2115	PROC-F-GenMol	PRUIN0650340	Panel de Secuenciación Masiva Hipopit (diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva Hipopit (diseño Roche Nimblegen) Hig	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2120	PROC-F-GenMol	PRUIN0650350	Panel de Secuenciación Masiva Inmunología (diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva Inmunología (diseño Roche Nimblegen)	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2125	PROC-F-GenMol	PRUIN0650360	Panel de Secuenciación Masiva Metabolopatías (diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva Metabolopatías (diseño Roche Nimblegen)	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2130	PROC-F-GenMol	PRUIN0650370	Panel de Secuenciación Masiva Oglyvas (diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva Oglyvas (diseño Roche Nimblegen) Og	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2135	PROC-F-GenMol	PRUIN0650380	Panel de Secuenciación Masiva Oncología (diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva Oncología (diseño Roche Nimblegen) O	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2140	PROC-F-GenMol	PRUIN0650390	Exoma Roche VCrome (Roche Nimblegen)	Exoma Roche VCrome (Roche Nimblegen)	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2145	PROC-F-GenMol	PRUIN0650400	Panel de Secuenciación Masiva Fibrosis Quística de Multiplicom	Panel de Secuenciación Masiva Fibrosis Quística de Multiplicom	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2150	PROC-F-GenMol	PRUIN0650410	Panel de Secuenciación Masiva Proyecto Endoscreen (diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva Proyecto Endoscreen (diseño Roche N	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2155	PROC-F-GenMol	PRUIN0650420	Panel de Secuenciación Masiva Proyecto Endoscreen (diseño Nextera)	Panel de Secuenciación Masiva Proyecto Endoscreen (diseño Nextera)	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2160	PROC-F-GenMol	PRUIN0650430	Panel de Secuenciación Masiva TruSeq Cancer	Panel de Secuenciación Masiva TruSeq Cancer	70	800	800	Genómica Estructural y Funcional
2165	PROC-F-GenMol	PRUIN0657010	Carrera MiSeq Reagent Kit v2, 50 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Kit v2, 50 ciclos	10	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2170	PROC-F-GenMol	PRUIN0657020	Carrera MiSeq Reagent Kit v2, 300 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Kit v2, 300 ciclos	11	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2175	PROC-F-GenMol	PRUIN0657030	Carrera MiSeq Reagent Kit v2, 500 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Kit v2, 500 ciclos	12	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2180	PROC-F-GenMol	PRUIN0657040	Carrera MiSeq Reagent Micro Kit v2, 300 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Micro Kit v2, 300 ciclos	13	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2185	PROC-F-GenMol	PRUIN0657050	Carrera MiSeq Reagent Nano Kit v2, 300 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Nano Kit v2, 300 ciclos	14	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2190	PROC-F-GenMol	PRUIN0657060	Carrera MiSeq Reagent Nano Kit v2, 500 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Nano Kit v2, 500 ciclos	15	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2195	PROC-F-GenMol	PRUIN0657070	Carrera MiSeq Reagent Kit v3, 150 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Kit v3, 150 ciclos	16	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2200	PROC-F-GenMol	PRUIN0657080	Carrera MiSeq Reagent Kit v3, 600 ciclos	Carrera MiSeq Reagent Kit v3, 600 ciclos	17	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2205	PROC-F-GenMol	PRUIN0657090	Carrera NextSeq 500 High Output, 75 ciclos	Carrera NextSeq 500 High Output, 75 ciclos	18	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2210	PROC-F-GenMol	PRUIN0657100	Carrera NextSeq 500 High Output, 150 ciclos	Carrera NextSeq 500 High Output, 150 ciclos	19	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2215	PROC-F-GenMol	PRUIN0657110	Carrera NextSeq 500 High Output, 300 ciclos	Carrera NextSeq 500 High Output, 300 ciclos	20	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2220	PROC-F-GenMol	PRUIN0657120	Carrera NextSeq 500 Mid Output, 300 ciclos	Carrera NextSeq 500 Mid Output, 300 ciclos	21	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2225	PROC-F-GenMol	PRUIN0657130	Carrera NextSeq 500 Mid Output, 150 ciclos	Carrera NextSeq 500 Mid Output, 150 ciclos	22	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2230	PROC-F-GenMol	PRUIN0650440	Panel de Secuenciación Masiva de Ataxias, Distrofias Musculares y Fibrosis Quística	Panel de Secuenciación Masiva de Ataxias, Distrofias Musculares y Fib	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2235	PROC-F-GenMol	PRUIN0650450	Panel de Secuenciación Masiva de Complejo BAF_BAF_v1.1 (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Complejo BAF_BAF_v1.1 (Diseño R	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2240	PROC-F-GenMol	PRUIN0650460	Panel de Secuenciación Masiva de Diagnóstico Prenatal No Invasivo	Panel de Secuenciación Masiva de Diagnóstico Prenatal No Invasivo_	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2245	PROC-F-GenMol	PRUIN0650470	Panel de Secuenciación Masiva de Hipercolesterolemia Formato	Panel de Secuenciación Masiva de Hipercolesterolemia Formato II_H	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2250	PROC-F-GenMol	PRUIN0650480	Panel de Secuenciación Masiva de Fallos Medulares Congénitos	Panel de Secuenciación Masiva de Fallos Medulares Congénitos_MBF	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2255	PROC-F-GenMol	PRUIN0650490	Panel de Secuenciación Masiva de Diabetes Monogénica_MonDiab	Panel de Secuenciación Masiva de Diabetes Monogénica_MonDiab_v	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2260	PROC-F-GenMol	PRUIN0650500	Panel de Secuenciación Masiva de Nefropatías_Nefro_v1.1 (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Nefropatías_Nefro_v1.1 (Diseño R	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2265	PROC-F-GenMol	PRUIN0650510	Panel de Secuenciación Masiva de Retinopatías_Retina_v1.1 (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Retinopatías_Retina_v1.1 (Diseño	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2270	PROC-F-GenMol	PRUIN0650520	Panel de Secuenciación Masiva de Consultas (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2275	PROC-F-GenMol	PRUIN0650530	Panel de Secuenciación Masiva de Dianas Oncológicas y predicción de	Panel de Secuenciación Masiva de Dianas Oncológicas y predicción de	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2280	PROC-F-GenMol	PRUIN0650540	Panel de Secuenciación Masiva de Hepatopatías (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Hepatopatías (Diseño Roche Nimb	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2285	PROC-F-GenMol	PRUIN0650550	Panel de Secuenciación Masiva de Disgenesia Gonadal (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Disgenesia Gonadal (Diseño Roche	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2290	PROC-F-GenMol	PRUIN0650560	Panel de Secuenciación Masiva de Hipocrecimiento (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Hipocrecimiento (Diseño Roche Nir	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2295	PROC-F-GenMol	PRUIN0650570	Panel de Secuenciación Masiva de Neuropatías periféricas (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Neuropatías periféricas (Diseño Ro	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2300	PROC-F-GenMol	PRUIN0650580	Panel de Secuenciación Masiva de Farmacogenética y Farmacogenóm	Panel de Secuenciación Masiva de Farmacogenética y Farmacogenóm	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2305	PROC-F-GenMol	PRUIN0650590	Panel de Secuenciación Masiva de Hematooncología (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Hematooncología (Diseño Roche N	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2310	PROC-F-GenMol	PRUIN0650600	Panel de Secuenciación Masiva de Patología Tiroidea (Diseño Roche Nimblegen)	Panel de Secuenciación Masiva de Patología Tiroidea (Diseño Roche N	70	400	400	Genómica Estructural y Funcional
2315	PROC-H-SICCADG	PRUIN0658000	Estudios de NGS (formato genérico para pruebas informadas en	Molecular Study using NGS (Next Generation Sequencing) techniques	70	-	-	Genómica Estructural y Funcional
2320	PROC-F-GenMol	PRUIN0659000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Genómica Estructural y Funcional
2325								
2330								
2335			07 FARMACOGENÓMICA Y FARMACOGENÉTICA					
2340	PROC-F-GenMol	PRUIN0700010	Hipersensibilidad a fármacos- ABACAVIR	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- ABA	8	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2345	PROC-F-GenMol	PRUIN0700020	Hipersensibilidad a fármacos- 5 fluorouracilo	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- 5 fl	10	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2350	PROC-F-GenMol	PRUIN0700030	Hipersensibilidad a fármacos- 6 mercaptopurina	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- 6 m	8	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2355	PROC-F-GenMol	PRUIN0700040	Hipersensibilidad a fármacos- 6 tioguenina	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- 6 ti	10	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2360	PROC-F-GenMol	PRUIN0700050	Hipersensibilidad a fármacos- azatioprima	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- aza	10	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2365	PROC-F-GenMol	PRUIN0700060	Hipersensibilidad a fármacos- irinotecan	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- irin	10	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2370	PROC-F-GenMol	PRUIN0700070	Hipersensibilidad a fármacos- cisplatino	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- cis	8	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2375	PROC-F-GenMol	PRUIN0700080	Hipersensibilidad a fármacos- atazanavir	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- ata	8	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica

2380	PROC-F-GenMol	PRUIN0700090	Hipersensibilidad a fármacos- indinavir	Diagnóstico Genético Molecular de Hipersensibilidad a Fármacos- ind	8	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2385	PROC-F-GenMol	PRUIN0700100	Hipersensibilidad a fármacos- enfermedad inflamatoria intestinal	Hipersensibilidad a fármacos- enfermedad inflamatoria intestinal (ML	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2390	PROC-F-GenMol	PRUIN0700110	Hipersensibilidad a fármacos- 5 fluorouracilo (MLPA)	Hipersensibilidad a fármacos- 5 fluorouracilo (MLPA)	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2395	PROC-F-GenMol	PRUIN0700120	Respuesta terapéutica a Ribavirina + PegInterferón (Interleukina	Diagnóstico Genético Molecular de Respuesta Terapéutica a pegInter	15	200	200	Farmacogenética y Farmacogenómica
2400	PROC-F-GenMol	PRUIN0700130	Estudio combinado de 192 SNPs de toxicidad/resistencia (Pharm	Diagnóstico Farmacogenético de 192 SNPs de toxicidad/resistencia a	50	550	550	Farmacogenética y Farmacogenómica
2405		PRUIN0708000	Estudio molecular (formato de toxicidad para pruebas informadas e	Pharmacogenetic Study of the gene/disease	30	-	-	Farmacogenética y Farmacogenómica
2410	PROC-F-GenMol	PRUIN0709000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Farmacogenética y Farmacogenómica
2415								
2420			08 ONCOGENÉTICA MOLECULAR					
2425	PROC-F-GenMol	PRUIN0800010	Poliposis Adenomatosa Familiar	Diagnóstico Genético Molecular de Poliposis Adenomatosa Familiar	40	1300	200	Oncogenética Molecular
2430	PROC-F-GenMol	PRUIN0800020	Poliposis Atenuada	Diagnóstico Genético Molecular de Poliposis Atenuada	30	1300	200	Oncogenética Molecular
2435	PROC-F-GenMol	PRUIN0800030	Poliposis adenomatosa colónica, autosómica recesiva con piloma	Diagnóstico Genético Molecular de Poliposis Adenomatosa AR con pil	30	1300	200	Oncogenética Molecular
2440	PROC-F-GenMol	PRUIN0800040	Mutaciones somáticas en cáncer gástrico (MUTYH)	Diagnóstico genético Molecular de mutaciones somáticas en cáncer g	30	1300	200	Oncogenética Molecular
2445	PROC-F-GenMol	PRUIN0800050	Neoplasia Endocrina Múltiple tipo 1 (MLPA)	Neoplasia endocrina múltiple (MLPA)	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2450	PROC-F-GenMol	PRUIN0800060	Neoplasia Endocrina Múltiple tipo 1	Diagnóstico Genético Molecular de Neoplasia Endocrina Múltiple, tip	20	750	200	Oncogenética Molecular
2455	PROC-F-GenMol	PRUIN0800070	Neoplasia Endocrina Múltiple tipo 2	Diagnóstico Genético Molecular de Neoplasia Endocrina Múltiple, tip	30	1700	200	Oncogenética Molecular
2460	PROC-F-GenMol	PRUIN0800080	Cáncer de mama y ovario hereditario (gen BRCA1)	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer de mama y ovario heredita	40	2000	200	Oncogenética Molecular
2465	PROC-F-GenMol	PRUIN0800090	Cáncer de mama y ovario hereditario (gen BRCA2)	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer de mama y ovario heredita	40	2000	200	Oncogenética Molecular
2470	PROC-F-GenMol	PRUIN0800100	Cáncer de mama y ovario hereditario (MLPA BRCA1 nivel 1)	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer de mama y ovario heredita	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2475	PROC-F-GenMol	PRUIN0800110	Cáncer de mama y ovario hereditario (MLPA BRCA1 nivel 2)	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer de mama y ovario heredita	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2480	PROC-F-GenMol	PRUIN0800120	Cáncer de mama y ovario hereditario (MLPA BRCA2)	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer de mama y ovario heredita	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2485	PROC-F-GenMol	PRUIN0800130	Síndrome de von Hippel-Lindau (gen VHL)	Diagnóstico Genético Molecular de Síndrome de von Hippel-Lindau (g	10	350	200	Oncogenética Molecular
2490	PROC-F-GenMol	PRUIN0800140	Síndrome de von Hippel-Lindau (MLPA)	Diagnóstico Genético Molecular de Síndrome de von Hippel-Lindau (N	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2495	PROC-F-GenMol	PRUIN0800150	Síndrome de Li-Fraumeni	Diagnóstico Genético Molecular de Síndrome de Li-Fraumeni	10	800	200	Oncogenética Molecular
2500	PROC-F-GenMol	PRUIN0800160	Síndrome de Li-Fraumeni (MLPA)	Síndrome de Li-Fraumeni	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2505	PROC-F-GenMol	PRUIN0800170	Tumor de Wilms- Deleción del gen WTX asociado al cromosoma	Diagnóstico Genético Molecular de Tumor de Wilms- Deleción del gen	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2510	PROC-F-GenMol	PRUIN0800180	Tumor de Wilms familiar (MLPA)	Diagnóstico Genético Molecular de Tumor de Wilms familiar (MLPA)	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2515	PROC-F-GenMol	PRUIN0800190	Tumor de Wilms tipo 1	Diagnóstico Genético Molecular de Tumor de Wilms tipo 1	20	500	200	Genómica Estructural y Funcional
2520	PROC-F-GenMol	PRUIN0800200	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario; HNPCC; Lynch synd	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario; HNPCC; Lynch syndrome	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2525	PROC-F-GenMol	PRUIN0800210	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer colorrectal no polipósico h	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2530	PROC-F-GenMol	PRUIN0800220	Síndrome de Muir-Torre (gen MSH2)	Diagnóstico Genético Molecular del Síndrome de Muir-Torre	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2535	PROC-F-GenMol	PRUIN0800230	Síndrome de Muir-Torre (gen MLH2)	Diagnóstico Genético Molecular del Síndrome de Muir-Torre	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2540	PROC-F-GenMol	PRUIN0800240	Síndrome de Mistmach repair cancer (AR) (gen MSH2)	Diagnóstico Genético Molecular del Síndrome de Mistmach Repair Ca	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2545	PROC-F-GenMol	PRUIN0800250	Síndrome de Mistmach repair cancer (AR) (gen MLH2)	Diagnóstico Genético Molecular del Síndrome de Mistmach Repair Ca	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2550	PROC-F-GenMol	PRUIN0800260	Síndrome de Mistmach repair cancer (AR) (gen PMS2)	Diagnóstico Genético Molecular del Síndrome de Mistmach Repair Ca	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2555	PROC-F-GenMol	PRUIN0800270	Síndrome de Mistmach repair cancer (AR) (gen MLH1)	Diagnóstico Genético Molecular del Síndrome de Mistmach Repair Ca	31	1000	200	Oncogenética Molecular
2560	PROC-F-GenMol	PRUIN0800280	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer colorrectal no polipósico h	20	400	200	Oncogenética Molecular
2565	PROC-F-GenMol	PRUIN0800290	Cáncer colorrectal no polipósico (HNPCC) (MLPA)	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer colorrectal no polipósico (f	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2570	PROC-F-GenMol	PRUIN0800300	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario tipo 1 (S. de Lynch ti	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer colorrectal no polipósico h	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2575	PROC-F-GenMol	PRUIN0800310	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer colorrectal no polipósico h	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2580	PROC-F-GenMol	PRUIN0800320	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario (MLPA)	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer colorrectal no polipósico h	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2585	PROC-F-GenMol	PRUIN0800330	Cáncer colorrectal no polipósico hereditario tipo 4	Diagnóstico Genético Molecular de Cáncer colorrectal no polipósico h	30	1000	200	Oncogenética Molecular
2590	PROC-F-GenMol	PRUIN0800340	Síndromes de Cowden/Bannayan-Riley-Rubalcaba/Proteus	Diagnóstico Genético Molecular de Síndromes de Cowden/Bannayan-	20	700	200	Oncogenética Molecular
2595	PROC-F-GenMol	PRUIN0800350	Síndromes de Cowden/Bannayan-Riley-Rubalcaba/Proteus (MLP	Síndromes de Cowden/Bannayan-Riley-Rubalcaba/Proteus (MLPA)	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2600	PROC-F-GenMol	PRUIN0800360	Melanoma Uveal (deleciones en Cr. 1, 3, 6, 8 por MLPA)	Diagnóstico Genético Molecular de Melanoma Uveal (deleciones en C	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2605	PROC-F-GenMol	PRUIN0800370	Enfermedad de Hirschprung	Diagnóstico Genético Molecular de Enfermedad de Hirschprung (gen	30	1700	200	Oncogenética Molecular
2610	PROC-F-GenMol	PRUIN0800380	Carcinoma medular de tiroides	Diagnóstico Genético Molecular de Carcinoma medular de tiroides (g	30	1700	200	Oncogenética Molecular
2615	PROC-F-GenMol	PRUIN0800390	Poliposis juvenil/Síndrome de telangiectasia hemorrágica heredi	Diagnóstico Genético Molecular de Poliposis juvenil/ THH (gen SMAD	20	1000	200	Oncogenética Molecular
2620	PROC-F-GenMol	PRUIN0800400	Síndrome de Myhre	Diagnóstico Genético Molecular de Síndrome de Myhre (gen SMAD4)	20	1000	200	Oncogenética Molecular
2625	PROC-F-GenMol	PRUIN0800410	Poliposis Juvenil Intestinal	Diagnóstico Genético Molecular de Poliposis juvenil intestinal (gen SM	20	1000	200	Oncogenética Molecular
2630	PROC-F-GenMol	PRUIN0800420	Melanoma familiar	Diagnóstico Genético Molecular de Melanoma familiar (gen CDKN2A)	10	300	100	Oncogenética Molecular
2635	PROC-F-GenMol	PRUIN0800430	Paraganglioma familiar	Diagnóstico Genético Molecular de Paraganglioma familiar (gen SDHB	20	1000	200	Oncogenética Molecular
2640	PROC-F-GenMol	PRUIN0800440	Carcinoma gástrico difuso familiar (con o sin paladar hendido)	Diagnóstico Genético Molecular de Carcinoma gástrico difuso familiar	30	1500	200	Oncogenética Molecular

2645	PROC-F-GenMol	PRUIN0800450	Retinoblastoma (MLPA)	Diagnóstico Genético Molecular de Retinoblastoma (MLPA)	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
2650	PROC-H-SICCADG	PRUIN0808000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30			
2655	PROC-F-GenMol	PRUIN0809000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Oncogenética Molecular
2660								
2665			09 ENDOCRINOLOGÍA MOLECULAR					
2670			09.1 Tallas Bajas disarmónicas, alteraciones sexuales y craneosinostosis					
2675	PROC-F-GenMol	PRUIN0910010	Discondrosteosis de Léri-Weill. Análisis del gen SHOX y región PA	Discondrosteosis de Léri-Weill - análisis del gen SHOX y PAR1	20	800	300	Endocrinología Molecular
2680	PROC-F-GenMol	PRUIN0910020	Discondrosteosis de Léri-Weill (MLPA)	Discondrosteosis de Léri-Weill - análisis de deleciones y duplicaciones	10	310	300	Endocrinología Molecular
2685	PROC-F-GenMol	PRUIN0910030	Talla baja Idiopática. Análisis del gen SHOX y región PAR1	Talla baja idiopática - análisis del gen SHOX y PAR1	20	800	300	Endocrinología Molecular
2690	PROC-F-GenMol	PRUIN0910040	Talla baja Idiopática (MLPA).	Talla baja idiopática - análisis de deleciones y duplicaciones del gen SH	10	310	300	Endocrinología Molecular
2695	PROC-F-GenMol	PRUIN0910050	Displasia mesomelica de Langer	Displasia mesomelica de Langer - análisis del gen SHOX y PAR1	20	800	300	Endocrinología Molecular
2700	PROC-F-GenMol	PRUIN0910060	Síndrome de Turner (MLPA)	Síndrome de Turner - análisis del gen SHOX y PAR1	10	310	300	Endocrinología Molecular
2705	PROC-F-GenMol	PRUIN0910070	Acondroplasia	Acondroplasia - análisis de exón 9 del gen FGFR3	10	300	300	Endocrinología Molecular
2710	PROC-F-GenMol	PRUIN0910080	Hipocondroplasia (mutaciones frecuentes)	Hipocondroplasia - análisis de las mutaciones frecuentes del gen FGFR3	10	500	300	Endocrinología Molecular
2715	PROC-F-GenMol	PRUIN0910090	Hipocondroplasia (análisis completo del gen)	Hipocondroplasia - análisis completo del gen FGFR3	10	500	300	Endocrinología Molecular
2720	PROC-F-GenMol	PRUIN0910100	Displasia tanatofórica	Displasia tanatofórica - análisis de los exones 7, 9, 14 y 18 del gen FGFR3	10	500	300	Endocrinología Molecular
2725	PROC-F-GenMol	PRUIN0910110	Displasia campomélica	Displasia campomelica - análisis completo del gen SOX9	10	600	300	Endocrinología Molecular
2730	PROC-F-GenMol	PRUIN0910120	Nevus epidérmicos	Epidermal nevi - análisis de mosaicismo de los genes FGFR3 (p.R248C)	10	500	300	Endocrinología Molecular
2735	PROC-F-GenMol	PRUIN0910130	Pseudoacondroplasia	Pseudoacondroplasia - análisis del gen COMP	30	1800	300	Endocrinología Molecular
2740	PROC-F-GenMol	PRUIN0910140	Déficit de 5-alfa reductasa	Déficit de 5-alfa reductasa - análisis del gen SRD5A2	30	700	300	Endocrinología Molecular
2745	PROC-F-GenMol	PRUIN0910150	Hipogonadismo hipogonadotrópico (egen DAX1)	Hipogonadismo hipogonadotrópico - análisis del gen NROB1 (DAX1)	15	600	300	Endocrinología Molecular
2750	PROC-F-GenMol	PRUIN0910160	Hipoplasia adrenal congénita	Hipoplasia adrenal congénita - análisis del gen NROB1 (DAX1)	15	600	300	Endocrinología Molecular
2755	PROC-F-GenMol	PRUIN0910170	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen KISS1R)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen KISS1R	20	600	300	Endocrinología Molecular
2760	PROC-F-GenMol	PRUIN0910180	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen SF1)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen NR5A1	20	600	300	Endocrinología Molecular
2765	PROC-F-GenMol	PRUIN0910190	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen GNRHR)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen GNRHR	20	500	300	Endocrinología Molecular
2770	PROC-F-GenMol	PRUIN0910200	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen TAC3)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen TAC3	20	500	300	Endocrinología Molecular
2775	PROC-F-GenMol	PRUIN0910210	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen TACR3)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen TACR3	20	500	300	Endocrinología Molecular
2780	PROC-F-GenMol	PRUIN0910220	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen GNRH1)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen GNRH1	20	500	300	Endocrinología Molecular
2785	PROC-F-GenMol	PRUIN0910230	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen WNT4)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen WNT4	20	500	300	Endocrinología Molecular
2790	PROC-F-GenMol	PRUIN0910240	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen DHH)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis del gen DHH	20	400	300	Endocrinología Molecular
2795	PROC-F-GenMol	PRUIN0910250	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito (gen DMRT1)	Hipogonadismo hipogonadotrópico congénito - análisis de los genes DMRT1	20	310	310	Endocrinología Molecular
2800	PROC-F-GenMol	PRUIN0910260	Síndrome de Kallman tipo 1 (secuenciación completa de KAL1 y	Síndrome de Kallman - análisis del gen KAL1 (secuenciación y MLPA)	20	800	300	Endocrinología Molecular
2805	PROC-F-GenMol	PRUIN0910270	Síndrome de Kallman (secuenciación completa del gen KAL1)	Síndrome de Kallman - análisis del gen KAL1 (secuenciación)	20	600	300	Endocrinología Molecular
2810	PROC-F-GenMol	PRUIN0910280	Síndrome de Kallman (gen FGFR1)	Síndrome de Kallman - análisis del gen FGFR1	20	1800	300	Endocrinología Molecular
2815	PROC-F-GenMol	PRUIN0910290	Síndrome de Kallman (gen FGF8)	Síndrome de Kallman - análisis del gen FGF8	20	500	300	Endocrinología Molecular
2820	PROC-F-GenMol	PRUIN0910300	Síndrome de Kallman (gen PROK2)	Síndrome de Kallman - análisis del gen PROK2	20	500	300	Endocrinología Molecular
2825	PROC-F-GenMol	PRUIN0910310	Síndrome de Kallman (gen PROKR2)	Síndrome de Kallman - análisis del gen PROKR2	20	500	300	Endocrinología Molecular
2830	PROC-F-GenMol	PRUIN0910320	Síndrome de Kallman (SEMA3A)	Síndrome de Kallman - análisis del gen SEMA3A	20	1800	300	Endocrinología Molecular
2835	PROC-F-GenMol	PRUIN0910330	Síndrome de Kallmann tipo1 (MLPA)	Síndrome de Kallman - análisis de deleciones del gen KAL1	10	310	310	Endocrinología Molecular
2840	PROC-F-GenMol	PRUIN0910340	Síndrome de Kallmann (MLPA; genes FGFR1, FGF8, PROK2, PRO	Síndrome de Kallman - análisis de deleciones en FGFR1, FGF8, PROK2, PRO	10	310	310	Endocrinología Molecular
2845	PROC-F-GenMol	PRUIN0910350	Déficit de receptor de andrógenos.	Análisis de receptor de andrógenos (AR)	20	1000	300	Endocrinología Molecular
2850	PROC-F-GenMol	PRUIN0910360	Determinación de sexo fetal (no estudio mutacional).	Determinación de sexo fetal (presencia/ausencia de Amelogenin y SR	8	250	250	Endocrinología Molecular
2855	PROC-F-GenMol	PRUIN0910370	Deficiencia de glucocorticoides tipo 1 (gen MC2R)	Deficiencia de glucocorticoides tipo 1 - análisis del gen MC2R	20	400	300	Endocrinología Molecular
2860	PROC-F-GenMol	PRUIN0910380	Deficiencia de glucocorticoides tipo 2 (gen MRAP)	Deficiencia de glucocorticoides tipo 2 - análisis del gen MRAP	20	400	300	Endocrinología Molecular
2865	PROC-F-GenMol	PRUIN0910390	Deficiencia de glucocorticoides tipo 4 (gen NNT)	Deficiencia de glucocorticoides tipo 4 - análisis del gen NNT	20	1500	300	Endocrinología Molecular
2870	PROC-F-GenMol	PRUIN0910400	Deficiencia de glucocorticoides. Análisis de los genes MC2R, MRAP	Deficiencia de glucocorticoides - análisis de los genes MC2R, MRAP y	20	2000	300	Endocrinología Molecular
2875	PROC-F-GenMol	PRUIN0910410	Síndrome de Apert	Síndrome de Apert - análisis de los exones 7 y 8 de FGFR2	20	400	300	Endocrinología Molecular
2880	PROC-F-GenMol	PRUIN0910420	Síndrome de Pfeiffer	Síndrome de Pfeiffer - análisis de los exones 7 y 8 de FGFR2 y la muta	20	500	300	Endocrinología Molecular
2885	PROC-F-GenMol	PRUIN0910430	Síndrome de Crouzon con acanthosis nigricans	Síndrome de Crouzon con acanthosis nigricans - análisis de p.A391E d	10	300	300	Endocrinología Molecular
2890	PROC-F-GenMol	PRUIN0910440	Síndrome de Crouzon	Síndrome de Crouzon - análisis de los exones 7 y 8 de FGFR2 (y la mut	20	500	300	Endocrinología Molecular
2895	PROC-F-GenMol	PRUIN0910450	Síndrome de Saethre-Chatzen (MLPA)	Síndrome de Saethre-Chatzen - análisis de deleciones del gen TWIST1	10	310	310	Endocrinología Molecular
2900	PROC-F-GenMol	PRUIN0910460	Síndrome de Saethre-Chatzen (gen TWIST1)	Síndrome de Saethre-Chatzen - análisis del gen TWIST1	20	710	300	Endocrinología Molecular
2905	PROC-F-GenMol	PRUIN0910470	Síndrome de Saethre-Chatzen (gen TCF12)	Síndrome de Saethre-Chatzen - análisis del gen TCF12	20	1500	300	Endocrinología Molecular

2910	PROC-F-GenMol	PRUIN0910480	Displasia craneofrontonasal (análisis completo del gen EFNB1)	Displasia craneofrontonasal - análisis del gen EFNB1	20	600	300	Endocrinología Molecular
2915	PROC-F-GenMol	PRUIN0910490	Displasia craneofrontonasal (MLPA; deleciones del gen EFNB1)	Displasia craneofrontonasal - análisis de deleciones del gen EFNB1	20	310	310	Endocrinología Molecular
2920	PROC-F-GenMol	PRUIN0910500	Craneosinostosis tipo Philadelphia	Craneosinostosis tipo Philadelphia - análisis de las regiones reguladoras	20	310	310	Endocrinología Molecular
2925	PROC-F-GenMol	PRUIN0910510	Craneosinostosis síndromica. Primer nivel de análisis	Craneosinostosis síndromica-Primer nivel del análisis genético	20	710	300	Endocrinología Molecular
2930	PROC-F-GenMol	PRUIN0910520	Craneosinostosis síndromica. Segundo nivel de análisis	Craneosinostosis síndromica-Segundo nivel del análisis genético	20	1000	300	Endocrinología Molecular
2935	PROC-F-GenMol	PRUIN0910530	Craneosinostosis síndromica. Tercer nivel de análisis	Craneosinostosis síndromica-Tercer nivel del análisis genético	20	1000	300	Endocrinología Molecular
2940	PROC-F-GenMol	PRUIN0910540	Craneosinostosis no síndromica (p.P250R de FGFR3 y p.A344A de	Craneosinostosis no síndromica -análisis de p.P250R de FGFR3 y p.A344A de	20	400	300	Endocrinología Molecular
2945	PROC-F-GenMol	PRUIN0910550	Craneosinostosis aislada (gen ERF)	Craneosinostosis - análisis del gen ERF	20	600	300	Endocrinología Molecular
2950	PROC-F-GenMol	PRUIN0910560	Síndrome de Muenke	Síndrome de Muenke -análisis de p.P250R de FGFR3	10	300	300	Endocrinología Molecular
2955	PROC-F-GenMol	PRUIN0910570	Síndrome de Beare-Stevenson	Síndrome de Beare-Stevenson - análisis de FGFR3	10	300	300	Endocrinología Molecular
2960	PROC-H-SICCADG	PRUIN0918000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en	Molecular Study of the gene/disease	30			
2965	PROC-F-GenMol	PRUIN0919000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Endocrinología Molecular
2970			09.2 Tallas Bajas armónicas, Diabetes, alteraciones hipotálamo-hipofisarias					
2975	PROC-F-GenMol	PRUIN0920010	Diabetes Mellitus MODY1	Diabetes monogénica, subtipo HNF4A	20	600	100	Endocrinología Molecular
2980	PROC-F-GenMol	PRUIN0920020	Diabetes Mellitus MODY2	Diabetes monogénica, subtipo GCK	20	600	100	Endocrinología Molecular
2985	PROC-F-GenMol	PRUIN0920030	Diabetes Mellitus MODY3	Diabetes monogénica, subtipo HNF1A	20	600	100	Endocrinología Molecular
2990	PROC-F-GenMol	PRUIN0920040	Diabetes Mellitus MODY4	Diabetes monogénica, subtipo IPF1	20	350	100	Endocrinología Molecular
2995	PROC-F-GenMol	PRUIN0920050	Diabetes Mellitus MODY5 (síndrome riñón poliquistico y Diabetes	Síndrome riñón poliquistico y diabetes	20	600	100	Endocrinología Molecular
3000	PROC-F-GenMol	PRUIN0920060	Displasia renal monogénica	Displasia renal monogénica	20	600	100	Endocrinología Molecular
3005	PROC-F-GenMol	PRUIN0920070	Diabetes Mellitus MODY6	Diabetes monogénica, subtipo NEUROD1	20	350	100	Endocrinología Molecular
3010	PROC-F-GenMol	PRUIN0920080	Diabetes Mellitus neonatal transitoria	Diabetes neonatal transitoria	15	300, 300, 1500	100	Endocrinología Molecular
3015	PROC-F-GenMol	PRUIN0920090	Diabetes Mellitus neonatal permanente	Diabetes neonatal permanente	80	00; 300; 300; 1500	100	Endocrinología Molecular
3020	PROC-F-GenMol	PRUIN0920100	Hipoplasia pancreática, atresia intestinal y diabetes neonatal (Sí	Síndrome de Martínez Frias	40	1200	100	Endocrinología Molecular
3025	PROC-F-GenMol	PRUIN0920110	Diabetes Mellitus monogénica	Diabetes monogénica, gen BMP3	20	350	100	Endocrinología Molecular
3030	PROC-F-GenMol	PRUIN0920120	Diabetes Mellitus monogénica	DM monogénica, gen GCG	20	350	100	Endocrinología Molecular
3035	PROC-F-GenMol	PRUIN0920130	Diabetes Mellitus monogénica	DM monogénica, gen MBOAT4	20	350	100	Endocrinología Molecular
3040	PROC-F-GenMol	PRUIN0920140	Hipoplasia renal aislada	Hipoplasia renal aislada, gen PAX2	20	350	100	Endocrinología Molecular
3045	PROC-F-GenMol	PRUIN0920150	Déficit aislado de GH	Deficiencia aislada de GH tipo Ia y II	20	400	100	Endocrinología Molecular
3050	PROC-F-GenMol	PRUIN0920160	GH biológicamente inactiva	Síndrome de Kowarski	20	400	100	Endocrinología Molecular
3055	PROC-F-GenMol	PRUIN0920170	Déficit aislado de GH	Deficiencia aislada de GH tipo Ib	20	400, 700	100	Endocrinología Molecular
3060	PROC-F-GenMol	PRUIN0920180	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (GHSR)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen GHSR	20	500	100	Endocrinología Molecular
3065	PROC-F-GenMol	PRUIN0920190	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (GHRL)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen GHRL	20	500	100	Endocrinología Molecular
3070	PROC-F-GenMol	PRUIN0920200	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (GHRH)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen GHRH	20	500	100	Endocrinología Molecular
3075	PROC-F-GenMol	PRUIN0920210	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (ITGA2)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen ITGA2	20	500	100	Endocrinología Molecular
3080	PROC-F-GenMol	PRUIN0920220	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (ITGB1)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen ITGB1	20	500	100	Endocrinología Molecular
3085	PROC-F-GenMol	PRUIN0920230	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (SST)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen SST	20	500	100	Endocrinología Molecular
3090	PROC-F-GenMol	PRUIN0920240	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (SSTR1)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen SSTR1	20	500	100	Endocrinología Molecular
3095	PROC-F-GenMol	PRUIN0920250	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (SSTR3)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen SSTR3	20	500	100	Endocrinología Molecular
3100	PROC-F-GenMol	PRUIN0920260	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (SSTR4)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen SSTR4	20	500	100	Endocrinología Molecular
3105	PROC-F-GenMol	PRUIN0920270	Talla baja Idiopática y déficit de GH autosómico (SSTR5)	Deficit de GH y talla baja idiopática, gen SSTR5	20	500	100	Endocrinología Molecular
3110	PROC-F-GenMol	PRUIN0920280	Déficit combinado de hormonas hipofisarias (DCHH) (gen PROP1)	Déficit combinado de hormonas hipofisarias	20	600	100	Endocrinología Molecular
3115	PROC-F-GenMol	PRUIN0920290	Déficit combinado de hormonas hipofisarias (DCHH) (gen POU1F1)	Déficit combinado de hormonas hipofisarias	20	300	100	Endocrinología Molecular
3120	PROC-F-GenMol	PRUIN0920300	Déficit combinado de hormonas hipofisarias (DCHH) (gen LHX3)	Déficit combinado de hormonas hipofisarias	20	900	100	Endocrinología Molecular
3125	PROC-F-GenMol	PRUIN0920310	Déficit combinado de hormonas hipofisarias (DCHH) (gen LHX4)	Déficit combinado de hormonas hipofisarias	20	500	100	Endocrinología Molecular
3130	PROC-F-GenMol	PRUIN0920320	Déficit combinado de hormonas hipofisarias (DCHH) los cuatro genes	Déficit combinado de hormonas hipofisarias	40	2000	100	Endocrinología Molecular
3135	PROC-F-GenMol	PRUIN0920330	Displasia septo-óptica	Displasia septo-óptica	20	600	100	Endocrinología Molecular
3140	PROC-F-GenMol	PRUIN0920340	Microftalmia/anofltalmia síndromica; DCHH	Microftalmia/anofltalmia síndromica; DCHH	20	400	100	Endocrinología Molecular
3145	PROC-F-GenMol	PRUIN0920350	DCHH ligado al X con retraso mental/panhipopituitarismo	Déficit combinado de hormonas hipofisarias ligado al X con retraso m	20	500	100	Endocrinología Molecular
3150	PROC-F-GenMol	PRUIN0920360	Insensibilidad a GH	Resistencia o insensibilidad a GH	20	700	100	Endocrinología Molecular
3155	PROC-F-GenMol	PRUIN0920370	Deficiencia de IGF-1	Hipocrecimiento y déficit primario de IGF-I	20	600	100	Endocrinología Molecular
3160	PROC-F-GenMol	PRUIN0920380	Deficiencia de IGF-1/deficiencia de IGFBP3	Hipocrecimiento y déficit primario de IGF-I	20	600	100	Endocrinología Molecular
3165	PROC-F-GenMol	PRUIN0920390	Resistencia a IGF-1	Resistencia o insensibilidad a IGF-I	20	1200	100	Endocrinología Molecular
3170	PROC-F-GenMol	PRUIN0920400	Déficit idiopático de IGF-I/retraso crecimiento	Hipocrecimiento armónico y déficit idiopático de IGF-I	20	600	100	Endocrinología Molecular

3175	PROC-F-GenMol	PRUIN0920410	Insensibilidad a GH con inmunodeficiencia	Insensibilidad a GH, gen STAT5b	20	900	100	Endocrinología Molecular
3180	PROC-F-GenMol	PRUIN0920420	Síndrome de hipoventilación central congénita (SHCC)	Síndrome de hipoventilación central congénita	10	300	100	Endocrinología Molecular
3185	PROC-F-GenMol	PRUIN0920430	Obesidad mórbida	Obesidad mórbida por mutación en MC4R	20	350	100	Endocrinología Molecular
3190	PROC-F-GenMol	PRUIN0920440	Hiperinsulinismo congénito (gen ABCC8)	Hiperinsulinismo congénito, gen ABCC8	50	1000	100	Endocrinología Molecular
3195	PROC-F-GenMol	PRUIN0920450	Hiperinsulinismo congénito (gen KCNJ11)	Hiperinsulinismo congénito, gen KCNJ11	10	300	100	Endocrinología Molecular
3200	PROC-F-GenMol	PRUIN0920460	Hiperinsulinismo congénito (gen GLUD1)	Hiperinsulinismo congénito, gen GLUD1	20	900	100	Endocrinología Molecular
3205	PROC-F-GenMol	PRUIN0920470	Hiperinsulinismo congénito (gen HADH)	Hiperinsulinismo congénito gen HADH	20	900	100	Endocrinología Molecular
3210	PROC-F-GenMol	PRUIN0920480	Hiperinsulinismo congénito (gen HNF4A)	Hiperinsulinismo congénito, gen HNF4A	20	600	100	Endocrinología Molecular
3215	PROC-F-GenMol	PRUIN0920490	Hiperinsulinismo congénito (gen GCK)	Hiperinsulinismo congénito, gen GCK	20	600	100	Endocrinología Molecular
3220	PROC-F-GenMol	PRUIN0920500	Hiperinsulinismo congénito (gen SLC16A1)	Hiperinsulinismo congénito gen SLC16A1	20	1200	100	Endocrinología Molecular
3225	PROC-F-GenMol	PRUIN0920510	Hiperinsulinismo congénito (gen INSR)	Hiperinsulinismo congénito, gen INSR	20	1000	100	Endocrinología Molecular
3230	PROC-H-SICCADG	PRUIN0928000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30	-	-	Endocrinología Molecular
3235	PROC-F-GenMol	PRUIN0929000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Endocrinología Molecular
3240		09.3 Tiroides						
3245	PROC-F-GenMol	PRUIN0930010	Disgenesia Tiroidea, Síndrome cerebro, pulmón, tiroides	Disgenesia Tiroidea, Síndrome cerebro, pulmón, tiroides	20	300	300	Endocrinología Molecular
3250	PROC-F-GenMol	PRUIN0930020	Corea benigna hereditaria	Corea benigna hereditaria	20	300	300	Endocrinología Molecular
3255	PROC-F-GenMol	PRUIN0930030	Disgenesia Tiroidea y cardiopatía	Disgenesia Tiroidea y cardiopatía	20	300	300	Endocrinología Molecular
3260	PROC-F-GenMol	PRUIN0930040	Dishormonogénesis Tiroidea, Síndrome de Holt-Oram	Dishormonogénesis Tiroidea, Síndrome de Holt-Oram	20	300	300	Endocrinología Molecular
3265	PROC-F-GenMol	PRUIN0930050	Disgenesia Tiroidea, Síndrome DiGeorge	Disgenesia Tiroidea, Síndrome DiGeorge	20	300	300	Endocrinología Molecular
3270	PROC-F-GenMol	PRUIN0930060	Disgenesia Tiroidea, Síndrome Velocardiofacial	Disgenesia Tiroidea, Síndrome Velocardiofacial	20	300	300	Endocrinología Molecular
3275	PROC-F-GenMol	PRUIN0930070	Defecto cardiológico septal e hipotiroidismo	Defecto cardiológico septal e hipotiroidismo	20	300	300	Endocrinología Molecular
3280	PROC-F-GenMol	PRUIN0930080	Dishormonogénesis Tiroidea, Síndrome Townes-Brocks	Dishormonogénesis Tiroidea, Síndrome Townes-Brocks	20	300	300	Endocrinología Molecular
3285	PROC-F-GenMol	PRUIN0930090	Disgenesia Tiroidea (gen PAX8)	Disgenesia Tiroidea	20	550	550	Endocrinología Molecular
3290	PROC-F-GenMol	PRUIN0930100	Disgenesia Tiroidea (gen FOXE1)	Disgenesia Tiroidea	20	400	300	Endocrinología Molecular
3295	PROC-F-GenMol	PRUIN0930110	Agnesia o gran hipoplasia Tiroidea	Agnesia o gran hipoplasia Tiroidea	20	550	550	Endocrinología Molecular
3300	PROC-F-GenMol	PRUIN0930120	Hipertirotinemia no autoinmune	Hipertirotinemia no autoinmune	20	550	550	Endocrinología Molecular
3305	PROC-F-GenMol	PRUIN0930130	Hipotiroidismo Congénito sin bocio	Hipotiroidismo Congénito sin bocio	20	550	550	Endocrinología Molecular
3310	PROC-F-GenMol	PRUIN0930140	Resistencia a TSH por Pseudohipoparatiroidismo tipo Ia	Resistencia a TSH por Pseudohipoparatiroidismo tipo Ia	20	600	600	Endocrinología Molecular
3315	PROC-F-GenMol	PRUIN0930150	Resistencia a TSH. Melanoma uveal.	Resistencia a TSH. Melanoma uveal.	20	350	350	Endocrinología Molecular
3320	PROC-F-GenMol	PRUIN0930160	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de captación del Yodo.	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de captación del Yodo.	20	550	550	Endocrinología Molecular
3325	PROC-F-GenMol	PRUIN0930170	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Organificación del Yodo	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Organificación del Yodo.	20	600	600	Endocrinología Molecular
3330	PROC-F-GenMol	PRUIN0930180	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Organificación del Yodo	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Organificación del Yodo.	20	1100	1100	Endocrinología Molecular
3335	PROC-F-GenMol	PRUIN0930190	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Organificación del Yodo	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Organificación del Yodo.	20	250	250	Endocrinología Molecular
3340	PROC-F-GenMol	PRUIN0930200	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Síntesis de Tiroglobulina	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de Síntesis de Tiroglobulina.	20	1500	1500	Endocrinología Molecular
3345	PROC-F-GenMol	PRUIN0930210	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de desyodación de Yodotirosina	Dishormonogénesis Tiroidea. Defecto de desyodación de Yodotirosina	20	300	300	Endocrinología Molecular
3350	PROC-F-GenMol	PRUIN0930220	Dishormonogénesis Tiroidea. Displasia Cleido-Craneal.	Dishormonogénesis Tiroidea. Displasia Cleido-Craneal.	30	300	300	Endocrinología Molecular
3355	PROC-F-GenMol	PRUIN0930230	Hipotiroidismo Congénito Central Hipofisario aislado.	Hipotiroidismo Congénito Central Hipofisario aislado.	20	200	200	Endocrinología Molecular
3360	PROC-F-GenMol	PRUIN0930240	Hipotiroidismo Congénito Central Hipofisario aislado.	Hipotiroidismo Congénito Central Hipofisario aislado.	20	200	200	Endocrinología Molecular
3365	PROC-F-GenMol	PRUIN0930250	Hipotiroidismo Congénito Central Hipofisario con Macroorquidismo	Hipotiroidismo Congénito Central Hipofisario con Macroorquidismo	20	800	800	Endocrinología Molecular
3370	PROC-F-GenMol	PRUIN0930260	Hipotiroidismo Congénito e Hipogonadismo Hipofisarios	Hipotiroidismo Congénito e Hipogonadismo Hipofisarios	20	300	300	Endocrinología Molecular
3375	PROC-F-GenMol	PRUIN0930270	Hipotiroidismo Congénito Central	Hipotiroidismo Congénito Central	20	200	200	Endocrinología Molecular
3380	PROC-F-GenMol	PRUIN0930280	Déficit combinado de hormonas hipofisarias TSH, PRL, GH	Déficit combinado de hormonas hipofisarias TSH, PRL, GH	20	400	400	Endocrinología Molecular
3385	PROC-F-GenMol	PRUIN0930290	Déficit combinado de hormonas hipofisarias TSH, FSH, LH	Déficit combinado de hormonas hipofisarias TSH, FSH, LH	20	200	200	Endocrinología Molecular
3390	PROC-F-GenMol	PRUIN0930300	Síndrome de Axenfeld-Rieger, Hipotiroidismo Central (MLPA)	Síndrome de Axenfeld-Rieger, Hipotiroidismo Central (MLPA)	20	400	400	Endocrinología Molecular
3395	PROC-F-GenMol	PRUIN0930310	Síndrome de Axenfeld-Rieger, Hipotiroidismo Central	Síndrome de Axenfeld-Rieger, Hipotiroidismo Central	20	400	400	Endocrinología Molecular
3400	PROC-F-GenMol	PRUIN0930320	Hipotiroidismo Congénito Central (MLPA)	Hipotiroidismo Congénito Central (MLPA)	20	400	400	Endocrinología Molecular
3405	PROC-F-GenMol	PRUIN0930330	Hipotiroidismo Congénito Central	Hipotiroidismo Congénito Central	20	400	400	Endocrinología Molecular
3410	PROC-F-GenMol	PRUIN0930340	Hipotiroidismo Central Hipotalámico. Obesidad. Déficit de TRH.	Hipotiroidismo Central Hipotalámico. Obesidad. Déficit de TRH.	20	400	400	Endocrinología Molecular
3415	PROC-F-GenMol	PRUIN0930350	Adenoma hipofisario secretor de PRL	Adenoma hipofisario secretor de PRL	20	300	300	Endocrinología Molecular
3420	PROC-F-GenMol	PRUIN0930360	Adenoma hipofisario secretor de ACTH	Adenoma hipofisario secretor de ACTH	20	300	300	Endocrinología Molecular
3425	PROC-F-GenMol	PRUIN0930370	Adenoma hipofisario secretor de GH	Adenoma hipofisario secretor de GH	20	300	300	Endocrinología Molecular
3430	PROC-F-GenMol	PRUIN0930380	Resistencia a Hormonas tiroideas	Resistencia a Hormonas tiroideas	20	300	300	Endocrinología Molecular
3435	PROC-F-GenMol	PRUIN0930390	Resistencia a Hormonas tiroideas	Resistencia a Hormonas tiroideas	20	300	300	Endocrinología Molecular

3440	PROC-F-GenMol	PRUIN0930400	Defecto del transporte de Hormonas tiroideas. Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	Defecto del transporte de Hormonas tiroideas. Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	20	500	500	Endocrinología Molecular
3445	PROC-F-GenMol	PRUIN0930410	Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	20	400	400	Endocrinología Molecular
3450	PROC-F-GenMol	PRUIN0930420	Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	20	400	400	Endocrinología Molecular
3455	PROC-F-GenMol	PRUIN0930430	Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	Síndrome de Allan Herndon-Dudley-like	20	400	400	Endocrinología Molecular
3460	PROC-F-GenMol	PRUIN0930440	Defecto de Desyodación de Yodotironinas.	Defecto de Desyodación de Yodotironinas.	20	200	200	Endocrinología Molecular
3465	PROC-F-GenMol	PRUIN0930450	Defecto de Desyodación de Yodotironinas.	Defecto de Desyodación de Yodotironinas.	20	200	200	Endocrinología Molecular
3470	PROC-F-GenMol	PRUIN0930460	Defecto de Desyodación de Yodotironinas.	Defecto de Desyodación de Yodotironinas.	20	200	200	Endocrinología Molecular
3475	PROC-F-GenMol	PRUIN0930470	Defecto de Desyodación de Yodotironinas y otras Selenoproteínas	Defecto de Desyodación de Yodotironinas y otras Selenoproteínas	20	650	650	Endocrinología Molecular
3480	PROC-H-SICCADG	PRUIN0938000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en el	Molecular Study of the gene/disease	30			
3485	PROC-F-GenMol	PRUIN0939000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Endocrinología Molecular
3490			09.4 Síndromes de Sobrecrecimientos y otras alteraciones relacionadas					
3495	PROC-F-GenMol	PRUIN0940010	Síndrome de Weaver tipo 1 (gen NSD1)	Estudio Molecular del gen NSD1 (Síndrome de Weaver tipo 1)	40	1500	300	Endocrinología Molecular
3500	PROC-F-GenMol	PRUIN0940020	Síndrome de Weaver tipo 2 (gen EZH2)	Estudio Molecular del gen EZH2 (Síndrome de Weaver tipo 2)	30	1500	300	Endocrinología Molecular
3505	PROC-F-GenMol	PRUIN0940030	Síndrome de Sotos tipo 1 o clásico- Estudio mutacional completo	Estudio Molecular del gen NSD1 (Síndrome de Sotos)	40	1500	300	Endocrinología Molecular
3510	PROC-F-GenMol	PRUIN0940040	Síndrome de Sotos tipo 1 o clásico- (MLPA)	Estudio de MLPA para Síndrome de Sotos	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
3515	PROC-F-GenMol	PRUIN0940050	Síndrome de Sotos tipo 1 o clásico- Estudio combinado MLPA y n	Estudio Molecular del gen NSD1 (Síndrome de Sotos) y MLPA de la reg	50	1700	205	Endocrinología Molecular
3520	PROC-F-GenMol	PRUIN0940060	Síndrome de Beckwith Wiedemann (MLPA)	Estudio de MLPA para el Síndrome de Beckwith-Wiedemann	20	310	205	Genómica Estructural y Funcional
3525	PROC-F-GenMol	PRUIN0940070	Síndrome de Beckwith Wiedemann- UPD 11 con microsatélites	Estudio de segregación de microsatélites de la región 11p15.5 para Sí	20	300	200	Endocrinología Molecular
3530	PROC-F-GenMol	PRUIN0940080	Síndrome de Beckwith Wiedemann- (CDKN1C)	Estudio genético molecular del Síndrome de Beckwith-Wiedemann (g	30	500	300	Endocrinología Molecular
3535	PROC-F-GenMol	PRUIN0940090	Síndrome de Beckwith Wiedemann- Estudio combinado MLPA y	Estudio Molecular del gen CDKN1C (Síndrome de Beckwith-Wiedema	35	800	300	Endocrinología Molecular
3540	PROC-F-GenMol	PRUIN0940100	Hemihipertrofia/hemihiperplasia (MLPA)	Estudio de MLPA para Hemihiperplasia/Hemihipertrofia	20	310	205	Genómica Estructural y Funcional
3545	PROC-F-GenMol	PRUIN0940110	Hemihipertrofia/hemihiperplasia- UPD 11 con microsatélites	Estudio de segregación de microsatélites de la región 11p15.5 para H	20	300	200	Endocrinología Molecular
3550	PROC-F-GenMol	PRUIN0940120	Hemihipertrofia/hemihiperplasia- Estudio combinado MLPA y m	Estudio de MLPA para Hemihiperplasia/Hemihipertrofia y de microsat	30	500	300	Endocrinología Molecular
3555	PROC-F-GenMol	PRUIN0940130	Hemihipertrofia con hipoglucemias hipoinsulinémicas	Estudio genético molecular del Síndrome de Hemihipertrofia-hipoglu	30	500	300	Endocrinología Molecular
3560	PROC-F-GenMol	PRUIN0940140	Síndrome de Simpson Golabi Behmel tipo 1 (MLPA)	Estudio de MLPA para Síndrome de Simpson-Golabi-Behmel tipo 1	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
3565	PROC-F-GenMol	PRUIN0940150	Síndrome de Simpson Golabi Behmel tipo 1 (estudio mutacional	Estudio genético molecular del Síndrome de Simpson-Golabi-Behmel	20	500	300	Endocrinología Molecular
3570	PROC-F-GenMol	PRUIN0940160	Síndrome de Simpson Golabi Behmel tipo 1- Estudio combinado,	Estudio genético molecular del Síndrome de Simpson-Golabi-Behmel	30	700	300	Endocrinología Molecular
3575	PROC-F-GenMol	PRUIN0940170	Síndrome de Simpson-Golabi Behmel tipo 2	Estudio genético molecular del Síndrome de Simpson-Golabi-Behmel	30	900	200	Endocrinología Molecular
3580	PROC-F-GenMol	PRUIN0940180	Síndrome de Costello	Estudio genético molecular del Síndrome de Costello (gen HRAS)	15	200	100	Endocrinología Molecular
3585	PROC-F-GenMol	PRUIN0940190	Síndrome Cardiofaciocutáneo	Estudio genético molecular del Síndrome Cardiofaciocutáneo (genes K	20	300	205	Endocrinología Molecular
3590	PROC-F-GenMol	PRUIN0940200	Síndrome de Klippel-Trenaunay-Predisposición a lesión vascular-	Estudio genético molecular de predisposición al Síndrome de Klippel-	20	300	205	Endocrinología Molecular
3595	PROC-F-GenMol	PRUIN0940210	Síndrome de Macrocefalia y Malformación Capilar (gen PIK3CA)	Estudio genético molecular del Síndrome de Macrocefalia-Malformac	20	600	200	Endocrinología Molecular
3600	PROC-F-GenMol	PRUIN0940220	Síndrome de Macrocefalia y Malformación Capilar, con polimicro	Estudio genético molecular del Síndrome de Macrocefalia-Malformac	20	600	200	Endocrinología Molecular
3605	PROC-F-GenMol	PRUIN0940230	Síndrome de Macrocefalia y Malformación Capilar, con polimicro	Estudio genético molecular del Síndrome de Macrocefalia-Malformac	20	600	200	Endocrinología Molecular
3610	PROC-F-GenMol	PRUIN0940240	Síndrome de Proteus	Estudio genético molecular del Síndrome de Proteus	20	600	200	Endocrinología Molecular
3615	PROC-F-GenMol	PRUIN0940250	Síndrome de Sotos tipo 2 (gen NFIX)	Estudio genético molecular del Síndrome de Sotos tipo 2	25	600	200	Endocrinología Molecular
3620	PROC-F-GenMol	PRUIN0940260	Macrocefalia-Macrosomia-Dismorfismo facial tipo I	Estudio genético molecular del Síndrome Macrocefalia-Macrosomia-D	25	600	200	Endocrinología Molecular
3625	PROC-F-GenMol	PRUIN0940270	Macrocefalia-Macrosomia-Dismorfismo facial tipo II	Estudio genético molecular del Síndrome Macrocefalia-Macrosomia-D	25	600	200	Endocrinología Molecular
3630	PROC-H-SICCADG	PRUIN0948000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en el	Molecular Study of the gene/disease	30	-	-	Endocrinología Molecular
3635	PROC-F-GenMol	PRUIN0949000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Endocrinología Molecular
3640								
3645	PROC-F-GenMol		10 INMUNOLOGÍA MOLECULAR					
3650	PROC-F-GenMol	PRUIN1000010	Agammaglobulinemia ligada al X	Estudio genético molecular del gen BTK	20	300	300	Inmunología Molecular
3655	PROC-F-GenMol	PRUIN1000020	Agammaglobulinemia tipo 1	Estudio genético molecular del gen IGHM	20	300	300	Inmunología Molecular
3660	PROC-F-GenMol	PRUIN1000030	Agammaglobulinemia tipo 2	Estudio genético molecular del gen IGLL1	20	300	300	Inmunología Molecular
3665	PROC-F-GenMol	PRUIN1000040	Agammaglobulinemia tipo 3	Estudio genético molecular del gen CD79A	20	300	300	Inmunología Molecular
3670	PROC-F-GenMol	PRUIN1000050	Agammaglobulinemia tipo 6	Estudio genético molecular del gen CD79B	20	300	300	Inmunología Molecular
3675	PROC-F-GenMol	PRUIN1000060	Agammaglobulinemia tipo 7 AR, Inmunodeficiencia 36; Síndrome	Estudio genético molecular del gen PI3KR1	20	300	300	Inmunología Molecular
3680	PROC-F-GenMol	PRUIN1000070	Angioedema hereditario tipo 1 y 2; Déficit parcial de C4	Estudio genético molecular del gen SERPING1	20	300	300	Inmunología Molecular
3685	PROC-F-GenMol	PRUIN1000080	Ataxia-Telangiectasia	Estudio genético molecular del gen ATM	20	300	300	Inmunología Molecular
3690	PROC-F-GenMol	PRUIN1000090	Defecto combinado de inmunidad celular y humoral con granulo	Estudio genético molecular del gen RAG1 y RAG2	20	300	301	Inmunología Molecular
3695	PROC-F-GenMol	PRUIN1000100	Deficiencia de adhesión leucocitaria tipo 3	Estudio genético molecular del gen FERMT3	20	300	300	Inmunología Molecular
3700	PROC-F-GenMol	PRUIN1000110	Deficiencia de complejo mayor de histocompatibilidad clase II, g	Estudio genético molecular del gen RFXANK	20	300	300	Inmunología Molecular

3705	PROC-F-GenMol	PRUIN1000120	Déficit de C1q	Estudio genético molecular del gen C1QA	20	300	300	Inmunología Molecular
3710	PROC-F-GenMol	PRUIN1000130	Déficit de C1q	Estudio genético molecular del gen C1QB	20	300	300	Inmunología Molecular
3715	PROC-F-GenMol	PRUIN1000140	Déficit de C1q	Estudio genético molecular del gen C1QC	20	300	300	Inmunología Molecular
3720	PROC-F-GenMol	PRUIN1000150	Déficit de C1q	Estudio genético molecular del gen C1QA, C1QB Y C1QC	20	300	300	Inmunología Molecular
3725	PROC-F-GenMol	PRUIN1000160	Déficit de C2	Estudio genético molecular del gen C2	20	300	300	Inmunología Molecular
3730	PROC-F-GenMol	PRUIN1000170	Déficit de C3	Estudio genético molecular del gen C3	20	300	300	Inmunología Molecular
3735	PROC-F-GenMol	PRUIN1000180	Déficit de C5	Estudio genético molecular del gen C5	20	300	300	Inmunología Molecular
3740	PROC-F-GenMol	PRUIN1000190	Déficit de factor D de complemento	Estudio genético molecular del gen CFD	20	300	300	Inmunología Molecular
3745	PROC-F-GenMol	PRUIN1000200	Déficit de factor I de complemento	Estudio genético molecular del gen CFI	20	300	300	Inmunología Molecular
3750	PROC-F-GenMol	PRUIN1000210	Displasia anauxética; Hipoplasia cartílago-pelo; Displasia metafis	Estudio genético molecular del gen RMRP	20	300	300	Inmunología Molecular
3755	PROC-F-GenMol	PRUIN1000220	Enfermedad autoinmune multisistémica de comienzo infantil; Sin	Estudio genético molecular del gen STAT3	20	300	300	Inmunología Molecular
3760	PROC-F-GenMol	PRUIN1000230	Enfermedad granulomatosa crónica AR citocromo-B positivo tipo	Estudio genético molecular del gen NCF4	20	300	300	Inmunología Molecular
3765	PROC-F-GenMol	PRUIN1000240	Enfermedad granulomatosa crónica autosómica, por deficiencia	Estudio genético molecular del gen CYBA	20	300	300	Inmunología Molecular
3770	PROC-F-GenMol	PRUIN1000250	Enfermedad granulomatosa crónica ligada al X	Estudio genético molecular del gen CYBB	20	300	300	Inmunología Molecular
3775	PROC-F-GenMol	PRUIN1000260	Enfermedad granulomatosa crónica por deficiencia de NCF1	Estudio genético molecular del gen NCF1	20	300	300	Inmunología Molecular
3780	PROC-F-GenMol	PRUIN1000270	Enfermedad granulomatosa crónica por deficiencia de NCF2	Estudio genético molecular del gen NCF2	20	300	300	Inmunología Molecular
3785	PROC-F-GenMol	PRUIN1000280	Inmunodeficiencia 11; Linfocitosis persistente policlonal de célula	Estudio genético molecular del gen CARD11	20	300	300	Inmunología Molecular
3790	PROC-F-GenMol	PRUIN1000290	Inmunodeficiencia 12	Estudio genético molecular del gen MALT1	20	300	300	Inmunología Molecular
3795	PROC-F-GenMol	PRUIN1000300	Inmunodeficiencia 14	Estudio genético molecular del gen PIK3CD	20	300	300	Inmunología Molecular
3800	PROC-F-GenMol	PRUIN1000310	Inmunodeficiencia 15	Estudio genético molecular del gen IKKB	20	300	300	Inmunología Molecular
3805	PROC-F-GenMol	PRUIN1000320	Inmunodeficiencia 16	Estudio genético molecular del gen OX40	20	300	300	Inmunología Molecular
3810	PROC-F-GenMol	PRUIN1000330	Inmunodeficiencia 20	Estudio genético molecular del gen CD16	20	300	300	Inmunología Molecular
3815	PROC-F-GenMol	PRUIN1000340	Inmunodeficiencia 22	Estudio genético molecular del gen LCK	20	300	300	Inmunología Molecular
3820	PROC-F-GenMol	PRUIN1000350	Inmunodeficiencia 31A, B y C	Estudio genético molecular del gen STAT1	20	300	300	Inmunología Molecular
3825	PROC-F-GenMol	PRUIN1000360	Inmunodeficiencia 37	Estudio genético molecular del gen BCL10	20	300	300	Inmunología Molecular
3830	PROC-F-GenMol	PRUIN1000370	Inmunodeficiencia 8	Estudio genético molecular del gen CORO1A	20	300	300	Inmunología Molecular
3835	PROC-F-GenMol	PRUIN1000380	Inmunodeficiencia combinada severa AR, células T negativa, célula	Estudio genético molecular del gen IAK3	20	300	300	Inmunología Molecular
3840	PROC-F-GenMol	PRUIN1000390	Inmunodeficiencia combinada severa ligada al X	Estudio genético molecular del gen IL2RG	20	300	300	Inmunología Molecular
3845	PROC-F-GenMol	PRUIN1000400	Inmunodeficiencia combinada severa por déficit de ADA	Estudio genético molecular del gen ADA	20	300	300	Inmunología Molecular
3850	PROC-F-GenMol	PRUIN1000410	Inmunodeficiencia combinada severa, células B-negativa	Estudio genético molecular del gen RAG1 y RAG2	20	300	301	Inmunología Molecular
3855	PROC-F-GenMol	PRUIN1000420	Inmunodeficiencia combinada severa, células T negativa, células	Estudio genético molecular del gen IL7R	20	300	300	Inmunología Molecular
3860	PROC-F-GenMol	PRUIN1000430	Inmunodeficiencia común variable tipo 1	Estudio genético molecular del gen ICOS	20	300	300	Inmunología Molecular
3865	PROC-F-GenMol	PRUIN1000440	Inmunodeficiencia común variable tipo 10	Estudio genético molecular del gen NFKB2	20	300	300	Inmunología Molecular
3870	PROC-F-GenMol	PRUIN1000450	Inmunodeficiencia común variable tipo 2; Deficiencia de IgA tipo	Estudio genético molecular del gen TNFRSF13B	20	300	300	Inmunología Molecular
3875	PROC-F-GenMol	PRUIN1000460	Inmunodeficiencia común variable tipo 3	Estudio genético molecular del gen CD19	20	300	300	Inmunología Molecular
3880	PROC-F-GenMol	PRUIN1000470	Inmunodeficiencia común variable tipo 3	Estudio genético molecular del gen CD19	20	300	300	Inmunología Molecular
3885	PROC-F-GenMol	PRUIN1000480	Inmunodeficiencia común variable tipo 4	Estudio genético molecular del gen TNFRSF13C	20	300	300	Inmunología Molecular
3890	PROC-F-GenMol	PRUIN1000490	Inmunodeficiencia común variable tipo 5	Estudio genético molecular del gen CD20	20	300	300	Inmunología Molecular
3895	PROC-F-GenMol	PRUIN1000500	Inmunodeficiencia común variable tipo 6	Estudio genético molecular del gen CD81	20	300	300	Inmunología Molecular
3900	PROC-F-GenMol	PRUIN1000510	Inmunodeficiencia común variable tipo 7	Estudio genético molecular del gen CD21	20	300	300	Inmunología Molecular
3905	PROC-F-GenMol	PRUIN1000520	Inmunodeficiencia común variable tipo 8 con autoinmunidad	Estudio genético molecular del gen LRBA	20	300	300	Inmunología Molecular
3910	PROC-F-GenMol	PRUIN1000530	Inmunodeficiencia con hiper IGM tipo 2	Estudio genético molecular del gen AICDA	20	300	300	Inmunología Molecular
3915	PROC-F-GenMol	PRUIN1000540	Inmunodeficiencia con hiper IGM tipo 3	Estudio genético molecular del gen CD40	20	300	300	Inmunología Molecular
3920	PROC-F-GenMol	PRUIN1000550	Inmunodeficiencia con hiper IGM tipo 5	Estudio genético molecular del gen UNG	20	300	300	Inmunología Molecular
3925	PROC-F-GenMol	PRUIN1000560	Inmunodeficiencia de células T, alopecia congénita y distrofia un	Estudio genético molecular del gen FOXP1	20	300	300	Inmunología Molecular
3930	PROC-F-GenMol	PRUIN1000570	Inmunodeficiencia debido a deficiencia de pruni-nulcódiso fosfo	Estudio genético molecular del gen PNP	20	300	300	Inmunología Molecular
3935	PROC-F-GenMol	PRUIN1000580	Inmunodeficiencia ligada al X con hiper-IgM	Estudio genético molecular del gen CD40LG	20	300	300	Inmunología Molecular
3940	PROC-F-GenMol	PRUIN1000590	Inmunodisregulación, poliendocrinopatía y enteropatía ligada al	Estudio genético molecular del gen FOXP3	20	300	300	Inmunología Molecular
3945	PROC-F-GenMol	PRUIN1000600	Leucemia linfobástica aguda	Estudio genético molecular del gen TCF3	20	300	300	Inmunología Molecular
3950	PROC-F-GenMol	PRUIN1000610	Linfopenia de células T alfa/betacón expansión de células T gamma	Estudio genético molecular del gen RAG1	20	300	300	Inmunología Molecular
3955	PROC-F-GenMol	PRUIN1000620	Neutropenia cíclica; Neutropenia congénita severa autosómica	Estudio genético molecular del gen ELANE	20	300	300	Inmunología Molecular
3960	PROC-F-GenMol	PRUIN1000630	Síndrome de Emberger; Inmunodeficiencia 21	Estudio genético molecular del gen GATA-2	20	300	300	Inmunología Molecular
3965	PROC-F-GenMol	PRUIN1000640	Síndrome de Omenn	Estudio genético molecular del gen RAG1 y RAG2	20	300	301	Inmunología Molecular

3970	PROC-F-GenMol	PRUIN1000650	Síndrome de Ommen; Inmunodeficiencia combinada severa tipo	Estudio genético molecular del gen ARTEMIS	20	300	300	Inmunología Molecular
3975	PROC-F-GenMol	PRUIN1000660	Síndrome de poliendocrinopatía autoinmune tipo I, con o sin diabetes	Estudio genético molecular del gen AIRE	20	300	300	Inmunología Molecular
3980	PROC-F-GenMol	PRUIN1000670	Síndrome de Wiskott Aldrich; Neutropenia severa ligada al X, trastorno	Estudio genético molecular del gen WAS	20	300	300	Inmunología Molecular
3985	PROC-F-GenMol	PRUIN1000680	Síndrome de Wiskott-Aldrich tipo 2	Estudio genético molecular del gen WIP	20	300	300	Inmunología Molecular
3990	PROC-F-GenMol	PRUIN1000690	Síndrome del linfocito desnudo tipo II, grupo de complementación	Estudio genético molecular del gen RFXAP	20	300	300	Inmunología Molecular
3995	PROC-F-GenMol	PRUIN1000700	Síndrome del linfocito desnudo tipo II, grupo de complementación	Estudio genético molecular del gen RFX5	20	300	300	Inmunología Molecular
4000	PROC-F-GenMol	PRUIN1000710	Síndrome hemofagocítico tipo 2 (linfocitosis familiar tipo 2)	Estudio genético molecular del gen PRF1	20	300	300	Inmunología Molecular
4005	PROC-F-GenMol	PRUIN1000720	Síndrome LIG4	Estudio genético molecular del gen LIG4	20	300	300	Inmunología Molecular
4010	PROC-F-GenMol	PRUIN1000730	Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo 5	Estudio genético molecular del gen CTLA4	20	300	300	Inmunología Molecular
4015	PROC-F-GenMol	PRUIN1000740	Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo IA	Estudio genético molecular del gen FAS	20	300	300	Inmunología Molecular
4020	PROC-F-GenMol	PRUIN1000750	Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo II	Estudio genético molecular del gen CASP10	20	300	300	Inmunología Molecular
4025	PROC-F-GenMol	PRUIN1000760	Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo II	Estudio genético molecular del gen CASP10	20	300	300	Inmunología Molecular
4030	PROC-F-GenMol	PRUIN1000770	Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo IIB	Estudio genético molecular del gen FASL	20	300	300	Inmunología Molecular
4035	PROC-F-GenMol	PRUIN1000780	Síndrome linfoproliferativo autoinmune tipo IIB	Estudio genético molecular del gen CASP8	20	300	300	Inmunología Molecular
4040	PROC-F-GenMol	PRUIN1000790	Síndrome linfoproliferativo ligado al X tipo 1	Estudio genético molecular del gen SH2D1A	20	300	300	Inmunología Molecular
4045	PROC-F-GenMol	PRUIN1000800	Síndrome linfoproliferativo ligado al X tipo 2	Estudio genético molecular del gen XIAP	20	300	300	Inmunología Molecular
4050	PROC-F-GenMol	PRUIN1000810	Síndrome linfoproliferativo tipo 1	Estudio genético molecular del gen ITK	20	300	300	Inmunología Molecular
4055	PROC-F-GenMol	PRUIN1000820	Estudio genético molecular del gen VPRED	Estudio genético molecular del gen VPRED	20	300	300	Inmunología Molecular
4060	PROC-H-SICCADG	PRUIN1008000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en	Molecular Study of the gene/disease	20	-	-	Inmunología Molecular
4065	PROC-F-GenMol	PRUIN1009000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Inmunología Molecular
4070								
4075			11 PATOLOGÍA MOLECULAR					
4080	PROC-F-GenMol	PRUIN1100010	Estudio molecular de las mutaciones prevalentes de EGFR en cánc	Estudio molecular de las mutaciones prevalentes de EGFR en cáncer d	3	150	150	Patología Molecular
4085	PROC-F-GenMol	PRUIN1100020	Estudio molecular de las mutación V600E del gen BRAF	Estudio molecular de las mutación V600E del gen BRAF	2	150	150	Patología Molecular
4090	PROC-F-GenMol	PRUIN1100030	Estudio de inestabilidad de microsatélites en cáncer de colon.	Estudio de inestabilidad de microsatélites en cáncer de colon.	4	150	150	Patología Molecular
4095	PROC-F-GenMol	PRUIN1100040	Estudio molecular del tumor de estroma gastrointestinal (GIST)	Estudio molecular del tumor de estroma gastrointestinal (GIST)	4	150	150	Patología Molecular
4100	PROC-F-GenMol	PRUIN1100050	Estudio molecular del sarcoma sinovial	Estudio molecular del sarcoma sinovial	4	150	150	Patología Molecular
4105	PROC-F-GenMol	PRUIN1100060	Estudio molecular del sarcoma de Ewing	Estudio molecular del sarcoma de Ewing	4	150	150	Patología Molecular
4110	PROC-F-GenMol	PRUIN1100070	Estudio de Mutaciones frecuentes en KRAS	Diagnóstico Genético Molecular de mutaciones prevalentes en KRAS	4	200	200	Patología Molecular
4115	PROC-F-GenMol	PRUIN1100080	Estudio de Mutaciones frecuentes en NRAS	Diagnóstico Genético Molecular de mutaciones prevalentes en NRAS	4	200	200	Patología Molecular
4120	PROC-F-GenMol	PRUIN1100090	Estudio de Mutaciones frecuentes en KRAS y NRAS	Diagnóstico Genético Molecular de mutaciones prevalentes en KRAS y	8	250	250	Patología Molecular
4125	PROC-H-SICCADG	PRUIN1108000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en	Molecular Study of the gene/disease	30	-	-	Patología Molecular
4130	PROC-F-GenMol	PRUIN1109000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Patología Molecular
4135								
4140			12 HEMATOLOGÍA MOLECULAR					
4145								
4150	PROC-H-SICCADG	PRUIN1208000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas en	Molecular Study of the gene/disease	30			Hematología Molecular
4155	PROC-F-GenMol	PRUIN1209000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Hematología Molecular
4160								
4165			13 CARDIOLOGÍA MOLECULAR					
4170	PROC-F-GenMol	PRUIN1300010	Miocardopatía dilatada 1A- Secuenciación gen LMNA/C	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía dilatada 1A	30	400	150	Cardiología Molecular
4175	PROC-F-GenMol	PRUIN1300020	Miocardopatía hipertrófica 1- Secuenciación de los genes MYH7	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 1	40	500	150	Cardiología Molecular
4180	PROC-F-GenMol	PRUIN1300030	Miocardopatía hipertrófica 4- Secuenciación de los genes MYH7	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 4	40	500	150	Cardiología Molecular
4185	PROC-F-GenMol	PRUIN1300040	Miocardopatía hipertrófica 2- Secuenciación de los genes MYH7	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 2	20	250	150	Cardiología Molecular
4190	PROC-F-GenMol	PRUIN1300050	Miocardopatía hipertrófica 3- Secuenciación de los genes MYH7	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 3	20	250	150	Cardiología Molecular
4195	PROC-F-GenMol	PRUIN1300060	Miocardopatía hipertrófica 7- Secuenciación de los genes MYH7	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 7	20	200	150	Cardiología Molecular
4200	PROC-F-GenMol	PRUIN1300070	Miocardopatía hipertrófica 8- Secuenciación de los genes MYH7	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 8	20	200	150	Cardiología Molecular
4205	PROC-F-GenMol	PRUIN1300080	Miocardopatía hipertrófica 10- Secuenciación de los genes MYH	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 10	20	200	150	Cardiología Molecular
4210	PROC-F-GenMol	PRUIN1300090	Miocardopatía hipertrófica 11- Secuenciación de los genes MYH	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica 11	20	200	150	Cardiología Molecular
4215	PROC-F-GenMol	PRUIN1300100	Miocardopatía hipertrófica-Identificación de 40 mutaciones en	Diagnóstico genético molecular de Miocardopatía hipertrófica	20	350	350	Cardiología Molecular
4220	PROC-F-GenMol	PRUIN1300110	Transposición de grandes vasos ligada al X: estudio mutacional	Transposición de grandes vasos (ligada al X; gen ZIC3)	20	350	250	Cardiología Molecular
4225	PROC-F-GenMol	PRUIN1300120	Comunicación interauricular (CIA) familiar: estudio mutacional	Comunicación interauricular (CIA) familiar (gen NKX2-5)	20	350	250	Cardiología Molecular
4230	PROC-F-GenMol	PRUIN1300130	Comunicación interauricular (CIA) familiar: estudio mutacional y	Comunicación interauricular (CIA) familiar	30	660	250	Cardiología Molecular

4235	PROC-F-GenMol	PRUIN1300140	Hipertensión arterial pulmonar (idiopática o familiar): estudio m	Hipertensión arterial pulmonar primaria idiopática-Estudio del gen BN	30	500	250	Cardiología Molecular
4240	PROC-F-GenMol	PRUIN1300150	Hipertensión arterial pulmonar (idiopática o familiar): estudio m	Hipertensión arterial pulmonar primaria idiopática-Estudio del gen BN	40	810	250	Cardiología Molecular
4245	PROC-H-SICCADG	PRUIN1308000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30	-	-	Cardiología Molecular
4250	PROC-F-GenMol	PRUIN1309000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Cardiología Molecular
4255								
4260			14 NEFROLOGÍA MOLECULAR					
4265								
4270	PROC-H-SICCADG	PRUIN1408000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30			Nefrología Molecular
4275	PROC-F-GenMol	PRUIN1409000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Nefrología Molecular
4280								
4285			15 HEPATOLOGÍA MOLECULAR					
4290	PROC-F-GenMol	PRUIN1500010	Síndrome de Alagille: estudio mutacional	Diagnóstico Genético Molecular de Síndrome de Alagille	30	750	250	Hepatología Molecular
4295	PROC-F-GenMol	PRUIN1500020	Síndrome de Alagille: estudio mutacional y MLPA	Diagnóstico Genético Molecular de Síndrome de Alagille	40	1060	250	Hepatología Molecular
4300	PROC-F-GenMol	PRUIN1500030	Anemia sideroblástica ligada al X	Anemia sideroblástica ligada al X- Estudio molecular del gen ALAS2	30	500	150	Hepatología Molecular
4305	PROC-F-GenMol	PRUIN1500040	Porfiria aguda intermitente	Porfiria aguda intermitente- Estudio molecular del gen HMBS	30	400	150	Hepatología Molecular
4310	PROC-F-GenMol	PRUIN1500050	Porfiria cutánea tarda	Porfiria cutánea tarda- Estudio molecular del gen UROD	30	600	150	Hepatología Molecular
4315	PROC-F-GenMol	PRUIN1500060	Porfiria eritropoyética congénita	Porfiria eritropoyética congénita- Estudio molecular del gen UROS	30	600	150	Hepatología Molecular
4320	PROC-F-GenMol	PRUIN1500070	Porfiria variegata	Porfiria variegata- Estudio molecular del gen PPOX	30	500	150	Hepatología Molecular
4325	PROC-F-GenMol	PRUIN1500080	Enfermedad de Wilson	Enfermedad de Wilson- Estudio molecular del gen ATP 7B	40	600	150	Hepatología Molecular
4330	PROC-H-SICCADG	PRUIN1508000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30	-	-	Hepatología Molecular
4335	PROC-F-GenMol	PRUIN1509000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Hepatología Molecular
4340								
4345			16 NEUROGENÉTICA MOLECULAR					
4350	PROC-F-GenMol	PRUIN1610010	Síndrome de Dravet. Estudio inicial nivel 1 (gen SCN1A + MLPA d	Síndrome de Dravet – Estudio del gen SCN1A	30	No	No	Neurogenética Molecular
4355	PROC-F-GenMol	PRUIN1610020	Síndrome de Dravet/Epilepsia limitada a mujeres con retraso me	Síndrome de Dravet – Estudio del gen PCDH19	30	-	-	Neurogenética Molecular
4360	PROC-F-GenMol	PRUIN1610030	Síndrome de Dravet. Estudio nivel 3 (gen GABRG2)	Síndrome de Dravet – Estudio del gen GABRG2	30	-	-	Neurogenética Molecular
4365	PROC-F-GenMol	PRUIN1610040	Síndrome de Dravet. Estudio nivel 3 (gen SCN1B)	Síndrome de Dravet – Estudio del gen SCN1B	30	-	-	Neurogenética Molecular
4370	PROC-F-GenMol	PRUIN1610050	Síndrome de Dravet. Estudio nivel 3 (gen SCN2A)	Síndrome de Dravet – Estudio del gen SCN2A	30	-	-	Neurogenética Molecular
4375	PROC-F-GenMol	PRUIN1610060	Síndrome de Dravet; todos los genes + 2 MLPA	Síndrome de Dravet. Estudio de 2 MLPAs y secuenciación completa de	70	-	-	Neurogenética Molecular
4380	PROC-F-GenMol	PRUIN1610070	Hiperekplexia (gen GLRA1)	Hiperekplexia – Estudio del gen GLRA1	20	500	200	Neurogenética Molecular
4385	PROC-F-GenMol	PRUIN1610080	Hiperekplexia (gen GLRB)	Hiperekplexia – Estudio del gen GLRB	20	500	200	Neurogenética Molecular
4390	PROC-F-GenMol	PRUIN1610090	Hiperekplexia (gen GLYT2)	Hiperekplexia – Estudio del gen SLC6A5 (GLYT2)	25	600	200	Neurogenética Molecular
4395	PROC-F-GenMol	PRUIN1610100	Hiperekplexia. MLPA de los genes GLRA1, GLRB y GLYT2.	Hiperekplexia. Estudio de los genes SLC6A5 (GLYT2), GLRB y GLRA1	60	310	310	Neurogenética Molecular
4400	PROC-F-GenMol	PRUIN1610110	Hiperekplexia. Estudio completo mutacional de 3 genes y MLPA	Hiperekplexia. Estudio de MLPA y secuenciación completa de los genes	70	1500	310	Neurogenética Molecular
4405	PROC-H-SICCADG	PRUIN1608000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30			Neurogenética Molecular
4410	PROC-F-GenMol	PRUIN1609000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Investigación
4415								
4420			19 BIOINFORMÁTICA					
4425	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1900010	NGS - Informe Bioinfo Calidad	NGS – Análisis de Calidad de las lecturas secuenciadas de ADN	1	50	50	Bioinformática
4430	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1900500	NGS – Variantes	NGS – Análisis bioinformático de las mutaciones de un panel de genes	5	100	100	Bioinformática
4435	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1901000	NGS – Farmacogenómica	NGS - Análisis bioinformático de marcadores de hipersensibilidad a fá	10	300	300	Bioinformática
4440	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1902000	NGS – Análisis Simple panel genes	NGS - Análisis bioinformático de las mutaciones de un panel de genes	10	300	300	Bioinformática
4445	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1903000	NGS – Análisis Familiar panel genes	NGS - Análisis bioinformático de las mutaciones de un panel de genes	50	500	300	Bioinformática
4450	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1904000	NGS – Análisis Mutaciones Exoma con 1 control familiar	NGS - Análisis bioinformático de las mutaciones de una muestra con c	100	500	300	Bioinformática
4455	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1905000	NGS – Análisis Mutaciones Tejido afecto/No afecto	NGS - Análisis bioinformático de las mutaciones de una muestra con t	100	1000	500	Bioinformática
4460	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1906000	NGS – Análisis Mutaciones Trio	NGS - Análisis bioinformático de las mutaciones de una muestra con c	100	1000	500	Bioinformática
4465	PROC-G-BIOINFO	PRUIN1907000	NGS – Análisis Mutaciones Exoma en grupo familiar	NGS - Análisis bioinformático de las mutaciones de varias muestras co	200	2000	500	Bioinformática
4470								
4475			23 CALIDAD					
4480	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300010	CEQA. Aneuploidías mas comunes mediante técnica de QF-PCR	Detection of common aneuploidies (Chr. 21,18,13, X and Y) through	15	100	100	Genómica Estructural y Funcional
4485	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300020	CEQA. Estudio citogenético en amniocitos con técnicas de banda	Cytogenetic study in amniocytes: Fetal karyotype	8	200	150	Citogenética
4490	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300030	CEQA. Estudio citogenético en sangre periférica con técnicas de	Cytogenetic study in peripheral blood	5	125	125	Citogenética
4495	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300040	CEQA. Estudio citogenético en vellosidades coriónicas con técnic	Cytogenetic study in chorionic villous: Fetal karyotype	10	200	150	Citogenética

4500	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300050	EMQN. Análisis de fragmentos de MLPA en secuenciador automa	Analysis of fragments by capillary electrophoresis- Sanger sequencir	2	20	20	Genómica Estructural y Funcional
4505	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300060	EMQN. Análisis de secuencias en secuenciador automático	Analysis of MLPA fragments by capillary electrophoresis	2	10	10	Genómica Estructural y Funcional
4510	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300070	EMQN. Azoospermia. Microdeleciones del cromosoma Y.	Azoospermia. Microdeletions of chromosome Y	30	300	200	Genómica Estructural y Funcional
4515	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300080	EMQN. Cáncer colorrectal no polipósico hereditario; HNPCC; Lyn	Hereditary non-polyposoid colorectal cancer; HNPCC- Lynch syndrome	10	310	205	Genómica Estructural y Funcional
4520	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300090	EMQN. Cáncer de mama y ovario hereditario (gen BRCA1)	Familial Breast and ovarian cancer (BRCA1 and BRCA2 genes)	40	2000	200	Oncogenética Molecular
4525	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300100	EMQN. Diabetes Mellitus monogénica	Monogenic Diabetes	20	600	100	Endocrinología Molecular
4530	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300110	EMQN. Distrofia miotónica tipo 1-Alelos normales y TP_PCR	Myotonic dystrophy type 1	30	300	300	Genética Molecular
4535	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300120	EMQN. Enfermedad de Charcot-Marie Tooth (CMT1) (MLPA)	Charcot-Marie Tooth disease (CMT1) (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
4540	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300130	EMQN. Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth ligado al cromosom	Charcot-Marie-Tooth (X-linked; CMTX1)	20	350	250	Endocrinología Molecular
4545	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300140	EMQN. Enfermedad de Duchenne/Becker-MLPA para el gen DM	Duchenne and Becker muscular dystrophy	30	350	350	Genética Molecular
4550	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300150	EMQN. Enfermedad de Huntington	Huntington disease	20	300	180	Oncogenética Molecular
4555	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300160	EMQN. Enfermedad de Wilson	Wilson Disease - Molecular Study of the ATP7B gene	40	600	150	Enfermedades Metabólicas
4560	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300170	EMQN. Hemocromatosis	Hemochromatosis - Molecular Study of the HFE gene	10	200	180	Oncogenética Molecular
4565	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300180	EMQN. Neoplasia Endocrina Múltiple tipo 2	Multiple Endocrine Neoplasia type 2	30	1700	200	Oncogenética Molecular
4570	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300190	EMQN. Poliposis Adenomatosa Familiar	Familial adenomatous polyposis	40	1300	200	Oncogenética Molecular
4575	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300200	EMQN. Porfiria aguda intermitente	Acute intermittent porphyria (HMB5 gene)	30	400	150	Enfermedades Metabólicas
4580	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300210	EMQN. Retraso Mental I; 1p-deletion, Williams, Smith-Magenis,	Intellectual Disability I; 1p-deletion, Williams, Smith-Magenis, Miller	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
4585	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300220	EMQN. Retraso Mental II, Wolf-Hirschhorn, Cri du Chat, Langer-G	Intellectual Disability II, Wolf-Hirschhorn, Cri du Chat, Langer-Giedor	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
4590	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300230	EMQN. Síndrome de Prader-Willi/Angelman (MLPA)	Angelman and Prader Willi syndromes (MLPA)	10	310	310	Genómica Estructural y Funcional
4595	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300240	EMQN. Síndrome de von Hippel-Lindau (gen VHL), MLPA y secue	von Hippel-Lindau Syndrome (gen VHL)	10	350	200	Oncogenética Molecular
4600	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300250	EMQN. Talla baja Idiopática. Análisis del gen SHOX y región PAR1	Leri weill dyschondostosis and Idiopathic short stature (SHOX gene a	20	800	300	Endocrinología Molecular
4605	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300260	EMQN-CEQA. aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizad	aCGH-Array Comparative Genomic Hibridation- Prenatal Study	40	400	400	Genómica Estructural y Funcional
4610	PROC-H-SICCADG	PRUIN2300270	EMQN-CEQA. aCGH-Agilent 60,000 oligonucleótidos customizad	aCGH-Array Comparative Genomic Hibridation	40	500	500	Genómica Estructural y Funcional
4615								
4620		24 INVESTIGACIÓN						
4625		24.1 ONCOGENÉTICA TRASLACIONAL						
4630	PROC-F-GenMol	PRUIN2410010	Análisis de la expresión génica por microarrays	Análisis de la expresión génica por microarrays	60	600	600	Investigación
4635	PROC-F-GenMol	PRUIN2410020	Análisis de la expresión génica por RT-qPCR	Análisis de la expresión génica por RT-qPCR	60	300	300	Investigación
4640	PROC-F-GenMol	PRUIN2410030	Análisis de la expresión de miRNAs por microarrays	Análisis de la expresión de miRNAs por microarrays	60	600	600	Investigación
4645	PROC-F-GenMol	PRUIN2410040	Análisis de la expresión de miRNAs por RT-qPCR	Análisis de la expresión de miRNAs por RT-qPCR	60	300	300	Investigación
4650	PROC-F-GenMol	PRUIN2410050	Análisis de la expresión de proteínas por Western-Blot	Análisis de la expresión de proteínas por Western-Blot	60	300	300	Investigación
4655	PROC-F-GenMol	PRUIN2410060	Análisis de la expresión de proteínas por espectrometría de mas	Análisis de la expresión de proteínas por espectrometría de masas	60	1000	1000	Investigación
4660	PROC-F-GenMol	PRUIN2410070	Análisis de la expresión de metabolitos por espectrometría de m	Análisis de la expresión de metabolitos por espectrometría de masas	60	500	500	Investigación
4665		24.2 MALFORMACIONES CONGÉNITAS						
4670		24.3 EPIGENÉTICA						
4675	PROC-F-GenMol	PRUIN2430010	Análisis del estado de metilación de MGMT en tumor	Análisis del estado de metilación de MGMT	10	340	340	Investigación
4680	PROC-F-GenMol	PRUIN2430015	Análisis del estado de metilación de MGMT en suero/plasma	Análisis del estado de metilación de MGMT	10	340	340	Investigación
4685	PROC-F-GenMol	PRUIN2430020	Análisis del estado de metilación de IGFBP3	Análisis del estado de metilación de igfbp-3	10	340	340	Investigación
4690	PROC-H-SICCADG	PRUIN2408000	Estudio molecular (formato genérico para pruebas informadas e	Molecular Study of the gene/disease	30	-	-	Investigación
4695	PROC-F-GenMol	PRUIN2439000	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel	Validación por diferentes técnicas de cambios hallados en panel de N	10	300	300	Investigación
4700								
4705		26 COORDINACIÓN						
4710	PROC-A-Preanalítica	PRUIN2600010	Aceptación/Rechazo de solicitud de pruebas de centros externos	Aceptación/Rechazo de solicitud de pruebas de centros externos	1	1	1	Coordinación
4715								
4720	Proceso	CODIGO INGEMM	NOMBRE	Nombre que aparecerá de la Prueba (para la cabecera del informe)	URV	TE (1) IVA no incl	COSTE (2)	Sección
4725		30 Genética Molecular especial (para confirmación de resultados de NGS-derivado de TSO)						
4730	PROC-F-GenMol	PRUIN3000001	Alzheimer disease, susceptibility to (104300), Alpha-2-macroglob	Estudio genético molecular para el gen A2M	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4735	PROC-F-GenMol	PRUIN3000002	[Blood group P system] (111400)	Estudio genético molecular para el gen A4GALT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4740	PROC-F-GenMol	PRUIN3000003		Estudio genético molecular para el gen A4GNT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4745	PROC-F-GenMol	PRUIN3000004	Achlasia-addisonianism-alacrimia syndrome (231550), Glucocor	Estudio genético molecular para el gen AAAS	20	250	200	Endocrinología Molecular
4750	PROC-F-GenMol	PRUIN3000005		Estudio genético molecular para el gen AADAC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4755	PROC-F-GenMol	PRUIN3000006		Estudio genético molecular para el gen AADACL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4760	PROC-F-GenMol	PRUIN3000007	Delayed sleep phase syndrome susceptibility to (614163)	Estudio genético molecular para el gen AANAT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

4765	PROC-F-GenMol	PRUIN3000008	Charcot-Marie-Tooth disease axonal type 2N (613287)	Estudio genético molecular para el gen AARS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4770	PROC-F-GenMol	PRUIN3000009	Combined oxidative phosphorylation deficiency 8 (614096), LEU	Estudio genético molecular para el gen AARS2	20	250	200	Metabólicas
4775	PROC-F-GenMol	PRUIN3000010	Saccharopinuria (268700), Hyperlysinemia (238700)	Estudio genético molecular para el gen AASS	20	250	200	Metabólicas
4780	PROC-F-GenMol	PRUIN3000011	GABA-transaminase deficiency (613163)	Estudio genético molecular para el gen ABAT	20	250	200	Neurogenética Molecular
4785	PROC-F-GenMol	PRUIN3000012	Familial hypoalphalipoproteinemia (604091), Tangier disease (20	Estudio genético molecular para el gen ABCA1	20	250	200	Metabólicas
4790	PROC-F-GenMol	PRUIN3000013		Estudio genético molecular para el gen ABCA10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4795	PROC-F-GenMol	PRUIN3000014	Autosomal recessive congenital ichthyosis 4B (242500), Autosom	Estudio genético molecular para el gen ABCA12	20	250	200	Endocrinología Molecular
4800	PROC-F-GenMol	PRUIN3000015		Estudio genético molecular para el gen ABCA13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4805	PROC-F-GenMol	PRUIN3000016		Estudio genético molecular para el gen ABCA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4810	PROC-F-GenMol	PRUIN3000017	Surfactant metabolism dysfunction pulmonary3 (610921)	Estudio genético molecular para el gen ABCA3	20	250	200	Genética Molecular
4815	PROC-F-GenMol	PRUIN3000018	Cone-rod dystrophy 3 (604116), Fundus flavimaculatus (248200	Estudio genético molecular para el gen ABCA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4820	PROC-F-GenMol	PRUIN3000019	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen ABCA7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4825	PROC-F-GenMol	PRUIN3000020	Colchicine resistance (120080), Inflammatory bowel disease 13 (I	Estudio genético molecular para el gen ABCB1	20	250	200	Endocrinología Molecular
4830	PROC-F-GenMol	PRUIN3000021	Progressive familial intrahepatic cholestasis 2 (601847), Benign r	Estudio genético molecular para el gen ABCB11	20	250	200	Hepatología Molecular
4835	PROC-F-GenMol	PRUIN3000022	Cholestasis familial intrahepatic of pregnancy (147480), Gallbla	Estudio genético molecular para el gen ABCB4	20	250	200	Hepatología Molecular
4840	PROC-F-GenMol	PRUIN3000023	Dyschromatosis universalis hereditaria 3 (615402), Langereis blo	Estudio genético molecular para el gen ABCB6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4845	PROC-F-GenMol	PRUIN3000024	Anemia sideroblastic and spinocerebellar ataxia (301310)	Estudio genético molecular para el gen ABCB7	20	250	200	Hematología Molecular
4850	PROC-F-GenMol	PRUIN3000025		Estudio genético molecular para el gen ABCC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4855	PROC-F-GenMol	PRUIN3000026	[Axillary odor variation in] (117800), [Colostrum secretion variat	Estudio genético molecular para el gen ABCC11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4860	PROC-F-GenMol	PRUIN3000027	Dubin-Johnson syndrome (237500)	Estudio genético molecular para el gen ABCC2	20	250	200	Hepatología Molecular
4865	PROC-F-GenMol	PRUIN3000028		Estudio genético molecular para el gen ABCC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4870	PROC-F-GenMol	PRUIN3000029		Estudio genético molecular para el gen ABCC4	20	250	200	Oncogenética Molecular
4875	PROC-F-GenMol	PRUIN3000030	Generalized arterial calcification of infancy 2 (614473), Pseudoxa	Estudio genético molecular para el gen ABCC6	20	250	200	Endocrinología Molecular
4880	PROC-F-GenMol	PRUIN3000031	Diabetes mellitus noninsulin-dependent (125853), Diabetes me	Estudio genético molecular para el gen ABCC8	20	250	200	Endocrinología Molecular
4885	PROC-F-GenMol	PRUIN3000032	Atrial fibrillation, familial, 12 (614050), Hypertrichotic osteochon	Estudio genético molecular para el gen ABCC9	20	250	200	Cardiología Molecular
4890	PROC-F-GenMol	PRUIN3000033	Adrenomyeloneuropathy (300100), Adrenoleukodystrophy (300	Estudio genético molecular para el gen ABCD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4895	PROC-F-GenMol	PRUIN3000034	Zellweger syndrome-2 (-)	Estudio genético molecular para el gen ABCD3	20	250	200	Hepatología Molecular
4900	PROC-F-GenMol	PRUIN3000035	METHYLMALONIC ACIDURIA AND HOMOCYSTINURIA, cblJ TYPE	Estudio genético molecular para el gen ABCD4	20	250	200	Metabólicas
4905	PROC-F-GenMol	PRUIN3000036		Estudio genético molecular para el gen ABCG1	20	250	200	Metabólicas
4910	PROC-F-GenMol	PRUIN3000037	Uric acid concentration, serum, quantitative trait locus 1 (138900	Estudio genético molecular para el gen ABCG2	20	250	200	Hematología Molecular
4915	PROC-F-GenMol	PRUIN3000038	Sitosterolemia (210250)	Estudio genético molecular para el gen ABCG5	20	250	200	Metabólicas
4920	PROC-F-GenMol	PRUIN3000039	Gallbladder disease 4 (611465), Sitosterolemia (210250)	Estudio genético molecular para el gen ABCG8	20	250	200	Metabólicas
4925	PROC-F-GenMol	PRUIN3000040	Polyneuropathy hearing loss ataxia retinitis pigmentosa and catar	Estudio genético molecular para el gen ABHD12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4930	PROC-F-GenMol	PRUIN3000041	Chanarin-Dorfman syndrome (275630), Triglyceride storage diseas	Estudio genético molecular para el gen ABHD5	20	250	200	Endocrinología Molecular
4935	PROC-F-GenMol	PRUIN3000042		Estudio genético molecular para el gen ABI3BP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4940	PROC-F-GenMol	PRUIN3000043	[Blood group, ABO system] (-)	Estudio genético molecular para el gen ABO	20	250	200	Hematología Molecular
4945	PROC-F-GenMol	PRUIN3000044	Acetyl-CoA carboxylase deficiency (613933)	Estudio genético molecular para el gen ACACA	20	250	200	Metabólicas
4950	PROC-F-GenMol	PRUIN3000045		Estudio genético molecular para el gen ACACB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4955	PROC-F-GenMol	PRUIN3000046	Isobutyryl-CoA dehydrogenase deficiency (611283), Deficiency of	Estudio genético molecular para el gen ACAD8	20	250	200	Metabólicas
4960	PROC-F-GenMol	PRUIN3000047	ACAD9 deficiency (611126)	Estudio genético molecular para el gen ACAD9	20	250	200	Metabólicas
4965	PROC-F-GenMol	PRUIN3000048		Estudio genético molecular para el gen ACADL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
4970	PROC-F-GenMol	PRUIN3000049	Acyl-CoA dehydrogenase medium chain deficiency of (201450)	Estudio genético molecular para el gen ACADM	20	250	200	Metabólicas
4975	PROC-F-GenMol	PRUIN3000050	Acyl-CoA dehydrogenase short-chain deficiency of (201470)	Estudio genético molecular para el gen ACADS	20	250	200	Metabólicas
4980	PROC-F-GenMol	PRUIN3000051	2-methylbutyrylglucosuria (610006)	Estudio genético molecular para el gen ACADSB	20	250	200	Metabólicas
4985	PROC-F-GenMol	PRUIN3000052	VLCAD deficiency (201475)	Estudio genético molecular para el gen ACADVL	20	250	200	Metabólicas
4990	PROC-F-GenMol	PRUIN3000053	Spondyloepiphyseal dysplasia, kimberley type (608361), Osteocho	Estudio genético molecular para el gen ACAN	20	250	200	Endocrinología Molecular
4995	PROC-F-GenMol	PRUIN3000054	Alpha-methylacetoacetic aciduria (203750)	Estudio genético molecular para el gen ACAT1	20	250	200	Metabólicas
5000	PROC-F-GenMol	PRUIN3000055	ACAT2 deficiency (614055)	Estudio genético molecular para el gen ACAT2	20	250	200	Metabólicas
5005	PROC-F-GenMol	PRUIN3000056		Estudio genético molecular para el gen ACBD5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5010	PROC-F-GenMol	PRUIN3000057		Estudio genético molecular para el gen ACBD6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5015	PROC-F-GenMol	PRUIN3000058		Estudio genético molecular para el gen ACCS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5020	PROC-F-GenMol	PRUIN3000059	Renal dysplasia (267430), Hemorrhage, intracerebral, susceptibilit	Estudio genético molecular para el gen ACE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5025	PROC-F-GenMol	PRUIN3000060	[Blood group, Yt system] (112100), Antigen in Cartwright blood gr	Estudio genético molecular para el gen ACHE	20	250	200	Hematología Molecular

5030	PROC-F-GenMol	PRUIN3000061		Estudio genético molecular para el gen ACLY	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5035	PROC-F-GenMol	PRUIN3000062		Estudio genético molecular para el gen ACO2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5040	PROC-F-GenMol	PRUIN3000063	Peroxisomal acyl-CoA oxidase deficiency (264470)	Estudio genético molecular para el gen ACOX1	20	250	200	Metabólicas
5045	PROC-F-GenMol	PRUIN3000064	Spondyloenchondrodysplasia with immune dysregulation (607944)	Estudio genético molecular para el gen ACP5	20	250	200	Endocrinología Molecular
5050	PROC-F-GenMol	PRUIN3000065		Estudio genético molecular para el gen ACSF3	20	250	200	Metabólicas
5055	PROC-F-GenMol	PRUIN3000066	Mental retardation X-linked nonspecific63 (300387)	Estudio genético molecular para el gen ACSL4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5060	PROC-F-GenMol	PRUIN3000067		Estudio genético molecular para el gen ACSL5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5065	PROC-F-GenMol	PRUIN3000068		Estudio genético molecular para el gen ACSM2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5070	PROC-F-GenMol	PRUIN3000069	?Hypertension, essential (-)	Estudio genético molecular para el gen ACSM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5075	PROC-F-GenMol	PRUIN3000070	Myopathy, actin, congenital, with cores (-), Myopathy, actin, con	Estudio genético molecular para el gen ACTA1	20	250	200	Genética Molecular
5080	PROC-F-GenMol	PRUIN3000071	Moyamoya disease 5 (614042), Multisystemic smooth muscle dy	Estudio genético molecular para el gen ACTA2	20	250	200	Cardiología Molecular
5085	PROC-F-GenMol	PRUIN3000072	Juvenile-onset dystonia (607371), Iris coloboma with ptosis, hyper	Estudio genético molecular para el gen ACTB	20	250	200	Inmunología Molecular
5090	PROC-F-GenMol	PRUIN3000073	Atrial septal defect 5 (612794), Cardiomyopathy, dilated, 1R (6134	Estudio genético molecular para el gen ACTC1	20	250	200	Cardiología Molecular
5095	PROC-F-GenMol	PRUIN3000074	Deafness, autosomal dominant 20/26 (604717)	Estudio genético molecular para el gen ACTG1	20	250	200	Genética Molecular
5100	PROC-F-GenMol	PRUIN3000075	Dilated cardiomyopathy 1AA (612158), Primary familial hypertrop	Estudio genético molecular para el gen ACTN2	20	250	200	Cardiología Molecular
5105	PROC-F-GenMol	PRUIN3000076	[Alpha-actinin-3 deficiency]; [Sprinting performance] (-)	Estudio genético molecular para el gen ACTN3	20	250	200	Metabólicas
5110	PROC-F-GenMol	PRUIN3000077	Glomerulosclerosis focal segmental1 (603278)	Estudio genético molecular para el gen ACTN4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5115	PROC-F-GenMol	PRUIN3000078	Fibrodysplasia ossificans progressiva (135100)	Estudio genético molecular para el gen ACVR1	20	250	200	Endocrinología Molecular
5120	PROC-F-GenMol	PRUIN3000079	Pancreatic cancer somatic (-)	Estudio genético molecular para el gen ACVR1B	20	250	200	Oncogenética Molecular
5125	PROC-F-GenMol	PRUIN3000080		Estudio genético molecular para el gen ACVR1C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5130	PROC-F-GenMol	PRUIN3000081	Heterotaxy visceral4 autosomal (613751)	Estudio genético molecular para el gen ACVR2B	20	250	200	Cardiología Molecular
5135	PROC-F-GenMol	PRUIN3000082	Telangiectasia hereditary hemorrhagic type 2 (600376)	Estudio genético molecular para el gen ACVRL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5140	PROC-F-GenMol	PRUIN3000083	Aminoacylase 1 deficiency (609924)	Estudio genético molecular para el gen ACY1	20	250	200	Neurogenética Molecular
5145	PROC-F-GenMol	PRUIN3000084	Adenosine deaminase deficiency partial (102700), Severe combin	Estudio genético molecular para el gen ADA	20	250	200	Inmunología Molecular
5150	PROC-F-GenMol	PRUIN3000085	ALZHEIMER DISEASE 18 (615590)	Estudio genético molecular para el gen ADAM10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5155	PROC-F-GenMol	PRUIN3000086		Estudio genético molecular para el gen ADAM12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5160	PROC-F-GenMol	PRUIN3000087	Inflammatory skin and bowel disease, neonatal (614328)	Estudio genético molecular para el gen ADAM17	20	250	200	Inmunología Molecular
5165	PROC-F-GenMol	PRUIN3000088		Estudio genético molecular para el gen ADAM19	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5170	PROC-F-GenMol	PRUIN3000089		Estudio genético molecular para el gen ADAM33	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5175	PROC-F-GenMol	PRUIN3000090		Estudio genético molecular para el gen ADAM7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5180	PROC-F-GenMol	PRUIN3000091	Cone-rod dystrophy 9 (612775)	Estudio genético molecular para el gen ADAM9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5185	PROC-F-GenMol	PRUIN3000092	Weill-Marchesani syndrome 1 recessive (277600)	Estudio genético molecular para el gen ADAMTS10	20	250	200	Endocrinología Molecular
5190	PROC-F-GenMol	PRUIN3000093	Thrombotic thrombocytopenic purpura familiar (274150)	Estudio genético molecular para el gen ADAMTS13	20	250	200	Hematología Molecular
5195	PROC-F-GenMol	PRUIN3000094		Estudio genético molecular para el gen ADAMTS16	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5200	PROC-F-GenMol	PRUIN3000095	Weill-Marchesani-like syndrome (613195)	Estudio genético molecular para el gen ADAMTS17	20	250	200	Endocrinología Molecular
5205	PROC-F-GenMol	PRUIN3000096	Knobloch syndrome 2 (608454), Microcornea, myopic chorioretin	Estudio genético molecular para el gen ADAMTS18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5210	PROC-F-GenMol	PRUIN3000097	Ehlers-Danlos syndrome type VIIC (225410), Dermatosparaxis (225	Estudio genético molecular para el gen ADAMTS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5215	PROC-F-GenMol	PRUIN3000098	Geleophysic dysplasia 1 (231050)	Estudio genético molecular para el gen ADAMTSL2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5220	PROC-F-GenMol	PRUIN3000099		Estudio genético molecular para el gen ADAMTSL3	20	250	200	Endocrinología Molecular
5225	PROC-F-GenMol	PRUIN3000100	Ectopia lentis isolated autosomal recessive (225100)	Estudio genético molecular para el gen ADAMTSL4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5230	PROC-F-GenMol	PRUIN3000101	Aicardi-goutieres syndrome 6 (615010), Symmetrical dyschromat	Estudio genético molecular para el gen ADAR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5235	PROC-F-GenMol	PRUIN3000102		Estudio genético molecular para el gen ADARB1	20	250	200	Inmunología Molecular
5240	PROC-F-GenMol	PRUIN3000103		Estudio genético molecular para el gen ADC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5245	PROC-F-GenMol	PRUIN3000104	SPINOCEREBELLAR ATAXIA, AUTOSOMAL RECESSIVE 15 (OMIM 61	Estudio genético molecular para el gen ADCK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5250	PROC-F-GenMol	PRUIN3000105	Familial cold autoinflammatory syndrome 2 (OMIM611762), Famil	Estudio genético molecular para el gen ADCY10	20	250	200	Inmunología Molecular
5255	PROC-F-GenMol	PRUIN3000106		Estudio genético molecular para el gen ADCY3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5260	PROC-F-GenMol	PRUIN3000107	Dyskinesia, familiar, with facial myokymia (606703)	Estudio genético molecular para el gen ADCY5	20	250	200	Neurogenética Molecular
5265	PROC-F-GenMol	PRUIN3000108		Estudio genético molecular para el gen ADCY6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5270	PROC-F-GenMol	PRUIN3000109		Estudio genético molecular para el gen ADCY9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5275	PROC-F-GenMol	PRUIN3000110		Estudio genético molecular para el gen ADCYAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5280	PROC-F-GenMol	PRUIN3000111	Hypertension, essential, salt-sensitive (145500)	Estudio genético molecular para el gen ADD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5285	PROC-F-GenMol	PRUIN3000112	Alcohol dependence (103780)	Estudio genético molecular para el gen ADH1B	20	250	200	Endocrinología Molecular
5290	PROC-F-GenMol	PRUIN3000113	Parkinson disease, susceptibility to (168600), Alcohol dependence	Estudio genético molecular para el gen ADH1C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

5295	PROC-F-GenMol	PRUIN3000114		Estudio genético molecular para el gen ADH4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5300	PROC-F-GenMol	PRUIN3000115		Estudio genético molecular para el gen ADH5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5305	PROC-F-GenMol	PRUIN3000116		Estudio genético molecular para el gen ADH7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5310	PROC-F-GenMol	PRUIN3000117	Adiponectin deficiency (612556)	Estudio genético molecular para el gen ADIPOQ	20	250	200	Endocrinología Molecular
5315	PROC-F-GenMol	PRUIN3000118		Estudio genético molecular para el gen ADIPOR1	20	250	200	Endocrinología Molecular
5320	PROC-F-GenMol	PRUIN3000119	Hypermethioninemia due to adenosine kinase deficiency (614300)	Estudio genético molecular para el gen ADK	20	250	200	Metabólicas
5325	PROC-F-GenMol	PRUIN3000120		Estudio genético molecular para el gen ADM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5330	PROC-F-GenMol	PRUIN3000121	Mental retardation, autosomal dominant 5 (OMIM 612621), MEN	Estudio genético molecular para el gen ADNP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5335	PROC-F-GenMol	PRUIN3000122		Estudio genético molecular para el gen ADORA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5340	PROC-F-GenMol	PRUIN3000123		Estudio genético molecular para el gen ADORA2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5345	PROC-F-GenMol	PRUIN3000124		Estudio genético molecular para el gen ADORA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5350	PROC-F-GenMol	PRUIN3000125		Estudio genético molecular para el gen ADRA1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5355	PROC-F-GenMol	PRUIN3000126		Estudio genético molecular para el gen ADRA2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5360	PROC-F-GenMol	PRUIN3000127		Estudio genético molecular para el gen ADRA2B	20	250	200	Neurogenética Molecular
5365	PROC-F-GenMol	PRUIN3000128	Congestive heart failure and beta-blocker response, modifier of (-)	Estudio genético molecular para el gen ADRA2C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5370	PROC-F-GenMol	PRUIN3000129	[Resting heart rate] (607276), Congestive heart failure and beta-b	Estudio genético molecular para el gen ADRB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5375	PROC-F-GenMol	PRUIN3000130	Obesity susceptibility to (601665), Beta-2-adrenoreceptor agonis	Estudio genético molecular para el gen ADRB2	20	250	200	Genética Molecular
5380	PROC-F-GenMol	PRUIN3000131	Obesity susceptibility to (601665)	Estudio genético molecular para el gen ADRB3	20	250	200	Endocrinología Molecular
5385	PROC-F-GenMol	PRUIN3000132		Estudio genético molecular para el gen ADRBK2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5390	PROC-F-GenMol	PRUIN3000133	Adenylosuccinase deficiency (103050)	Estudio genético molecular para el gen ADSL	20	250	200	Metabólicas
5395	PROC-F-GenMol	PRUIN3000134		Estudio genético molecular para el gen ADTRP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5400	PROC-F-GenMol	PRUIN3000135	Mental retardation X-linked FRAXE type (309548)	Estudio genético molecular para el gen AFF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5405	PROC-F-GenMol	PRUIN3000136		Estudio genético molecular para el gen AFF3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5410	PROC-F-GenMol	PRUIN3000137	Spastic ataxia 5, autosomal recessive (614487), Spinocerebellar at	Estudio genético molecular para el gen AFG3L2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5415	PROC-F-GenMol	PRUIN3000138	[AFP deficiency, congenital] (-), [Hereditary persistence of alpha-f	Estudio genético molecular para el gen AFP	20	250	200	Hematología Molecular
5420	PROC-F-GenMol	PRUIN3000139	Aspartylglucosaminuria (208400)	Estudio genético molecular para el gen AGA	20	250	200	Metabólicas
5425	PROC-F-GenMol	PRUIN3000140		Estudio genético molecular para el gen AGBL4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5430	PROC-F-GenMol	PRUIN3000141		Estudio genético molecular para el gen AGER	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5435	PROC-F-GenMol	PRUIN3000142		Estudio genético molecular para el gen AGGF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5440	PROC-F-GenMol	PRUIN3000143	Congenital disorder of glycosylation type 2k (OMIM 614727); Carb	Estudio genético molecular para el gen AGK	20	250	200	Metabólicas
5445	PROC-F-GenMol	PRUIN3000144	Glycogen storage disease IIIB (232400), Glycogen storage disease	Estudio genético molecular para el gen AGL	20	250	200	Metabólicas
5450	PROC-F-GenMol	PRUIN3000145		Estudio genético molecular para el gen AGMO	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5455	PROC-F-GenMol	PRUIN3000146		Estudio genético molecular para el gen AGO1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5460	PROC-F-GenMol	PRUIN3000147		Estudio genético molecular para el gen AGO2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5465	PROC-F-GenMol	PRUIN3000148	Lipodystrophy congenital generalized type 1 (608594)	Estudio genético molecular para el gen AGPAT2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5470	PROC-F-GenMol	PRUIN3000149	Rhizomelic chondrodysplasia punctata type 3 (600121)	Estudio genético molecular para el gen AGPS	20	250	200	Endocrinología Molecular
5475	PROC-F-GenMol	PRUIN3000150	Myasthenia, limb-girdle, familial (254300), MYASTHENIC SYNDROM	Estudio genético molecular para el gen AGRN	20	250	200	Genética Molecular
5480	PROC-F-GenMol	PRUIN3000151	Leanness inherited (-), Obesity late-onset (601665)	Estudio genético molecular para el gen AGRP	20	250	200	Endocrinología Molecular
5485	PROC-F-GenMol	PRUIN3000152	Preeclampsia, susceptibility to (-), Renal tubular dysgenesis (2674	Estudio genético molecular para el gen AGT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5490	PROC-F-GenMol	PRUIN3000153	Renal tubular dysgenesis (267430), Hypertension, essential (1455	Estudio genético molecular para el gen AGR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5495	PROC-F-GenMol	PRUIN3000154	Mental retardation X-linked-88 (300852)	Estudio genético molecular para el gen AGTR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5500	PROC-F-GenMol	PRUIN3000155	Hyperoxaluria primary type 1 (259900)	Estudio genético molecular para el gen AGXT	20	250	200	Metabólicas
5505	PROC-F-GenMol	PRUIN3000156		Estudio genético molecular para el gen AGXT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5510	PROC-F-GenMol	PRUIN3000157	Hypermethioninemia with deficiency of S-adenosylhomocysteine	Estudio genético molecular para el gen AHCY	20	250	200	Metabólicas
5515	PROC-F-GenMol	PRUIN3000158	Joubert syndrome-3 (608629)	Estudio genético molecular para el gen AHI1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5520	PROC-F-GenMol	PRUIN3000159		Estudio genético molecular para el gen AHR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5525	PROC-F-GenMol	PRUIN3000160		Estudio genético molecular para el gen AHRR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5530	PROC-F-GenMol	PRUIN3000161		Estudio genético molecular para el gen AHSG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5535	PROC-F-GenMol	PRUIN3000162		Estudio genético molecular para el gen AHSP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5540	PROC-F-GenMol	PRUIN3000163	Immunodeficiency with hyper-IgM type 2 (605258)	Estudio genético molecular para el gen AICDA	20	250	200	Inmunología Molecular
5545	PROC-F-GenMol	PRUIN3000164		Estudio genético molecular para el gen AIF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5550	PROC-F-GenMol	PRUIN3000165	Combined oxidative phosphorylation deficiency 6 (300816)	Estudio genético molecular para el gen AIFM1	20	250	200	Metabólicas
5555	PROC-F-GenMol	PRUIN3000166	Leukodystrophy hypomyelinating3 (260600)	Estudio genético molecular para el gen AIMP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

5560	PROC-F-GenMol	PRUIN3000167	Pituitary adenoma ACTH-secreting (219090), Pituitary adenoma	Estudio genético molecular para el gen AIP	20	250	200	Endocrinología Molecular
5565	PROC-F-GenMol	PRUIN3000168	Cone-rod dystrophy (-), Retinitis pigmentosa juvenilis (268000), L	Estudio genético molecular para el gen AIP11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5570	PROC-F-GenMol	PRUIN3000169	Autoimmune polyendocrinopathy syndrome type I with or without	Estudio genético molecular para el gen AIRE	20	250	200	Inmunología Molecular
5575	PROC-F-GenMol	PRUIN3000170	Hemolytic anemia due to adenylate kinase deficiency (612631)	Estudio genético molecular para el gen AK1	20	250	200	Metabólicas
5580	PROC-F-GenMol	PRUIN3000171	Reticular dysgenesis (267500)	Estudio genético molecular para el gen AK2	20	250	200	Inmunología Molecular
5585	PROC-F-GenMol	PRUIN3000172	Cardiac conduction defect susceptibility to (115080)	Estudio genético molecular para el gen AKAP10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5590	PROC-F-GenMol	PRUIN3000173	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen AKAP13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5595	PROC-F-GenMol	PRUIN3000174		Estudio genético molecular para el gen AKAP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5600	PROC-F-GenMol	PRUIN3000175	Long QT syndrome-11 (611820)	Estudio genético molecular para el gen AKAP9	20	250	200	Cardiología Molecular
5605	PROC-F-GenMol	PRUIN3000176		Estudio genético molecular para el gen AKR1B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5610	PROC-F-GenMol	PRUIN3000177	Obesity, hyperphagia, and developmental delay (-), 46,XY sex reve	Estudio genético molecular para el gen AKR1C2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5615	PROC-F-GenMol	PRUIN3000178		Estudio genético molecular para el gen AKR1C3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5620	PROC-F-GenMol	PRUIN3000179	46,XY sex reversal 8 (614279)	Estudio genético molecular para el gen AKR1C4	20	250	200	Endocrinología Molecular
5625	PROC-F-GenMol	PRUIN3000180	Bile acid synthesis defect congenital2 (235555)	Estudio genético molecular para el gen AKR1D1	20	250	200	Hepatología Molecular
5630	PROC-F-GenMol	PRUIN3000181		Estudio genético molecular para el gen AKR7A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5635	PROC-F-GenMol	PRUIN3000182		Estudio genético molecular para el gen AKR7A3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5640	PROC-F-GenMol	PRUIN3000183	Schizophrenia susceptibility to (181500), Colorectal cancer somat	Estudio genético molecular para el gen AKT1	20	250	200	Oncogenética Molecular
5645	PROC-F-GenMol	PRUIN3000184	Diabetes mellitus type II (125853)	Estudio genético molecular para el gen AKT2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5650	PROC-F-GenMol	PRUIN3000185	Megalencephaly-polymicrogyria-polydactyly-hydrocephalus syndr	Estudio genético molecular para el gen AKT3	20	250	200	Endocrinología Molecular
5655	PROC-F-GenMol	PRUIN3000186	Lead poisoning susceptibility to (612740), Porphyria acute hepatic	Estudio genético molecular para el gen ALAD	20	250	200	Hepatología Molecular
5660	PROC-F-GenMol	PRUIN3000187	Protoporphyrin erythropoietic X-linked (300752), Anemia siderob	Estudio genético molecular para el gen ALAS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5665	PROC-F-GenMol	PRUIN3000188	[Dysalbuminemic hyperthyroxinemia] (-), [Dysalbuminemic hyper	Estudio genético molecular para el gen ALB	20	250	200	Metabólicas
5670	PROC-F-GenMol	PRUIN3000189		Estudio genético molecular para el gen ALCAM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5675	PROC-F-GenMol	PRUIN3000190		Estudio genético molecular para el gen ALDH16A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5680	PROC-F-GenMol	PRUIN3000191	Cryptorchidism, unilateral or bilateral (OMIM 219050)	Estudio genético molecular para el gen ALDH18A1	20	250	200	Metabólicas
5685	PROC-F-GenMol	PRUIN3000192		Estudio genético molecular para el gen ALDH1A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5690	PROC-F-GenMol	PRUIN3000193		Estudio genético molecular para el gen ALDH1A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5695	PROC-F-GenMol	PRUIN3000194	Esophageal cancer, alcohol-related, susceptibility to (-), Hangover	Estudio genético molecular para el gen ALDH2	20	250	200	Oncogenética Molecular
5700	PROC-F-GenMol	PRUIN3000195	Sjogren-Larsson syndrome (270200)	Estudio genético molecular para el gen ALDH3A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5705	PROC-F-GenMol	PRUIN3000196	Hyperprolinemia type II (239510)	Estudio genético molecular para el gen ALDH4A1	20	250	200	Metabólicas
5710	PROC-F-GenMol	PRUIN3000197	Succinic semialdehyde dehydrogenase deficiency (271980)	Estudio genético molecular para el gen ALDH5A1	20	250	200	Metabólicas
5715	PROC-F-GenMol	PRUIN3000198	Methylmalonate semialdehyde dehydrogenase deficiency (614105)	Estudio genético molecular para el gen ALDH6A1	20	250	200	Metabólicas
5720	PROC-F-GenMol	PRUIN3000199	Epilepsy, pyridoxine-dependent (166100)	Estudio genético molecular para el gen ALDH7A1	20	250	200	Neurogenética Molecular
5725	PROC-F-GenMol	PRUIN3000200	Glycogen storage disease XII (611881)	Estudio genético molecular para el gen ALDOA	20	250	200	Metabólicas
5730	PROC-F-GenMol	PRUIN3000201	Fructose intolerance (229600)	Estudio genético molecular para el gen ALDOB	20	250	200	Metabólicas
5735	PROC-F-GenMol	PRUIN3000202	Congenital disorder of glycosylation type Ii (608540)	Estudio genético molecular para el gen ALG1	20	250	200	Metabólicas
5740	PROC-F-GenMol	PRUIN3000203		Estudio genético molecular para el gen ALG10B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5745	PROC-F-GenMol	PRUIN3000204	Congenital disorder of glycosylation type Ip (613661)	Estudio genético molecular para el gen ALG11	20	250	200	Metabólicas
5750	PROC-F-GenMol	PRUIN3000205	Congenital disorder of glycosylation type Ig (607143)	Estudio genético molecular para el gen ALG12	20	250	200	Metabólicas
5755	PROC-F-GenMol	PRUIN3000206	Congenital disorder of glycosylation type 1s (300884), Carbohydra	Estudio genético molecular para el gen ALG13	20	250	200	Neurogenética Molecular
5760	PROC-F-GenMol	PRUIN3000207	Congenital disorder of glycosylation type Ii (607906)	Estudio genético molecular para el gen ALG2	20	250	200	Metabólicas
5765	PROC-F-GenMol	PRUIN3000208	Congenital disorder of glycosylation type Id (601110)	Estudio genético molecular para el gen ALG3	20	250	200	Metabólicas
5770	PROC-F-GenMol	PRUIN3000209	Congenital disorder of glycosylation type Ic (603147)	Estudio genético molecular para el gen ALG6	20	250	200	Metabólicas
5775	PROC-F-GenMol	PRUIN3000210	Congenital disorder of glycosylation type Ih (608104)	Estudio genético molecular para el gen ALG8	20	250	200	Metabólicas
5780	PROC-F-GenMol	PRUIN3000211	Congenital disorder of glycosylation type II (608776)	Estudio genético molecular para el gen ALG9	20	250	200	Metabólicas
5785	PROC-F-GenMol	PRUIN3000212	Neuroblastoma, susceptibility to, 3 (613014)	Estudio genético molecular para el gen ALK	20	250	200	Oncogenética Molecular
5790	PROC-F-GenMol	PRUIN3000213	Alstrom syndrome (203800)	Estudio genético molecular para el gen ALMS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5795	PROC-F-GenMol	PRUIN3000214		Estudio genético molecular para el gen ALOX12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5800	PROC-F-GenMol	PRUIN3000215	Ichthyosiform erythroderma congenital nonbullous1 (242100)	Estudio genético molecular para el gen ALOX12B	20	250	200	Endocrinología Molecular
5805	PROC-F-GenMol	PRUIN3000216		Estudio genético molecular para el gen ALOX15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5810	PROC-F-GenMol	PRUIN3000217	Atherosclerosis, susceptibility to (-), Asthma diminished response	Estudio genético molecular para el gen ALOX5	20	250	200	Genética Molecular
5815	PROC-F-GenMol	PRUIN3000218	Stroke susceptibility to (601367)	Estudio genético molecular para el gen ALOX5AP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5820	PROC-F-GenMol	PRUIN3000219	Autosomal recessive congenital ichthyosis 2 (242100), Autosomal	Estudio genético molecular para el gen ALOXE3	20	250	200	Endocrinología Molecular

5825	PROC-F-GenMol	PRUIN3000220	Hypophosphatasia adult (146300), Hypophosphatasia childhood	Estudio genético molecular para el gen ALPL	20	250	200	Endocrinología Molecular
5830	PROC-F-GenMol	PRUIN3000221	Primary lateral sclerosis juvenile (606353), Spastic paralysis infant	Estudio genético molecular para el gen ALS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5835	PROC-F-GenMol	PRUIN3000222		Estudio genético molecular para el gen ALS2CL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5840	PROC-F-GenMol	PRUIN3000223	Frontonasal dysplasia 3 (613456)	Estudio genético molecular para el gen ALX1	20	250	200	Endocrinología Molecular
5845	PROC-F-GenMol	PRUIN3000224	Frontonasal dysplasia 1 (136760)	Estudio genético molecular para el gen ALX3	20	250	200	Endocrinología Molecular
5850	PROC-F-GenMol	PRUIN3000225	Craniosynostosis 5, susceptibility to (615529), Parietal foramina 2	Estudio genético molecular para el gen ALX4	20	250	200	Endocrinología Molecular
5855	PROC-F-GenMol	PRUIN3000226	Bile acid synthesis defect, congenital, 4 (214950), Alpha-methylacyl-CoA oxidase deficiency	Estudio genético molecular para el gen AMACR	20	250	200	Metabólicas
5860	PROC-F-GenMol	PRUIN3000227	Amelogenesis imperfecta hypoplastic/hypomaturation type 1E (305200)	Estudio genético molecular para el gen AMELX	20	250	200	Endocrinología Molecular
5865	PROC-F-GenMol	PRUIN3000228		Estudio genético molecular para el gen AMELY	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5870	PROC-F-GenMol	PRUIN3000229	Osteogenesis imperfecta type 5 (OMIM 610967), Osteopathia striatiformis	Estudio genético molecular para el gen AMER1	20	250	200	Endocrinología Molecular
5875	PROC-F-GenMol	PRUIN3000230	Persistent Mullerian duct syndrome type I (261550)	Estudio genético molecular para el gen AMH	20	250	200	Endocrinología Molecular
5880	PROC-F-GenMol	PRUIN3000231	Persistent Mullerian duct syndrome type II (261550)	Estudio genético molecular para el gen AMHR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
5885	PROC-F-GenMol	PRUIN3000232	Megaloblastic anemia-1 Norwegian type (261100)	Estudio genético molecular para el gen AMN	20	250	200	Hematología Molecular
5890	PROC-F-GenMol	PRUIN3000233	Muscle AMP deaminase deficiency (615511)	Estudio genético molecular para el gen AMPD1	20	250	200	Metabólicas
5895	PROC-F-GenMol	PRUIN3000234	[AMP deaminase deficiency, erythrocytic] (261874)	Estudio genético molecular para el gen AMPD3	20	250	200	Metabólicas
5900	PROC-F-GenMol	PRUIN3000235	Glycine encephalopathy (605899)	Estudio genético molecular para el gen AMT	20	250	200	Neurogenética Molecular
5905	PROC-F-GenMol	PRUIN3000236		Estudio genético molecular para el gen ANAPC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5910	PROC-F-GenMol	PRUIN3000237	Amyotrophic lateral sclerosis 9 (611895)	Estudio genético molecular para el gen ANG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5915	PROC-F-GenMol	PRUIN3000238		Estudio genético molecular para el gen ANGPT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5920	PROC-F-GenMol	PRUIN3000239	Hypobetalipoproteinemia familiar2 (605019)	Estudio genético molecular para el gen ANGPTL3	20	250	200	Metabólicas
5925	PROC-F-GenMol	PRUIN3000240	PLASMA TRIGLYCERIDE LEVEL QUANTITATIVE TRAIT LOCUS (615880)	Estudio genético molecular para el gen ANGPTL4	20	250	200	Metabólicas
5930	PROC-F-GenMol	PRUIN3000241		Estudio genético molecular para el gen ANGPTL5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5935	PROC-F-GenMol	PRUIN3000242	Alzheimer Disease (104300), Spherocytosis type 1 (182900)	Estudio genético molecular para el gen ANK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5940	PROC-F-GenMol	PRUIN3000243	Cardiac arrhythmia, ankyrin-B-related (600919), Long QT syndrome 10	Estudio genético molecular para el gen ANK2	20	250	200	Cardiología Molecular
5945	PROC-F-GenMol	PRUIN3000244	Mental retardation, autosomal recessive 37 (615493)	Estudio genético molecular para el gen ANK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5950	PROC-F-GenMol	PRUIN3000245	Chondrocalcinosis 2 (118600), Craniometaphyseal dysplasia (123400)	Estudio genético molecular para el gen ANKH	20	250	200	Endocrinología Molecular
5955	PROC-F-GenMol	PRUIN3000246	Dopamine receptor D2 reduced brain density of (-)	Estudio genético molecular para el gen ANK11	20	250	200	Endocrinología Molecular
5960	PROC-F-GenMol	PRUIN3000247	Osteogenesis imperfecta type 10 (OMIM613848); Preterm premature rupture of membranes	Estudio genético molecular para el gen ANKRD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
5965	PROC-F-GenMol	PRUIN3000248	KBG syndrome (148050)	Estudio genético molecular para el gen ANKRD11	20	250	200	Endocrinología Molecular
5970	PROC-F-GenMol	PRUIN3000249	Thrombocytopenia 2 (188000)	Estudio genético molecular para el gen ANKRD26	20	250	200	Hematología Molecular
5975	PROC-F-GenMol	PRUIN3000250		Estudio genético molecular para el gen ANKS1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5980	PROC-F-GenMol	PRUIN3000251	Spinocerebellar ataxia autosomal recessive 10 (613728)	Estudio genético molecular para el gen ANO10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
5985	PROC-F-GenMol	PRUIN3000252	Miyoshi muscular dystrophy 3 (613319), Muscular dystrophy limb-girdle type 29	Estudio genético molecular para el gen ANO5	20	250	200	Endocrinología Molecular
5990	PROC-F-GenMol	PRUIN3000253	Scott syndrome (262890)	Estudio genético molecular para el gen ANO6	20	250	200	Hematología Molecular
5995	PROC-F-GenMol	PRUIN3000254		Estudio genético molecular para el gen ANO7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6000	PROC-F-GenMol	PRUIN3000255	Hemangioma capillary infantile susceptibility to (602089)	Estudio genético molecular para el gen ANTXR1	20	250	200	Endocrinología Molecular
6005	PROC-F-GenMol	PRUIN3000256	Hyalinosis infantile systemic (236490), Fibromatosis juvenile hyaline	Estudio genético molecular para el gen ANTXR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
6010	PROC-F-GenMol	PRUIN3000257		Estudio genético molecular para el gen ANXA11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6015	PROC-F-GenMol	PRUIN3000258	Pregnancy loss, recurrent, susceptibility to, 3 (614391)	Estudio genético molecular para el gen ANXA5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6020	PROC-F-GenMol	PRUIN3000259		Estudio genético molecular para el gen AOAH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6025	PROC-F-GenMol	PRUIN3000260		Estudio genético molecular para el gen AOC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6030	PROC-F-GenMol	PRUIN3000261	Erythrokeratoderma variabilis 3 (609313)	Estudio genético molecular para el gen AP1S1	20	250	200	Endocrinología Molecular
6035	PROC-F-GenMol	PRUIN3000262	Mental retardation X-linked 59 (300630), Mental retardation X-linked 60	Estudio genético molecular para el gen AP1S2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6040	PROC-F-GenMol	PRUIN3000263	Hermansky-Pudlak syndrome 2 (608233)	Estudio genético molecular para el gen AP3B1	20	250	200	Inmunología Molecular
6045	PROC-F-GenMol	PRUIN3000264		Estudio genético molecular para el gen AP3B2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6050	PROC-F-GenMol	PRUIN3000265	Cerebral palsy spastic quadriplegic5 (614066)	Estudio genético molecular para el gen AP4B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6055	PROC-F-GenMol	PRUIN3000266	Cerebral palsy spastic quadriplegic4 (613744)	Estudio genético molecular para el gen AP4E1	20	250	200	Neurogenética Molecular
6060	PROC-F-GenMol	PRUIN3000267	Cerebral palsy spastic quadriplegic3 (612936)	Estudio genético molecular para el gen AP4M1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6065	PROC-F-GenMol	PRUIN3000268	Cerebral palsy spastic quadriplegic6 (614067)	Estudio genético molecular para el gen AP4S1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6070	PROC-F-GenMol	PRUIN3000269	Shprintzen syndrome (OMIM 192430), Spastic paraplegia 48, autosomal recessive	Estudio genético molecular para el gen AP5Z1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6075	PROC-F-GenMol	PRUIN3000270		Estudio genético molecular para el gen APAF1	20	250	200	Inmunología Molecular
6080	PROC-F-GenMol	PRUIN3000271		Estudio genético molecular para el gen APBA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6085	PROC-F-GenMol	PRUIN3000272		Estudio genético molecular para el gen APBB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

6090	PROC-F-GenMol	PRUIN3000273		Estudio genético molecular para el gen APBB3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6095	PROC-F-GenMol	PRUIN3000274	Adenoma, periampullary, somatic (-), Adenomatous polyposis coli	Estudio genético molecular para el gen APC	20	250	200	Oncogenética Molecular
6100	PROC-F-GenMol	PRUIN3000275	Hypotrichosis simplex (605389)	Estudio genético molecular para el gen APCDD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
6105	PROC-F-GenMol	PRUIN3000276		Estudio genético molecular para el gen APEX1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6110	PROC-F-GenMol	PRUIN3000277		Estudio genético molecular para el gen APH1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6115	PROC-F-GenMol	PRUIN3000278		Estudio genético molecular para el gen APH1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6120	PROC-F-GenMol	PRUIN3000279		Estudio genético molecular para el gen APLNR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6125	PROC-F-GenMol	PRUIN3000280	Amyloidosis, 3 or more types (105200), Corneal clouding, autosol	Estudio genético molecular para el gen APOA1	20	250	200	Metabólicas
6130	PROC-F-GenMol	PRUIN3000281	Hypercholesterolemia, familial, modification of (143890), Apolipo	Estudio genético molecular para el gen APOA2	20	250	200	Metabólicas
6135	PROC-F-GenMol	PRUIN3000282		Estudio genético molecular para el gen APOA4	20	250	200	Metabólicas
6140	PROC-F-GenMol	PRUIN3000283	Hyperchylomicronemia late-onset (144650), Hypertriglyceridemia	Estudio genético molecular para el gen APOA5	20	250	200	Metabólicas
6145	PROC-F-GenMol	PRUIN3000284	Hypercholesterolemia, due to ligand-defective apo B (144010), H	Estudio genético molecular para el gen APOB	20	250	200	Metabólicas
6150	PROC-F-GenMol	PRUIN3000285		Estudio genético molecular para el gen APOBEC3B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6155	PROC-F-GenMol	PRUIN3000286		Estudio genético molecular para el gen APOBEC3G	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6160	PROC-F-GenMol	PRUIN3000287		Estudio genético molecular para el gen APOBEC3H	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6165	PROC-F-GenMol	PRUIN3000288	, Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen APOC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6170	PROC-F-GenMol	PRUIN3000289	Hyperlipoproteinemia type Ib (207750)	Estudio genético molecular para el gen APOC2	20	250	200	Metabólicas
6175	PROC-F-GenMol	PRUIN3000290	Hyperalphalipoproteinemia 2 (614028)	Estudio genético molecular para el gen APOC3	20	250	200	Metabólicas
6180	PROC-F-GenMol	PRUIN3000291		Estudio genético molecular para el gen APOC4	20	250	200	Metabólicas
6185	PROC-F-GenMol	PRUIN3000292		Estudio genético molecular para el gen APOD	20	250	200	Metabólicas
6190	PROC-F-GenMol	PRUIN3000293	Macular degeneration age-related (603075), Myocardial infarctio	Estudio genético molecular para el gen APOE	20	250	200	Metabólicas
6195	PROC-F-GenMol	PRUIN3000294		Estudio genético molecular para el gen APOH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6200	PROC-F-GenMol	PRUIN3000295	End-stage renal disease nondiabetic susceptibility to (612551), Gl	Estudio genético molecular para el gen APOL1	20	250	200	Inmunología Molecular
6205	PROC-F-GenMol	PRUIN3000296	Schizophrenia (181500)	Estudio genético molecular para el gen APOL3	20	250	200	Neurogenética Molecular
6210	PROC-F-GenMol	PRUIN3000297		Estudio genético molecular para el gen APOM	20	250	200	Metabólicas
6215	PROC-F-GenMol	PRUIN3000298	Alzheimer disease 1, familiar (104300), Dementia, early-onset pr	Estudio genético molecular para el gen APP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6220	PROC-F-GenMol	PRUIN3000299	Urolithiasis, 2,8-dihydroxyadenine (-), Adenine phosphoribosyltra	Estudio genético molecular para el gen APTT	20	250	200	Metabólicas
6225	PROC-F-GenMol	PRUIN3000300	Coenzyme Q10 deficiency (607426), Ataxia early-onset with ocul	Estudio genético molecular para el gen APTX	20	250	200	Metabólicas
6230	PROC-F-GenMol	PRUIN3000301	[Aquaporin-1 deficiency] (-), [Blood group Colton] (110450)	Estudio genético molecular para el gen AQP1	20	250	200	Hematología Molecular
6235	PROC-F-GenMol	PRUIN3000302	Diabetes insipidus nephrogenic (125800)	Estudio genético molecular para el gen AQP2	20	250	200	Endocrinología Molecular
6240	PROC-F-GenMol	PRUIN3000303	[Blood group GIL] (607457)	Estudio genético molecular para el gen AQP3	20	250	200	Hematología Molecular
6245	PROC-F-GenMol	PRUIN3000304		Estudio genético molecular para el gen AQP4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6250	PROC-F-GenMol	PRUIN3000305		Estudio genético molecular para el gen AQP5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6255	PROC-F-GenMol	PRUIN3000306		Estudio genético molecular para el gen AQP7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6260	PROC-F-GenMol	PRUIN3000307	Prostate cancer, susceptibility to (176807), Androgen insensitivity	Estudio genético molecular para el gen AR	20	250	200	Oncogenética Molecular
6265	PROC-F-GenMol	PRUIN3000308		Estudio genético molecular para el gen AREL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6270	PROC-F-GenMol	PRUIN3000309		Estudio genético molecular para el gen ARF4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6275	PROC-F-GenMol	PRUIN3000310	Periventricular heterotopia with microcephaly (608097)	Estudio genético molecular para el gen ARFGF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6280	PROC-F-GenMol	PRUIN3000311	Argininemia (207800)	Estudio genético molecular para el gen ARG1	20	250	200	Metabólicas
6285	PROC-F-GenMol	PRUIN3000312		Estudio genético molecular para el gen ARHGAP24	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6290	PROC-F-GenMol	PRUIN3000313	Adams-Oliver syndrome 1 (100300)	Estudio genético molecular para el gen ARHGAP31	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6295	PROC-F-GenMol	PRUIN3000314		Estudio genético molecular para el gen ARHGAP6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6300	PROC-F-GenMol	PRUIN3000315	Coronary artery spasm 3 susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen ARHGAP9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6305	PROC-F-GenMol	PRUIN3000316	Slowed nerve conduction velocity AD (608236)	Estudio genético molecular para el gen ARHGEF10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6310	PROC-F-GenMol	PRUIN3000317		Estudio genético molecular para el gen ARHGEF11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6315	PROC-F-GenMol	PRUIN3000318	Leukemia acute myeloid (601626)	Estudio genético molecular para el gen ARHGEF12	20	250	200	Oncogenética Molecular
6320	PROC-F-GenMol	PRUIN3000319	Mental retardation X-linked nonspecific type 46 (300436)	Estudio genético molecular para el gen ARHGEF6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6325	PROC-F-GenMol	PRUIN3000320		Estudio genético molecular para el gen ARHGEF7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6330	PROC-F-GenMol	PRUIN3000321	Epileptic encephalopathy early infantile8 (300607)	Estudio genético molecular para el gen ARHGEF9	20	250	200	Neurogenética Molecular
6335	PROC-F-GenMol	PRUIN3000322	Mental retardation, autosomal dominant 12 (OMIM 614562), Mer	Estudio genético molecular para el gen ARID1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6340	PROC-F-GenMol	PRUIN3000323	Meningioma, familiar (OMIM607174), Mental retardation, autosol	Estudio genético molecular para el gen ARID1B	20	250	200	Oncogenética Molecular
6345	PROC-F-GenMol	PRUIN3000324		Estudio genético molecular para el gen ARL11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6350	PROC-F-GenMol	PRUIN3000325	Joubert syndrome 8 (612291)	Estudio genético molecular para el gen ARL13B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

6355	PROC-F-GenMol	PRUIN3000326		Estudio genético molecular para el gen ARL14EP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6360	PROC-F-GenMol	PRUIN3000327	Retinitis pigmentosa 55 (613575), Bardet-Biedl syndrome 1 modif	Estudio genético molecular para el gen ARL6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6365	PROC-F-GenMol	PRUIN3000328		Estudio genético molecular para el gen ARL6IP5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6370	PROC-F-GenMol	PRUIN3000329	Adrenal insufficiency, congenital, with 46,XY sex reversal, partial o	Estudio genético molecular para el gen ARMS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
6375	PROC-F-GenMol	PRUIN3000330		Estudio genético molecular para el gen ARPC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6380	PROC-F-GenMol	PRUIN3000331	Metachromatic leukodystrophy (250100)	Estudio genético molecular para el gen ARSA	20	250	200	Metabólicas
6385	PROC-F-GenMol	PRUIN3000332	Mucopolysaccharidosis type VI (Maroteaux-Lamy) (253200)	Estudio genético molecular para el gen ARSB	20	250	200	Metabólicas
6390	PROC-F-GenMol	PRUIN3000333	Chondrodysplasia punctata X-linked recessive (302950)	Estudio genético molecular para el gen ARSE	20	250	200	Endocrinología Molecular
6395	PROC-F-GenMol	PRUIN3000334		Estudio genético molecular para el gen ARSF	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6400	PROC-F-GenMol	PRUIN3000335	[Blood group, Dombrock] (-)	Estudio genético molecular para el gen ART4	20	250	200	Hematología Molecular
6405	PROC-F-GenMol	PRUIN3000336		Estudio genético molecular para el gen ARVCF	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6410	PROC-F-GenMol	PRUIN3000337	Mental retardation X-linked 36/43/54 (300419), Hydranencephal	Estudio genético molecular para el gen ARX	20	250	200	Neurogenética Molecular
6415	PROC-F-GenMol	PRUIN3000338		Estudio genético molecular para el gen AS3MT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6420	PROC-F-GenMol	PRUIN3000339	Farber lipogranulomatosis (228000), Jankovic Rivera syndrome (1	Estudio genético molecular para el gen ASAH1	20	250	200	Neurogenética Molecular
6425	PROC-F-GenMol	PRUIN3000340		Estudio genético molecular para el gen ASAH2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6430	PROC-F-GenMol	PRUIN3000341	Familial idiopathic hypercalciuria (OMIM 143870), Glaucoma 1, op	Estudio genético molecular para el gen ASB10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6435	PROC-F-GenMol	PRUIN3000342	Barrett's esophagus (614266)	Estudio genético molecular para el gen ASCC1	20	250	200	Genética Molecular
6440	PROC-F-GenMol	PRUIN3000343		Estudio genético molecular para el gen ASCC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6445	PROC-F-GenMol	PRUIN3000344	Central hypoventilation syndrome, congenital (209880), Haddad s	Estudio genético molecular para el gen ASCL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6450	PROC-F-GenMol	PRUIN3000345		Estudio genético molecular para el gen ASIC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6455	PROC-F-GenMol	PRUIN3000346	Skin/hair/eye pigmentation 9 dark/light hair (611742)	Estudio genético molecular para el gen ASIP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6460	PROC-F-GenMol	PRUIN3000347	Argininosuccinic aciduria (207900)	Estudio genético molecular para el gen ASL	20	250	200	Metabólicas
6465	PROC-F-GenMol	PRUIN3000348		Estudio genético molecular para el gen ASMT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6470	PROC-F-GenMol	PRUIN3000349		Estudio genético molecular para el gen ASMTL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6475	PROC-F-GenMol	PRUIN3000350	Asparagine synthetase deficiency (615574)	Estudio genético molecular para el gen ASNS	20	250	200	Metabólicas
6480	PROC-F-GenMol	PRUIN3000351	Canavan disease (271900)	Estudio genético molecular para el gen ASPA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6485	PROC-F-GenMol	PRUIN3000352	Microcephaly primary autosomal recessive5 (608716)	Estudio genético molecular para el gen ASPM	20	250	200	Neurogenética Molecular
6490	PROC-F-GenMol	PRUIN3000353	Lumbar disc degeneration (603932), Osteoarthritis susceptibility	Estudio genético molecular para el gen ASPN	20	250	200	Endocrinología Molecular
6495	PROC-F-GenMol	PRUIN3000354		Estudio genético molecular para el gen ASPRV1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6500	PROC-F-GenMol	PRUIN3000355	Citrullinemia type I (215700)	Estudio genético molecular para el gen ASS1	20	250	200	Metabólicas
6505	PROC-F-GenMol	PRUIN3000356		Estudio genético molecular para el gen ASTN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6510	PROC-F-GenMol	PRUIN3000357	Bohring-Opitz syndrome (605039), Myelodysplastic syndrome (61	Estudio genético molecular para el gen ASXL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6515	PROC-F-GenMol	PRUIN3000358	Ataxia cerebellar Cayman type (601238)	Estudio genético molecular para el gen ATCAY	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6520	PROC-F-GenMol	PRUIN3000359		Estudio genético molecular para el gen ATF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6525	PROC-F-GenMol	PRUIN3000360		Estudio genético molecular para el gen ATF3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6530	PROC-F-GenMol	PRUIN3000361		Estudio genético molecular para el gen ATF5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6535	PROC-F-GenMol	PRUIN3000362	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen ATF6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6540	PROC-F-GenMol	PRUIN3000363	Inflammatory bowel disease 10 (611081)	Estudio genético molecular para el gen ATG16L1	20	250	200	Genética Molecular
6545	PROC-F-GenMol	PRUIN3000364		Estudio genético molecular para el gen ATG7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6550	PROC-F-GenMol	PRUIN3000365	AICA-ribosiduria due to AICF deficiency (608688)	Estudio genético molecular para el gen AICF	20	250	200	Metabólicas
6555	PROC-F-GenMol	PRUIN3000366	Neuropathy hereditary sensory type ID (613708), Spastic parapleg	Estudio genético molecular para el gen ATL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6560	PROC-F-GenMol	PRUIN3000367	Breast cancer, susceptibility to (114480), Ataxia-telangiectasia (20	Estudio genético molecular para el gen ATM	20	250	200	Inmunología Molecular
6565	PROC-F-GenMol	PRUIN3000368	Dentatorubro-pallidolusian atrophy (125370)	Estudio genético molecular para el gen ATN1	20	250	200	Neurogenética Molecular
6570	PROC-F-GenMol	PRUIN3000369		Estudio genético molecular para el gen ATOH7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6575	PROC-F-GenMol	PRUIN3000370		Estudio genético molecular para el gen ATP10A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6580	PROC-F-GenMol	PRUIN3000371		Estudio genético molecular para el gen ATP10D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6585	PROC-F-GenMol	PRUIN3000372	Parkinson disease 9 (606693)	Estudio genético molecular para el gen ATP13A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6590	PROC-F-GenMol	PRUIN3000373		Estudio genético molecular para el gen ATP13A4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6595	PROC-F-GenMol	PRUIN3000374	Alternating hemiplegia of childhood (104290), Migraine familial l	Estudio genético molecular para el gen ATP1A2	20	250	200	Neurogenética Molecular
6600	PROC-F-GenMol	PRUIN3000375	Dystonia-12 (128235)	Estudio genético molecular para el gen ATP1A3	20	250	200	Neurogenética Molecular
6605	PROC-F-GenMol	PRUIN3000376	[Blood pressure regulation QTL] (145500)	Estudio genético molecular para el gen ATP1B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6610	PROC-F-GenMol	PRUIN3000377	Brody myopathy (601003)	Estudio genético molecular para el gen ATP2A1	20	250	200	Genética Molecular
6615	PROC-F-GenMol	PRUIN3000378	Acrokeratosis verruciformis (101900), Darier disease (124200)	Estudio genético molecular para el gen ATP2A2	20	250	200	Endocrinología Molecular

6620	PROC-F-GenMol	PRUIN3000379		Estudio genético molecular para el gen ATP2A3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6625	PROC-F-GenMol	PRUIN3000380	Deafness autosomal recessive 12 modifier of (601386)	Estudio genético molecular para el gen ATP2B2	20	250	200	Genética Molecular
6630	PROC-F-GenMol	PRUIN3000381		Estudio genético molecular para el gen ATP2B4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6635	PROC-F-GenMol	PRUIN3000382	Hailey-Hailey disease (169600)	Estudio genético molecular para el gen ATP2C1	20	250	200	Endocrinología Molecular
6640	PROC-F-GenMol	PRUIN3000383	Mitochondrial complex V (ATP synthase) deficiency nuclear type 3	Estudio genético molecular para el gen ATP5E	20	250	200	Metabólicas
6645	PROC-F-GenMol	PRUIN3000384		Estudio genético molecular para el gen ATP5SL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6650	PROC-F-GenMol	PRUIN3000385	Parkinsonism with spasticity, X-linked (300911), Mental retardatio	Estudio genético molecular para el gen ATP6AP2	20	250	200	Neurogenética Molecular
6655	PROC-F-GenMol	PRUIN3000386		Estudio genético molecular para el gen ATP6VOA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6660	PROC-F-GenMol	PRUIN3000387	Wrinkly skin syndrome (278250), Cutis laxa autosomal recessive t	Estudio genético molecular para el gen ATP6VOA2	20	250	200	Endocrinología Molecular
6665	PROC-F-GenMol	PRUIN3000388	Renal tubular acidosis distal autosomal recessive (602722)	Estudio genético molecular para el gen ATP6VOA4	20	250	200	Metabólicas
6670	PROC-F-GenMol	PRUIN3000389	Renal dysplasia, retinal pigmentary dystrophy, cerebellar ataxia ar	Estudio genético molecular para el gen ATP6V1B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6675	PROC-F-GenMol	PRUIN3000390	Occipital horn syndrome (304150), Spinal muscular atrophy dista	Estudio genético molecular para el gen ATP7A	20	250	200	Metabólicas
6680	PROC-F-GenMol	PRUIN3000391	Wilson disease (277900)	Estudio genético molecular para el gen ATP7B	20	250	200	Metabólicas
6685	PROC-F-GenMol	PRUIN3000392	Cerebellar ataxia, mental retardation, and dysequilibrium syndrom	Estudio genético molecular para el gen ATP8A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6690	PROC-F-GenMol	PRUIN3000393	Cholestasis benign recurrent intrahepatic (243300), Cholestasis pl	Estudio genético molecular para el gen ATP8B1	20	250	200	Hepatología Molecular
6695	PROC-F-GenMol	PRUIN3000394	Mitochondrial complex V (ATP synthase) deficiency nuclear type 1	Estudio genético molecular para el gen ATPAF2	20	250	200	Metabólicas
6700	PROC-F-GenMol	PRUIN3000395	Seckel syndrome (210600), Cutaneous telangiectasia and cancer s	Estudio genético molecular para el gen ATR	20	250	200	Endocrinología Molecular
6705	PROC-F-GenMol	PRUIN3000396		Estudio genético molecular para el gen ATRNL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6710	PROC-F-GenMol	PRUIN3000397	Alpha-thalassemia/mental retardation syndrome (301040), Alpha	Estudio genético molecular para el gen ATRX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6715	PROC-F-GenMol	PRUIN3000398	Alzheimer Disease (104300), Spinocerebellar ataxia 1 (164400)	Estudio genético molecular para el gen ATXN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6720	PROC-F-GenMol	PRUIN3000399	Spinocerebellar ataxia 10 (603516)	Estudio genético molecular para el gen ATXN10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6725	PROC-F-GenMol	PRUIN3000400	Spinocerebellar ataxia 2 (183090)	Estudio genético molecular para el gen ATXN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6730	PROC-F-GenMol	PRUIN3000401	Machado-Joseph disease (109150)	Estudio genético molecular para el gen ATXN3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6735	PROC-F-GenMol	PRUIN3000402		Estudio genético molecular para el gen ATXN3L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6740	PROC-F-GenMol	PRUIN3000403	Spinocerebellar ataxia 7 (164500)	Estudio genético molecular para el gen ATXN7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6745	PROC-F-GenMol	PRUIN3000404	Spinocerebellar ataxia 8 (608768)	Estudio genético molecular para el gen ATXN8OS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6750	PROC-F-GenMol	PRUIN3000405	3-methylglutaconic aciduria type 1 (250950)	Estudio genético molecular para el gen AUH	20	250	200	Metabólicas
6755	PROC-F-GenMol	PRUIN3000406	Colon cancer susceptibility to (144500)	Estudio genético molecular para el gen AURKA	20	250	200	Oncogenética Molecular
6760	PROC-F-GenMol	PRUIN3000407	Immunodeficiency with hyper IgM type 1 (OMIM 308230), Infertil	Estudio genético molecular para el gen AURKC	20	250	200	Inmunología Molecular
6765	PROC-F-GenMol	PRUIN3000408	Mental retardation, autosomal dominant 14 (OMIM 614607), MEI	Estudio genético molecular para el gen AUTS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6770	PROC-F-GenMol	PRUIN3000409	Diabetes insipidus neurohypophyseal (125700)	Estudio genético molecular para el gen AVP	20	250	200	Endocrinología Molecular
6775	PROC-F-GenMol	PRUIN3000410		Estudio genético molecular para el gen AVPR1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6780	PROC-F-GenMol	PRUIN3000411		Estudio genético molecular para el gen AVPR1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6785	PROC-F-GenMol	PRUIN3000412	Nephrogenic syndrome of inappropriate antidiuresis (300539), Di	Estudio genético molecular para el gen AVPR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
6790	PROC-F-GenMol	PRUIN3000413	Parkinson Disease (-), Caudal duplication anomaly (607864), Hepa	Estudio genético molecular para el gen AXIN1	20	250	200	Hepatología Molecular
6795	PROC-F-GenMol	PRUIN3000414	, Colorectal cancer (114500), Oligodontia-colorectal cancer syndr	Estudio genético molecular para el gen AXIN2	20	250	200	Oncogenética Molecular
6800	PROC-F-GenMol	PRUIN3000415		Estudio genético molecular para el gen AXL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6805	PROC-F-GenMol	PRUIN3000416	Hypoproteinemia hypercatabolic (241600)	Estudio genético molecular para el gen B2M	20	250	200	Metabólicas
6810	PROC-F-GenMol	PRUIN3000417	Ovarian dysgenesis 3 (OMIM 614324), p phenotype (111400), Blo	Estudio genético molecular para el gen B3GALNT1	20	250	200	Hematología Molecular
6815	PROC-F-GenMol	PRUIN3000418	Peters-plus syndrome (261540)	Estudio genético molecular para el gen B3GALTL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6820	PROC-F-GenMol	PRUIN3000419	Multiple joint dislocations short stature craniofacial dysmorphism	Estudio genético molecular para el gen B3GAT3	20	250	200	Endocrinología Molecular
6825	PROC-F-GenMol	PRUIN3000420		Estudio genético molecular para el gen B3GNT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6830	PROC-F-GenMol	PRUIN3000421		Estudio genético molecular para el gen B3GNT3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6835	PROC-F-GenMol	PRUIN3000422	Congenital disorder of glycosylation type IId (607091)	Estudio genético molecular para el gen B4GALT1	20	250	200	Metabólicas
6840	PROC-F-GenMol	PRUIN3000423	Ehlers-Danlos syndrome progeroid form (130070)	Estudio genético molecular para el gen B4GALT7	20	250	200	Endocrinología Molecular
6845	PROC-F-GenMol	PRUIN3000424	Meckel syndrome, type 9 (614209)	Estudio genético molecular para el gen B9D1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6850	PROC-F-GenMol	PRUIN3000425	Meckel syndrome 10 (614175)	Estudio genético molecular para el gen B9D2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6855	PROC-F-GenMol	PRUIN3000426		Estudio genético molecular para el gen BAALC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6860	PROC-F-GenMol	PRUIN3000427	Hypercholanemia familiar (607748)	Estudio genético molecular para el gen BAAT	20	250	200	Hepatología Molecular
6865	PROC-F-GenMol	PRUIN3000428		Estudio genético molecular para el gen BACE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6870	PROC-F-GenMol	PRUIN3000429	Primary dilated cardiomyopathy (-), Dilated cardiomyopathy 1HH	Estudio genético molecular para el gen BAG3	20	250	200	Cardiología Molecular
6875	PROC-F-GenMol	PRUIN3000430		Estudio genético molecular para el gen BAG6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6880	PROC-F-GenMol	PRUIN3000431	Nestor-Guillermo progeria syndrome (614008)	Estudio genético molecular para el gen BANF1	20	250	200	Endocrinología Molecular

6885	PROC-F-GenMol	PRUIN3000432	Parkinson Disease (-), Systemic lupus erythematosus association w	Estudio genético molecular para el gen BANK1	20	250	200	Inmunología Molecular
6890	PROC-F-GenMol	PRUIN3000433	Tumor predisposition syndrome (614327)	Estudio genético molecular para el gen BAP1	20	250	200	Oncogenética Molecular
6895	PROC-F-GenMol	PRUIN3000434	Breast cancer, susceptibility to (114480)	Estudio genético molecular para el gen BARD1	20	250	200	Oncogenética Molecular
6900	PROC-F-GenMol	PRUIN3000435	T-cell acute lymphoblastic leukemia (-), Colorectal cancer (-)	Estudio genético molecular para el gen BAX	20	250	200	Oncogenética Molecular
6905	PROC-F-GenMol	PRUIN3000436	Bardet-Biedl syndrome 1 (209900)	Estudio genético molecular para el gen BBS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6910	PROC-F-GenMol	PRUIN3000437	Bardet-Biedl syndrome 10 (209900)	Estudio genético molecular para el gen BBS10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6915	PROC-F-GenMol	PRUIN3000438	Bardet-Biedl syndrome 12 (209900)	Estudio genético molecular para el gen BBS12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6920	PROC-F-GenMol	PRUIN3000439	Bardet-Biedl syndrome 2 (209900)	Estudio genético molecular para el gen BBS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6925	PROC-F-GenMol	PRUIN3000440	Bardet-Biedl syndrome 4 (209900)	Estudio genético molecular para el gen BBS4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6930	PROC-F-GenMol	PRUIN3000441	Bardet-Biedl syndrome 5 (209900)	Estudio genético molecular para el gen BBS5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6935	PROC-F-GenMol	PRUIN3000442	Bardet-Biedl syndrome 7 (209900)	Estudio genético molecular para el gen BBS7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6940	PROC-F-GenMol	PRUIN3000443	Autoimmune thyroid disease 3 (OMIM 608175)	Estudio genético molecular para el gen BBS9	20	250	200	Inmunología Molecular
6945	PROC-F-GenMol	PRUIN3000444	Neurodegeneration with brain iron accumulation 5 (OMIM 30089)	Estudio genético molecular para el gen BCAM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6950	PROC-F-GenMol	PRUIN3000445	Chromosome 1q43-q44 deletion syndrome (OMIM 612337), Chro	Estudio genético molecular para el gen BCAP31	20	250	200	Genética Molecular
6955	PROC-F-GenMol	PRUIN3000446	?Hyperleucinemia-isoleucinemia or hypervalinemia (-)	Estudio genético molecular para el gen BCAT1	20	250	200	Metabólicas
6960	PROC-F-GenMol	PRUIN3000447	?Hypervalinemia or hyperleucine-isoleucinemia (-)	Estudio genético molecular para el gen BCAT2	20	250	200	Metabólicas
6965	PROC-F-GenMol	PRUIN3000448	Apnea, postanesthetic (-)	Estudio genético molecular para el gen BCHE	20	250	200	Genética Molecular
6970	PROC-F-GenMol	PRUIN3000449	Maple syrup urine disease type Ia (248600)	Estudio genético molecular para el gen BCKDHA	20	250	200	Metabólicas
6975	PROC-F-GenMol	PRUIN3000450	Maple syrup urine disease type Ib (248600)	Estudio genético molecular para el gen BCKDHB	20	250	200	Metabólicas
6980	PROC-F-GenMol	PRUIN3000451	Colon cancer (114500), Follicular lymphoma 1 (613024), Malignan	Estudio genético molecular para el gen BCL10	20	250	200	Inmunología Molecular
6985	PROC-F-GenMol	PRUIN3000452		Estudio genético molecular para el gen BCL11A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
6990	PROC-F-GenMol	PRUIN3000453	Leukemia/lymphoma, B-cell, 2 (-)	Estudio genético molecular para el gen BCL2	20	250	200	Oncogenética Molecular
6995	PROC-F-GenMol	PRUIN3000454		Estudio genético molecular para el gen BCL2A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7000	PROC-F-GenMol	PRUIN3000455		Estudio genético molecular para el gen BCL2L11	20	250	200	Inmunología Molecular
7005	PROC-F-GenMol	PRUIN3000456		Estudio genético molecular para el gen BCL2L2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7010	PROC-F-GenMol	PRUIN3000457		Estudio genético molecular para el gen BCL9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7015	PROC-F-GenMol	PRUIN3000458	Hypercarotenemia and vitamin A deficiency autosomal dominant	Estudio genético molecular para el gen BCMO1	20	250	200	Metabólicas
7020	PROC-F-GenMol	PRUIN3000459	Oculofaciocardiodontal syndrome (300166), Lenz microphthalmia	Estudio genético molecular para el gen BCOR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7025	PROC-F-GenMol	PRUIN3000460		Estudio genético molecular para el gen BCORL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7030	PROC-F-GenMol	PRUIN3000461	Leukemia acute lymphocytic (613065), Leukemia chronic myeloid	Estudio genético molecular para el gen BCR	20	250	200	Oncogenética Molecular
7035	PROC-F-GenMol	PRUIN3000462	Bjornstad syndrome (262000), GRACILE syndrome (603358), Leig	Estudio genético molecular para el gen BCS1L	20	250	200	Metabólicas
7040	PROC-F-GenMol	PRUIN3000463		Estudio genético molecular para el gen BDKRB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7045	PROC-F-GenMol	PRUIN3000464	Obsessive-compulsive disorder protection against (164230), Cent	Estudio genético molecular para el gen BDNF	20	250	200	Neurogenética Molecular
7050	PROC-F-GenMol	PRUIN3000465	Spinocerebellar ataxia 2 (OMIM 183090), Spinocerebellar ataxia 3	Estudio genético molecular para el gen BEAN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7055	PROC-F-GenMol	PRUIN3000466	Bestrophinopathy (611809), Maculopathy bull's-eye, Microcorne	Estudio genético molecular para el gen BEST1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7060	PROC-F-GenMol	PRUIN3000467		Estudio genético molecular para el gen BEX4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7065	PROC-F-GenMol	PRUIN3000468	Cataract cortical juvenile-onset (611391)	Estudio genético molecular para el gen BFSP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7070	PROC-F-GenMol	PRUIN3000469	Cataract autosomal dominant multiple types 1 (611597), Catarac	Estudio genético molecular para el gen BFSP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7075	PROC-F-GenMol	PRUIN3000470		Estudio genético molecular para el gen BHLHA9	20	250	200	Endocrinología Molecular
7080	PROC-F-GenMol	PRUIN3000471	[Short sleeper] (612975)	Estudio genético molecular para el gen BHLHE41	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7085	PROC-F-GenMol	PRUIN3000472		Estudio genético molecular para el gen BHMT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7090	PROC-F-GenMol	PRUIN3000473	Radiohumeral fusions with other skeletal and craniofacial anomal	Estudio genético molecular para el gen BICC1	20	250	200	Endocrinología Molecular
7095	PROC-F-GenMol	PRUIN3000474		Estudio genético molecular para el gen BICD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7100	PROC-F-GenMol	PRUIN3000475	Alzheimer Disease (104300), Myopathy centronuclear autosomal	Estudio genético molecular para el gen BIN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7105	PROC-F-GenMol	PRUIN3000476		Estudio genético molecular para el gen BIRC5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7110	PROC-F-GenMol	PRUIN3000477	Maturity-onset diabetes of the young type 11 (613375)	Estudio genético molecular para el gen BLK	20	250	200	Endocrinología Molecular
7115	PROC-F-GenMol	PRUIN3000478	Bloom syndrome (210900)	Estudio genético molecular para el gen BLM	20	250	200	Oncogenética Molecular
7120	PROC-F-GenMol	PRUIN3000479	Alzheimer disease susceptibility to (104300)	Estudio genético molecular para el gen BLMH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7125	PROC-F-GenMol	PRUIN3000480	Agammaglobulinemia 4 (613502)	Estudio genético molecular para el gen BLNK	20	250	200	Inmunología Molecular
7130	PROC-F-GenMol	PRUIN3000481	Hermansky-Pudlak syndrome 8 (614077)	Estudio genético molecular para el gen BLOC153	20	250	200	Endocrinología Molecular
7135	PROC-F-GenMol	PRUIN3000482	Hereditary neuralgic amyotrophy (OMIM 162100), Hermansky-Pud	Estudio genético molecular para el gen BLOC156	20	250	200	Inmunología Molecular
7140	PROC-F-GenMol	PRUIN3000483	Hyperbiliverdinemia (614156)	Estudio genético molecular para el gen BLVRA	20	250	200	Hepatología Molecular
7145	PROC-F-GenMol	PRUIN3000484		Estudio genético molecular para el gen BMI1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

7150	PROC-F-GenMol	PRUIN3000485	Osteogenesis imperfecta type 13 (614856)	Estudio genético molecular para el gen BMP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
7155	PROC-F-GenMol	PRUIN3000486		Estudio genético molecular para el gen BMP10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7160	PROC-F-GenMol	PRUIN3000487	Premature ovarian failure 4 (300510), Ovarian dysgenesis 2 (300510)	Estudio genético molecular para el gen BMP15	20	250	200	Endocrinología Molecular
7165	PROC-F-GenMol	PRUIN3000488	HFE hemochromatosis modifier of (235200)	Estudio genético molecular para el gen BMP2	20	250	200	Endocrinología Molecular
7170	PROC-F-GenMol	PRUIN3000489		Estudio genético molecular para el gen BMP2K	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7175	PROC-F-GenMol	PRUIN3000490	Orofacial cleft 11 (600625), Microphthalmia syndromic 6 (607932)	Estudio genético molecular para el gen BMP4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7180	PROC-F-GenMol	PRUIN3000491		Estudio genético molecular para el gen BMP5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7185	PROC-F-GenMol	PRUIN3000492		Estudio genético molecular para el gen BMP7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7190	PROC-F-GenMol	PRUIN3000493	Diaphanospondylyodysostosis (608022)	Estudio genético molecular para el gen BMPER	20	250	200	Endocrinología Molecular
7195	PROC-F-GenMol	PRUIN3000494	Juvenile polyposis syndrome infantile form (-), Polyposis syndrome 1 (608022)	Estudio genético molecular para el gen BMPR1A	20	250	200	Oncogenética Molecular
7200	PROC-F-GenMol	PRUIN3000495	Chondrodysplasia acromesomelic with genital anomalies (60944)	Estudio genético molecular para el gen BMPR1B	20	250	200	Endocrinología Molecular
7205	PROC-F-GenMol	PRUIN3000496	Pulmonary hypertension primary fenfluramine-associated (17860)	Estudio genético molecular para el gen BMPR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
7210	PROC-F-GenMol	PRUIN3000497		Estudio genético molecular para el gen BNC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7215	PROC-F-GenMol	PRUIN3000498	Multiple mitochondrial dysfunctions syndrome 2 (614299)	Estudio genético molecular para el gen BOLA3	20	250	200	Metabólicas
7220	PROC-F-GenMol	PRUIN3000499	Erythrocytosis due to bisphosphoglycerate mutase deficiency (222000)	Estudio genético molecular para el gen BPGM	20	250	200	Metabólicas
7225	PROC-F-GenMol	PRUIN3000500		Estudio genético molecular para el gen BPI	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7230	PROC-F-GenMol	PRUIN3000501		Estudio genético molecular para el gen BPIFA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7235	PROC-F-GenMol	PRUIN3000502	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen BPY2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7240	PROC-F-GenMol	PRUIN3000503	Adenocarcinoma of lung somatic (211980), Cardiocutaneous	Estudio genético molecular para el gen BRAF	20	250	200	Cardiología Molecular
7245	PROC-F-GenMol	PRUIN3000504		Estudio genético molecular para el gen BRAP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7250	PROC-F-GenMol	PRUIN3000505	Riboflavin deficiency (OMIM 615026), Rigidity and multifocal seizure	Estudio genético molecular para el gen BRAT1	20	250	200	Neurogenética Molecular
7255	PROC-F-GenMol	PRUIN3000506	Breast-ovarian cancer, familial 1 (604370), BRCA1 and BRCA2 Here	Estudio genético molecular para el gen BRCA1	20	250	200	Oncogenética Molecular
7260	PROC-F-GenMol	PRUIN3000507	Breast cancer, male, susceptibility to (114480), Breast-ovarian cancer	Estudio genético molecular para el gen BRCA2	20	250	200	Oncogenética Molecular
7265	PROC-F-GenMol	PRUIN3000508		Estudio genético molecular para el gen BRCC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7270	PROC-F-GenMol	PRUIN3000509		Estudio genético molecular para el gen BRD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7275	PROC-F-GenMol	PRUIN3000510	Fanconi anemia complementation group J (609054), Breast cancer	Estudio genético molecular para el gen BRIP1	20	250	200	Oncogenética Molecular
7280	PROC-F-GenMol	PRUIN3000511		Estudio genético molecular para el gen BRSK2	20	250	200	Endocrinología Molecular
7285	PROC-F-GenMol	PRUIN3000512		Estudio genético molecular para el gen BRWD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7290	PROC-F-GenMol	PRUIN3000513	Mental retardation X-linked 93 (300659)	Estudio genético molecular para el gen BRWD3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7295	PROC-F-GenMol	PRUIN3000514	Spastic paraplegia 17 (270685), Congenital generalized lipodystrophy	Estudio genético molecular para el gen BSCL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7300	PROC-F-GenMol	PRUIN3000515	[Blood group OK] (111380)	Estudio genético molecular para el gen BSG	20	250	200	Hematología Molecular
7305	PROC-F-GenMol	PRUIN3000516	Sensorineural deafness with mild renal dysfunction (602522), Bar	Estudio genético molecular para el gen BSND	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7310	PROC-F-GenMol	PRUIN3000517		Estudio genético molecular para el gen BST1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7315	PROC-F-GenMol	PRUIN3000518		Estudio genético molecular para el gen BTAF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7320	PROC-F-GenMol	PRUIN3000519		Estudio genético molecular para el gen BTBD9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7325	PROC-F-GenMol	PRUIN3000520		Estudio genético molecular para el gen BTC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7330	PROC-F-GenMol	PRUIN3000521	Biotinidase deficiency (253260)	Estudio genético molecular para el gen BTD	20	250	200	Metabólicas
7335	PROC-F-GenMol	PRUIN3000522	Agammaglobulinemia and isolated hormone deficiency (307200),	Estudio genético molecular para el gen BTK	20	250	200	Inmunología Molecular
7340	PROC-F-GenMol	PRUIN3000523		Estudio genético molecular para el gen BTLA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7345	PROC-F-GenMol	PRUIN3000524		Estudio genético molecular para el gen BTN1A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7350	PROC-F-GenMol	PRUIN3000525		Estudio genético molecular para el gen BTN2A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7355	PROC-F-GenMol	PRUIN3000526	Sarcoidosis susceptibility to 2 (612387)	Estudio genético molecular para el gen BTNL2	20	250	200	Inmunología Molecular
7360	PROC-F-GenMol	PRUIN3000527		Estudio genético molecular para el gen BTRC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7365	PROC-F-GenMol	PRUIN3000528	[Premature chromatid separation trait] (176430), Colorectal cancer	Estudio genético molecular para el gen BUB1B	20	250	200	Oncogenética Molecular
7370	PROC-F-GenMol	PRUIN3000529	Oculocutaneous albinism type 7 (615179)	Estudio genético molecular para el gen C10orf11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7375	PROC-F-GenMol	PRUIN3000530		Estudio genético molecular para el gen C10orf137	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7380	PROC-F-GenMol	PRUIN3000531	Sensory ataxic neuropathy, dysarthria, and ophthalmoparesis (607000)	Estudio genético molecular para el gen C10orf2	20	250	200	Neurogenética Molecular
7385	PROC-F-GenMol	PRUIN3000532		Estudio genético molecular para el gen C12orf10	20	250	200	Endocrinología Molecular
7390	PROC-F-GenMol	PRUIN3000533	Spinocerebellar ataxia, autosomal recessive 9 (OMIM 612016), Tel	Estudio genético molecular para el gen C12orf57	20	250	200	Genética Molecular
7395	PROC-F-GenMol	PRUIN3000534	Combined oxidative phosphorylation deficiency 7 (613559)	Estudio genético molecular para el gen C12orf65	20	250	200	Metabólicas
7400	PROC-F-GenMol	PRUIN3000535	Congenital central hypoventilation (OMIM 209880); Neuroblastoma	Estudio genético molecular para el gen C19orf12	20	250	200	Endocrinología Molecular
7405	PROC-F-GenMol	PRUIN3000536		Estudio genético molecular para el gen C1GALT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7410	PROC-F-GenMol	PRUIN3000537	C1q deficiency (613652)	Estudio genético molecular para el gen C1QA	20	250	200	Inmunología Molecular

7415	PROC-F-GenMol	PRUIN3000538	C1q deficiency (613652)	Estudio genético molecular para el gen C1QB	20	250	200	Inmunología Molecular
7420	PROC-F-GenMol	PRUIN3000539	C1q deficiency (613652)	Estudio genético molecular para el gen C1QC	20	250	200	Inmunología Molecular
7425	PROC-F-GenMol	PRUIN3000540	Retinal degeneration late-onset autosomal dominant (605670)	Estudio genético molecular para el gen C1QTNF5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7430	PROC-F-GenMol	PRUIN3000541	C1r/C1s deficiency combined (216950)	Estudio genético molecular para el gen C1R	20	250	200	Inmunología Molecular
7435	PROC-F-GenMol	PRUIN3000542	C1s deficiency (613783)	Estudio genético molecular para el gen C1S	20	250	200	Inmunología Molecular
7440	PROC-F-GenMol	PRUIN3000543		Estudio genético molecular para el gen C2	20	250	200	Inmunología Molecular
7445	PROC-F-GenMol	PRUIN3000544	Retinitis pigmentosa 54 (613428)	Estudio genético molecular para el gen C2orf71	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7450	PROC-F-GenMol	PRUIN3000545	Hemolytic uremic syndrome atypical susceptibility to 5 (612925),	Estudio genético molecular para el gen C3	20	250	200	Inmunología Molecular
7455	PROC-F-GenMol	PRUIN3000546		Estudio genético molecular para el gen C3AR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7460	PROC-F-GenMol	PRUIN3000547	Systemic lupus erythematosus susceptibility to or protection agai	Estudio genético molecular para el gen C4A	20	250	200	Inmunología Molecular
7465	PROC-F-GenMol	PRUIN3000548	Complement component 4b deficiency (614379)	Estudio genético molecular para el gen C4B	20	250	200	Inmunología Molecular
7470	PROC-F-GenMol	PRUIN3000549		Estudio genético molecular para el gen C4BPA	20	250	200	Inmunología Molecular
7475	PROC-F-GenMol	PRUIN3000550	Leiner disease (609536), ECULIZUMAB, POOR RESPONSE TO (6157	Estudio genético molecular para el gen C5	20	250	200	Inmunología Molecular
7480	PROC-F-GenMol	PRUIN3000551		Estudio genético molecular para el gen C5AR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7485	PROC-F-GenMol	PRUIN3000552	Joubert syndrome 14 (OMIM 614424); Familial aplasia of the vern	Estudio genético molecular para el gen C5orf42	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7490	PROC-F-GenMol	PRUIN3000553	Combined C6/C7 deficiency (-), C6 deficiency (612446)	Estudio genético molecular para el gen C6	20	250	200	Inmunología Molecular
7495	PROC-F-GenMol	PRUIN3000554		Estudio genético molecular para el gen C6orf15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7500	PROC-F-GenMol	PRUIN3000555	C7 deficiency (610102)	Estudio genético molecular para el gen C7	20	250	200	Inmunología Molecular
7505	PROC-F-GenMol	PRUIN3000556	[Glutaric aciduria III] (231690)	Estudio genético molecular para el gen C7orf10	20	250	200	Metabólicas
7510	PROC-F-GenMol	PRUIN3000557	C8 deficiency type I (613790)	Estudio genético molecular para el gen C8A	20	250	200	Inmunología Molecular
7515	PROC-F-GenMol	PRUIN3000558	C8 deficiency type II (613789)	Estudio genético molecular para el gen C8B	20	250	200	Inmunología Molecular
7520	PROC-F-GenMol	PRUIN3000559	Age-related macular degeneration 6 (OMIM 613757); Cone-rod dy	Estudio genético molecular para el gen C8orf37	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7525	PROC-F-GenMol	PRUIN3000560	Complement component 9 deficiency (613825), MACULAR DEGEN	Estudio genético molecular para el gen C9	20	250	200	Inmunología Molecular
7530	PROC-F-GenMol	PRUIN3000561	Epilepsy, familial temporal lobe, 5 (OMIM 614417) ; Febrile seizur	Estudio genético molecular para el gen C9orf72	20	250	200	Neurogenética Molecular
7535	PROC-F-GenMol	PRUIN3000562		Estudio genético molecular para el gen CA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7540	PROC-F-GenMol	PRUIN3000563	Hyperchlorhidrosis isolated (143860)	Estudio genético molecular para el gen CA12	20	250	200	Metabólicas
7545	PROC-F-GenMol	PRUIN3000564	Osteopetrosis autosomal recessive 3 with renal tubular acidosis (2	Estudio genético molecular para el gen CA2	20	250	200	Endocrinología Molecular
7550	PROC-F-GenMol	PRUIN3000565	Retinitis pigmentosa 17 (600852)	Estudio genético molecular para el gen CA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7555	PROC-F-GenMol	PRUIN3000566		Estudio genético molecular para el gen CA6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7560	PROC-F-GenMol	PRUIN3000567	Cerebellar ataxia and mental retardation with or without quadrup	Estudio genético molecular para el gen CA8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7565	PROC-F-GenMol	PRUIN3000568		Estudio genético molecular para el gen CABIN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7570	PROC-F-GenMol	PRUIN3000569	Night blindness congenital stationary type 2B (610427)	Estudio genético molecular para el gen CABP4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7575	PROC-F-GenMol	PRUIN3000570	Episodic ataxia type 2 (108500), Migraine familial hemiplegic1 wi	Estudio genético molecular para el gen CACNA1A	20	250	200	Neurogenética Molecular
7580	PROC-F-GenMol	PRUIN3000571	Brugada syndrome 3 (611875), Timothy syndrome (601005)	Estudio genético molecular para el gen CACNA1C	20	250	200	Cardiología Molecular
7585	PROC-F-GenMol	PRUIN3000572	Primary aldosteronism, seizures, and neurologic abnormalities (61	Estudio genético molecular para el gen CACNA1D	20	250	200	Cardiología Molecular
7590	PROC-F-GenMol	PRUIN3000573		Estudio genético molecular para el gen CACNA1E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7595	PROC-F-GenMol	PRUIN3000574	Aland Island eye disease (300600), Cone-rod dystrophy X-linked3	Estudio genético molecular para el gen CACNA1F	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7600	PROC-F-GenMol	PRUIN3000575		Estudio genético molecular para el gen CACNA1G	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7605	PROC-F-GenMol	PRUIN3000576	Epilepsy childhood absence susceptibility to 6 (611942), Epilepsy i	Estudio genético molecular para el gen CACNA1H	20	250	200	Neurogenética Molecular
7610	PROC-F-GenMol	PRUIN3000577	Malignant hyperthermia susceptibility 5 (601887), Thyrotoxic per	Estudio genético molecular para el gen CACNA1S	20	250	200	Endocrinología Molecular
7615	PROC-F-GenMol	PRUIN3000578		Estudio genético molecular para el gen CACNA2D1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7620	PROC-F-GenMol	PRUIN3000579		Estudio genético molecular para el gen CACNA2D3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7625	PROC-F-GenMol	PRUIN3000580	Retinal cone dystrophy 4 (610478)	Estudio genético molecular para el gen CACNA2D4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7630	PROC-F-GenMol	PRUIN3000581	Brugada syndrome 4 (611876)	Estudio genético molecular para el gen CACNB2	20	250	200	Cardiología Molecular
7635	PROC-F-GenMol	PRUIN3000582	Epilepsy idiopathic generalized susceptibility to 9 (607682), Episo	Estudio genético molecular para el gen CACNB4	20	250	200	Neurogenética Molecular
7640	PROC-F-GenMol	PRUIN3000583	Mental retardation, autosomal dominant 10 (614256)	Estudio genético molecular para el gen CACNG2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7645	PROC-F-GenMol	PRUIN3000584		Estudio genético molecular para el gen CADM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7650	PROC-F-GenMol	PRUIN3000585		Estudio genético molecular para el gen CALCA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7655	PROC-F-GenMol	PRUIN3000586	Osteoporosis postmenopausal susceptibility (166710)	Estudio genético molecular para el gen CALCR	20	250	200	Endocrinología Molecular
7660	PROC-F-GenMol	PRUIN3000587		Estudio genético molecular para el gen CALHM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7665	PROC-F-GenMol	PRUIN3000588	Ventricular tachycardia, catecholaminergic polymorphic, 4 (61491	Estudio genético molecular para el gen CALM1	20	250	200	Cardiología Molecular
7670	PROC-F-GenMol	PRUIN3000589		Estudio genético molecular para el gen CALM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7675	PROC-F-GenMol	PRUIN3000590	Myelofibrosis (254450), Essential thrombocythemia (187950)	Estudio genético molecular para el gen CALR	20	250	200	Hematología Molecular

7680	PROC-F-GenMol	PRUIN3000591	Cardiomyopathy familial hypertrophic19 (613875)	Estudio genético molecular para el gen CALR3	20	250	200	Cardiología Molecular
7685	PROC-F-GenMol	PRUIN3000592		Estudio genético molecular para el gen CAMK4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7690	PROC-F-GenMol	PRUIN3000593		Estudio genético molecular para el gen CAMKK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7695	PROC-F-GenMol	PRUIN3000594		Estudio genético molecular para el gen CAMKK2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7700	PROC-F-GenMol	PRUIN3000595		Estudio genético molecular para el gen CAMP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7705	PROC-F-GenMol	PRUIN3000596	Cerebellar ataxia, nonprogressive, with mental retardation (61475)	Estudio genético molecular para el gen CAMTA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7710	PROC-F-GenMol	PRUIN3000597	Desbuquois dysplasia (251450)	Estudio genético molecular para el gen CANT1	20	250	200	Endocrinología Molecular
7715	PROC-F-GenMol	PRUIN3000598	Diabetes mellitus noninsulin-dependent 1 (601283)	Estudio genético molecular para el gen CAPN10	20	250	200	Endocrinología Molecular
7720	PROC-F-GenMol	PRUIN3000599		Estudio genético molecular para el gen CAPN13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7725	PROC-F-GenMol	PRUIN3000600	Muscular dystrophy limb-girdle type 2A (253600)	Estudio genético molecular para el gen CAPN3	20	250	200	Genética Molecular
7730	PROC-F-GenMol	PRUIN3000601	Pityriasis rubra pilaris (173200), Psoriasis susceptibility 2 (602723)	Estudio genético molecular para el gen CARD14	20	250	200	Inmunología Molecular
7735	PROC-F-GenMol	PRUIN3000602		Estudio genético molecular para el gen CARD8	20	250	200	Inmunología Molecular
7740	PROC-F-GenMol	PRUIN3000603	Candidiasis familiar2 autosomal recessive (212050)	Estudio genético molecular para el gen CARD9	20	250	200	Inmunología Molecular
7745	PROC-F-GenMol	PRUIN3000604	Neural tube defects, folate-sensitive (OMIM601634), Obesity (601	Estudio genético molecular para el gen CARTPT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7750	PROC-F-GenMol	PRUIN3000605		Estudio genético molecular para el gen CASC16	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7755	PROC-F-GenMol	PRUIN3000606	Premature ovarian failure 2b (OMIM 300604), Primary autosomal	Estudio genético molecular para el gen CASC5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7760	PROC-F-GenMol	PRUIN3000607	Mental retardation and microcephaly with pontine and cerebellar	Estudio genético molecular para el gen CASK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7765	PROC-F-GenMol	PRUIN3000608		Estudio genético molecular para el gen CASP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7770	PROC-F-GenMol	PRUIN3000609	Autoimmune lymphoproliferative syndrome, type II (603909), Gas	Estudio genético molecular para el gen CASP10	20	250	200	Inmunología Molecular
7775	PROC-F-GenMol	PRUIN3000610	Sepsis susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen CASP12	20	250	200	Inmunología Molecular
7780	PROC-F-GenMol	PRUIN3000611		Estudio genético molecular para el gen CASP2	20	250	200	Inmunología Molecular
7785	PROC-F-GenMol	PRUIN3000612		Estudio genético molecular para el gen CASP3	20	250	200	Inmunología Molecular
7790	PROC-F-GenMol	PRUIN3000613		Estudio genético molecular para el gen CASP5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7795	PROC-F-GenMol	PRUIN3000614	Lung cancer protection against (211980), Breast cancer protectio	Estudio genético molecular para el gen CASP8	20	250	200	Inmunología Molecular
7800	PROC-F-GenMol	PRUIN3000615		Estudio genético molecular para el gen CASP9	20	250	200	Inmunología Molecular
7805	PROC-F-GenMol	PRUIN3000616	Ventricular tachycardia, catecholaminergic polymorphic, 2 (61193	Estudio genético molecular para el gen CASQ2	20	250	200	Cardiología Molecular
7810	PROC-F-GenMol	PRUIN3000617	Epilepsy idiopathic generalized susceptibility to 8 (612899), Hype	Estudio genético molecular para el gen CASR	20	250	200	Neurogenética Molecular
7815	PROC-F-GenMol	PRUIN3000618	, Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen CAST	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7820	PROC-F-GenMol	PRUIN3000619	Acatalasemia (614097)	Estudio genético molecular para el gen CAT	20	250	200	Metabólicas
7825	PROC-F-GenMol	PRUIN3000620	Male infertility nonsyndromic autosomal recessive (612997)	Estudio genético molecular para el gen CATSPER1	20	250	200	Endocrinología Molecular
7830	PROC-F-GenMol	PRUIN3000621	Cataract, autosomal recessive congenital 5 (OMIM 614691); Catar	Estudio genético molecular para el gen CATSPER2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7835	PROC-F-GenMol	PRUIN3000622		Estudio genético molecular para el gen CATSPER3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7840	PROC-F-GenMol	PRUIN3000623		Estudio genético molecular para el gen CATSPER4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7845	PROC-F-GenMol	PRUIN3000624	Primary pulmonary hypertension 3 (615343), Lipodystrophy with	Estudio genético molecular para el gen CAV1	20	250	200	Endocrinología Molecular
7850	PROC-F-GenMol	PRUIN3000625	Cardiomyopathy familial hypertrophic (192600), Creatine phosph	Estudio genético molecular para el gen CAV3	20	250	200	Cardiología Molecular
7855	PROC-F-GenMol	PRUIN3000626	Myeloid leukemia acute M4/M4Eo subtype (601626)	Estudio genético molecular para el gen CBFB	20	250	200	Oncogenética Molecular
7860	PROC-F-GenMol	PRUIN3000627	Noonan syndrome-like disorder with or without juvenile meylom	Estudio genético molecular para el gen CBL	20	250	200	Oncogenética Molecular
7865	PROC-F-GenMol	PRUIN3000628		Estudio genético molecular para el gen CBLB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7870	PROC-F-GenMol	PRUIN3000629		Estudio genético molecular para el gen CBR1	20	250	200	Oncogenética Molecular
7875	PROC-F-GenMol	PRUIN3000630		Estudio genético molecular para el gen CBR3	20	250	200	Oncogenética Molecular
7880	PROC-F-GenMol	PRUIN3000631	Thrombosis hyperhomocysteinemic (236200), Homocystinuria B6	Estudio genético molecular para el gen CBS	20	250	200	Metabólicas
7885	PROC-F-GenMol	PRUIN3000632	46XY sex reversal 5 (613080)	Estudio genético molecular para el gen CBX2	20	250	200	Endocrinología Molecular
7890	PROC-F-GenMol	PRUIN3000633		Estudio genético molecular para el gen CBX4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7895	PROC-F-GenMol	PRUIN3000634	Mental retardation autosomal recessive 3 (608443)	Estudio genético molecular para el gen CC2D1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7900	PROC-F-GenMol	PRUIN3000635	COACH syndrome (216360), Meckel syndrome type 6 (612284), J	Estudio genético molecular para el gen CC2D2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7905	PROC-F-GenMol	PRUIN3000636	Hennekam lymphangiectasia-lymphedema syndrome (235510)	Estudio genético molecular para el gen CCBE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7910	PROC-F-GenMol	PRUIN3000637	Ciliary dyskinesia, primary, 13 (OMIM 613193)	Estudio genético molecular para el gen CCDC103	20	250	200	Genética Molecular
7915	PROC-F-GenMol	PRUIN3000638		Estudio genético molecular para el gen CCDC14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7920	PROC-F-GenMol	PRUIN3000639		Estudio genético molecular para el gen CCDC170	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7925	PROC-F-GenMol	PRUIN3000640		Estudio genético molecular para el gen CCDC22	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7930	PROC-F-GenMol	PRUIN3000641	Bardet-Biedl syndrome (OMIM 209900)	Estudio genético molecular para el gen CCDC28B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7935	PROC-F-GenMol	PRUIN3000642	Ciliary dyskinesia primary14 (613807)	Estudio genético molecular para el gen CCDC39	20	250	200	Genética Molecular
7940	PROC-F-GenMol	PRUIN3000643	Ciliary dyskinesia primary15 (613808)	Estudio genético molecular para el gen CCDC40	20	250	200	Genética Molecular

7945	PROC-F-GenMol	PRUIN3000644	Deafness autosomal dominant 44 (607453)	Estudio genético molecular para el gen CCDC50	20	250	200	Genética Molecular
7950	PROC-F-GenMol	PRUIN3000645	Three M syndrome 3 (614205)	Estudio genético molecular para el gen CCDC8	20	250	200	Endocrinología Molecular
7955	PROC-F-GenMol	PRUIN3000646	Hydatidiform mole, recurrent, 2 (OMIM 614293), Hydrocephalus	Estudio genético molecular para el gen CCDC88C	20	250	200	Oncogenética Molecular
7960	PROC-F-GenMol	PRUIN3000647		Estudio genético molecular para el gen CCHCR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7965	PROC-F-GenMol	PRUIN3000648		Estudio genético molecular para el gen CCK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7970	PROC-F-GenMol	PRUIN3000649		Estudio genético molecular para el gen CCKAR	20	250	200	Endocrinología Molecular
7975	PROC-F-GenMol	PRUIN3000650		Estudio genético molecular para el gen CCKBR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7980	PROC-F-GenMol	PRUIN3000651	Asthma susceptibility to (600807), HIV1 resistance to (609423)	Estudio genético molecular para el gen CCL11	20	250	200	Genética Molecular
7985	PROC-F-GenMol	PRUIN3000652		Estudio genético molecular para el gen CCL13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7990	PROC-F-GenMol	PRUIN3000653		Estudio genético molecular para el gen CCL17	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
7995	PROC-F-GenMol	PRUIN3000654	Mycobacterium tuberculosis susceptibility to (607948), Coronary	Estudio genético molecular para el gen CCL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8000	PROC-F-GenMol	PRUIN3000655		Estudio genético molecular para el gen CCL22	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8005	PROC-F-GenMol	PRUIN3000656		Estudio genético molecular para el gen CCL26	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8010	PROC-F-GenMol	PRUIN3000657	HIV/AIDS susceptibility to (609423)	Estudio genético molecular para el gen CCL3L1	20	250	200	Inmunología Molecular
8015	PROC-F-GenMol	PRUIN3000658		Estudio genético molecular para el gen CCL4L1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8020	PROC-F-GenMol	PRUIN3000659	HIV-1 disease, rapid progression of (-), HIV-1 disease, delayed pro	Estudio genético molecular para el gen CCL5	20	250	200	Inmunología Molecular
8025	PROC-F-GenMol	PRUIN3000660		Estudio genético molecular para el gen CCL7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8030	PROC-F-GenMol	PRUIN3000661	Cerebellar ataxia, mental retardation, and dysequilibrium syndrom	Estudio genético molecular para el gen CCM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8035	PROC-F-GenMol	PRUIN3000662		Estudio genético molecular para el gen CCNA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8040	PROC-F-GenMol	PRUIN3000663	von Hippel-Lindau disease modification of (193300), Colorectal ca	Estudio genético molecular para el gen CCND1	20	250	200	Oncogenética Molecular
8045	PROC-F-GenMol	PRUIN3000664		Estudio genético molecular para el gen CCR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8050	PROC-F-GenMol	PRUIN3000665	HIV infection susceptibility/resistance to (-)	Estudio genético molecular para el gen CCR2	20	250	200	Inmunología Molecular
8055	PROC-F-GenMol	PRUIN3000666		Estudio genético molecular para el gen CCR3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8060	PROC-F-GenMol	PRUIN3000667	Hepatitis C virus resistance to (609532), West nile virus susceptib	Estudio genético molecular para el gen CCR5	20	250	200	Inmunología Molecular
8065	PROC-F-GenMol	PRUIN3000668		Estudio genético molecular para el gen CCR6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8070	PROC-F-GenMol	PRUIN3000669		Estudio genético molecular para el gen CCR7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8075	PROC-F-GenMol	PRUIN3000670		Estudio genético molecular para el gen CCRL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8080	PROC-F-GenMol	PRUIN3000671	Neuropathy hereditary sensory with spastic paraplegia (256840)	Estudio genético molecular para el gen CCT5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8085	PROC-F-GenMol	PRUIN3000672		Estudio genético molecular para el gen CD109	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8090	PROC-F-GenMol	PRUIN3000673		Estudio genético molecular para el gen CD14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8095	PROC-F-GenMol	PRUIN3000674	[Blood group Raph] (179620), Nephropathy with pretibial epiderm	Estudio genético molecular para el gen CD151	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8100	PROC-F-GenMol	PRUIN3000675		Estudio genético molecular para el gen CD177	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8105	PROC-F-GenMol	PRUIN3000676	Common variable immunodeficiency 3 (613493), Common variabl	Estudio genético molecular para el gen CD19	20	250	200	Inmunología Molecular
8110	PROC-F-GenMol	PRUIN3000677		Estudio genético molecular para el gen CD1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8115	PROC-F-GenMol	PRUIN3000678		Estudio genético molecular para el gen CD1E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8120	PROC-F-GenMol	PRUIN3000679	[Birbeck granule deficiency] (613393)	Estudio genético molecular para el gen CD207	20	250	200	Hematología Molecular
8125	PROC-F-GenMol	PRUIN3000680	Mycobacterium tuberculosis, susceptibility to (607948), Dengue vi	Estudio genético molecular para el gen CD209	20	250	200	Inmunología Molecular
8130	PROC-F-GenMol	PRUIN3000681		Estudio genético molecular para el gen CD22	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8135	PROC-F-GenMol	PRUIN3000682		Estudio genético molecular para el gen CD226	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8140	PROC-F-GenMol	PRUIN3000683	Multiple sclerosis susceptibility to (126200)	Estudio genético molecular para el gen CD24	20	250	200	Inmunología Molecular
8145	PROC-F-GenMol	PRUIN3000684	Rheumatoid arthritis susceptibility to (180300)	Estudio genético molecular para el gen CD244	20	250	200	Inmunología Molecular
8150	PROC-F-GenMol	PRUIN3000685	Immunodeficiency due to defect in CD3-zeta (610163)	Estudio genético molecular para el gen CD247	20	250	200	Inmunología Molecular
8155	PROC-F-GenMol	PRUIN3000686	Long QT syndrome 12 (OMIM 612955), Lymphoproliferative syndr	Estudio genético molecular para el gen CD27	20	250	200	Cardiología Molecular
8160	PROC-F-GenMol	PRUIN3000687	Alzheimer Disease (104300), Glomerulosclerosis focal segmental3	Estudio genético molecular para el gen CD2AP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8165	PROC-F-GenMol	PRUIN3000688	Methylmalonic aciduria due to transcobalamin receptor defect (61	Estudio genético molecular para el gen CD320	20	250	200	Metabólicas
8170	PROC-F-GenMol	PRUIN3000689	Malaria cerebral reduced risk of (611162), Malaria cerebral susce	Estudio genético molecular para el gen CD36	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8175	PROC-F-GenMol	PRUIN3000690		Estudio genético molecular para el gen CD38	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8180	PROC-F-GenMol	PRUIN3000691	Severe combined immunodeficiency T cell-negative B-cell/natural	Estudio genético molecular para el gen CD3D	20	250	200	Inmunología Molecular
8185	PROC-F-GenMol	PRUIN3000692	Severe combined immunodeficiency T cell-negative B-cell/natural	Estudio genético molecular para el gen CD3E	20	250	200	Inmunología Molecular
8190	PROC-F-GenMol	PRUIN3000693		Estudio genético molecular para el gen CD3EAP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8195	PROC-F-GenMol	PRUIN3000694	Immunodeficiency due to defect in CD3-gamma (), IMMUNODEFIC	Estudio genético molecular para el gen CD3G	20	250	200	Inmunología Molecular
8200	PROC-F-GenMol	PRUIN3000695	OKT4 epitope deficiency (613949)	Estudio genético molecular para el gen CD4	20	250	200	Inmunología Molecular
8205	PROC-F-GenMol	PRUIN3000696	Immunodeficiency with hyper-IgM type 3 (606843)	Estudio genético molecular para el gen CD40	20	250	200	Inmunología Molecular

8210	PROC-F-GenMol	PRUIN3000697	Immunodeficiency due to defect in mapbp-interacting protein (OMIM615217)	Estudio genético molecular para el gen CD40LG	20	250	200	Inmunología Molecular
8215	PROC-F-GenMol	PRUIN3000698	INDIAN BLOOD GROUP SYSTEM (609027)	Estudio genético molecular para el gen CD44	20	250	200	Hematología Molecular
8220	PROC-F-GenMol	PRUIN3000699	Ataxia-oculomotor apraxia 3 (OMIM615217), Atypical hemolytic-ur	Estudio genético molecular para el gen CD46	20	250	200	Inmunología Molecular
8225	PROC-F-GenMol	PRUIN3000700		Estudio genético molecular para el gen CD5	20	250	200	Inmunología Molecular
8230	PROC-F-GenMol	PRUIN3000701	[Blood group Cromer] (613793)	Estudio genético molecular para el gen CD55	20	250	200	Hematología Molecular
8235	PROC-F-GenMol	PRUIN3000702		Estudio genético molecular para el gen CD58	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8240	PROC-F-GenMol	PRUIN3000703	CD59 deficiency (612300)	Estudio genético molecular para el gen CD59	20	250	200	Inmunología Molecular
8245	PROC-F-GenMol	PRUIN3000704		Estudio genético molecular para el gen CD72	20	250	200	Inmunología Molecular
8250	PROC-F-GenMol	PRUIN3000705	Agammaglobulinemia 3 (613501)	Estudio genético molecular para el gen CD79A	20	250	200	Inmunología Molecular
8255	PROC-F-GenMol	PRUIN3000706	Agammaglobulinemia 6 (612692)	Estudio genético molecular para el gen CD79B	20	250	200	Inmunología Molecular
8260	PROC-F-GenMol	PRUIN3000707	Immunodeficiency common variable6 (613496)	Estudio genético molecular para el gen CD81	20	250	200	Inmunología Molecular
8265	PROC-F-GenMol	PRUIN3000708		Estudio genético molecular para el gen CD86	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8270	PROC-F-GenMol	PRUIN3000709	CD8 deficiency familiar (608957)	Estudio genético molecular para el gen CD8A	20	250	200	Inmunología Molecular
8275	PROC-F-GenMol	PRUIN3000710	C syndrome (211750)	Estudio genético molecular para el gen CD96	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8280	PROC-F-GenMol	PRUIN3000711		Estudio genético molecular para el gen CDA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8285	PROC-F-GenMol	PRUIN3000712	Anemia congenital dyserythropoietic type I (224120)	Estudio genético molecular para el gen CDAN1	20	250	200	Hematología Molecular
8290	PROC-F-GenMol	PRUIN3000713		Estudio genético molecular para el gen CDC42BPB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8295	PROC-F-GenMol	PRUIN3000714	Meier-Gorlin syndrome 5 (613805)	Estudio genético molecular para el gen CDC6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8300	PROC-F-GenMol	PRUIN3000715	p phenotype (OMIM 111400) ; Blood group, globoside system (OM	Estudio genético molecular para el gen CDC73	20	250	200	Hematología Molecular
8305	PROC-F-GenMol	PRUIN3000716	Prostate cancer, susceptibility to (176807), Breast cancer, lobular	Estudio genético molecular para el gen CDH1	20	250	200	Oncogenética Molecular
8310	PROC-F-GenMol	PRUIN3000717		Estudio genético molecular para el gen CDH12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8315	PROC-F-GenMol	PRUIN3000718		Estudio genético molecular para el gen CDH13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8320	PROC-F-GenMol	PRUIN3000719	Mental retardation autosomal dominant 3 (612580)	Estudio genético molecular para el gen CDH15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8325	PROC-F-GenMol	PRUIN3000720	Deafness autosomal recessive 12 (601386), Usher syndrome type	Estudio genético molecular para el gen CDH23	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8330	PROC-F-GenMol	PRUIN3000721	Ectodermal dysplasia ectrodactyly and macular dystrophy (22528	Estudio genético molecular para el gen CDH3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8335	PROC-F-GenMol	PRUIN3000722		Estudio genético molecular para el gen CDH5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8340	PROC-F-GenMol	PRUIN3000723	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen CDH8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8345	PROC-F-GenMol	PRUIN3000724	Cone-rod dystrophy 15 (613660)	Estudio genético molecular para el gen CDHR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8350	PROC-F-GenMol	PRUIN3000725		Estudio genético molecular para el gen CDK11A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8355	PROC-F-GenMol	PRUIN3000726	Melanoma, cutaneous malignant, 3 (609048)	Estudio genético molecular para el gen CDK4	20	250	200	Oncogenética Molecular
8360	PROC-F-GenMol	PRUIN3000727		Estudio genético molecular para el gen CDK5R1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8365	PROC-F-GenMol	PRUIN3000728	Microcephaly primary autosomal recessive3 (604804)	Estudio genético molecular para el gen CDK5RAP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8370	PROC-F-GenMol	PRUIN3000729		Estudio genético molecular para el gen CDK5RAP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8375	PROC-F-GenMol	PRUIN3000730		Estudio genético molecular para el gen CDK7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8380	PROC-F-GenMol	PRUIN3000731		Estudio genético molecular para el gen CDKL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8385	PROC-F-GenMol	PRUIN3000732	Angelman syndrome-like (105830), Epileptic encephalopathy earl	Estudio genético molecular para el gen CDKL5	20	250	200	Neurogenética Molecular
8390	PROC-F-GenMol	PRUIN3000733		Estudio genético molecular para el gen CDKN1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8395	PROC-F-GenMol	PRUIN3000734	Multiple endocrine neoplasia type IV (610755)	Estudio genético molecular para el gen CDKN1B	20	250	200	Oncogenética Molecular
8400	PROC-F-GenMol	PRUIN3000735	Intrauterine growth retardation, metaphyseal dysplasia, adrenal h	Estudio genético molecular para el gen CDKN1C	20	250	200	Endocrinología Molecular
8405	PROC-F-GenMol	PRUIN3000736	Li-Fraumeni syndrome (151623), Melanoma and neural system tu	Estudio genético molecular para el gen CDKN2A	20	250	200	Oncogenética Molecular
8410	PROC-F-GenMol	PRUIN3000737		Estudio genético molecular para el gen CDKN2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8415	PROC-F-GenMol	PRUIN3000738		Estudio genético molecular para el gen CDKN2B-AS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8420	PROC-F-GenMol	PRUIN3000739		Estudio genético molecular para el gen CDKN2C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8425	PROC-F-GenMol	PRUIN3000740	Holoprosencephaly 11 (614226)	Estudio genético molecular para el gen CDON	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8430	PROC-F-GenMol	PRUIN3000741	Peeling skin syndrome (270300), Hypotrichosis simplex of scalp 1	Estudio genético molecular para el gen CDSN	20	250	200	Endocrinología Molecular
8435	PROC-F-GenMol	PRUIN3000742	Meier-Gorlin syndrome 4 (613804)	Estudio genético molecular para el gen CDT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8440	PROC-F-GenMol	PRUIN3000743	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen CDY1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8445	PROC-F-GenMol	PRUIN3000744	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (OMIM 415000)	Estudio genético molecular para el gen CDY2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8450	PROC-F-GenMol	PRUIN3000745	Cytochrome-c oxidase deficiency (OMIM220110), Deafness, autos	Estudio genético molecular para el gen CEACAM16	20	250	200	Endocrinología Molecular
8455	PROC-F-GenMol	PRUIN3000746	Leukemia acute myeloid (601626)	Estudio genético molecular para el gen CEBPA	20	250	200	Oncogenética Molecular
8460	PROC-F-GenMol	PRUIN3000747	Specific granule deficiency (245480)	Estudio genético molecular para el gen CEBPE	20	250	200	Inmunología Molecular
8465	PROC-F-GenMol	PRUIN3000748	Maturity-onset diabetes of the young type VIII (609812)	Estudio genético molecular para el gen CEL	20	250	200	Endocrinología Molecular
8470	PROC-F-GenMol	PRUIN3000749		Estudio genético molecular para el gen CELSR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

8475	PROC-F-GenMol	PRUIN3000750	Seckel syndrome 4 (613676), Microcephaly primary autosomal re	Estudio genético molecular para el gen CENPJ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8480	PROC-F-GenMol	PRUIN3000751	Primary autosomal recessive microcephaly 4 (OMIM604321)	Estudio genético molecular para el gen CEP135	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8485	PROC-F-GenMol	PRUIN3000752	Seckel syndrome 5 (613823), Microcephaly primary autosomal re	Estudio genético molecular para el gen CEP152	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8490	PROC-F-GenMol	PRUIN3000753	Bardet-Biedl syndrome 14 (209900), Leber congenital amaurosis	Estudio genético molecular para el gen CEP290	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8495	PROC-F-GenMol	PRUIN3000754	Hypomyelinating leukodystrophy 7 (OMIM 607694) ; Hypomyelina	Estudio genético molecular para el gen CEP41	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8500	PROC-F-GenMol	PRUIN3000755	Mosaic variegated aneuploidy syndrome 2 (614114)	Estudio genético molecular para el gen CEP57	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8505	PROC-F-GenMol	PRUIN3000756	Rotor syndrome (OMIM 237450)	Estudio genético molecular para el gen CEP63	20	250	200	Hepatología Molecular
8510	PROC-F-GenMol	PRUIN3000757		Estudio genético molecular para el gen CEP68	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8515	PROC-F-GenMol	PRUIN3000758		Estudio genético molecular para el gen CEP85L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8520	PROC-F-GenMol	PRUIN3000759		Estudio genético molecular para el gen CEP91	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8525	PROC-F-GenMol	PRUIN3000760	Retinitis pigmentosa 26 (608380)	Estudio genético molecular para el gen CERKL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8530	PROC-F-GenMol	PRUIN3000761		Estudio genético molecular para el gen CERS6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8535	PROC-F-GenMol	PRUIN3000762	Carboxylesterase 1 deficiency (-)	Estudio genético molecular para el gen CES1	20	250	200	Metabólicas
8540	PROC-F-GenMol	PRUIN3000763		Estudio genético molecular para el gen CES2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8545	PROC-F-GenMol	PRUIN3000764	[High density lipoprotein cholesterol level QTL 10] (143470), Hype	Estudio genético molecular para el gen CETP	20	250	200	Metabólicas
8550	PROC-F-GenMol	PRUIN3000765	Hemolytic uremic syndrome atypical susceptibility to 4 (612924),	Estudio genético molecular para el gen CFB	20	250	200	Inmunología Molecular
8555	PROC-F-GenMol	PRUIN3000766	Double-outlet right ventricle (217095), Transposition of the great	Estudio genético molecular para el gen CFC1	20	250	200	Cardiología Molecular
8560	PROC-F-GenMol	PRUIN3000767		Estudio genético molecular para el gen CFC1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8565	PROC-F-GenMol	PRUIN3000768	Complement factor D deficiency (613912)	Estudio genético molecular para el gen CFD	20	250	200	Inmunología Molecular
8570	PROC-F-GenMol	PRUIN3000769	Epidermolysis bullosa simplex, Ogna type (OMIM131950) ; Limb-g	Estudio genético molecular para el gen CFH	20	250	200	Inmunología Molecular
8575	PROC-F-GenMol	PRUIN3000770	Hemolytic uremic syndrome atypical susceptibility to (235400), M	Estudio genético molecular para el gen CFHR1	20	250	200	Inmunología Molecular
8580	PROC-F-GenMol	PRUIN3000771		Estudio genético molecular para el gen CFHR2	20	250	200	Inmunología Molecular
8585	PROC-F-GenMol	PRUIN3000772	Hemolytic uremic syndrome atypical susceptibility to (235400), M	Estudio genético molecular para el gen CFHR3	20	250	200	Inmunología Molecular
8590	PROC-F-GenMol	PRUIN3000773		Estudio genético molecular para el gen CFHR4	20	250	200	Inmunología Molecular
8595	PROC-F-GenMol	PRUIN3000774	Cerebral cavernous malformation (OMIM 116860) ; Cerebral cave	Estudio genético molecular para el gen CFHR5	20	250	200	Inmunología Molecular
8600	PROC-F-GenMol	PRUIN3000775	Hemolytic uremic syndrome atypical susceptibility to 3 (612923),	Estudio genético molecular para el gen CFI	20	250	200	Inmunología Molecular
8605	PROC-F-GenMol	PRUIN3000776	Nemaline myopathy 7 (610687)	Estudio genético molecular para el gen CFL2	20	250	200	Genética Molecular
8610	PROC-F-GenMol	PRUIN3000777		Estudio genético molecular para el gen CFLAR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8615	PROC-F-GenMol	PRUIN3000778	Primary pulmonary hypertension 2 (OMIM 615342), Properdin de	Estudio genético molecular para el gen CFP	20	250	200	Inmunología Molecular
8620	PROC-F-GenMol	PRUIN3000779	Hypertrypsinemia neonatal (-), Pancreatitis idiopathic (167800),	Estudio genético molecular para el gen CFTR	20	250	200	Genética Molecular
8625	PROC-F-GenMol	PRUIN3000780		Estudio genético molecular para el gen CGA	20	250	200	Endocrinología Molecular
8630	PROC-F-GenMol	PRUIN3000781		Estudio genético molecular para el gen CGB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8635	PROC-F-GenMol	PRUIN3000782	Myasthenic syndrome congenital associated with episodic apnea	Estudio genético molecular para el gen CHAT	20	250	200	Genética Molecular
8640	PROC-F-GenMol	PRUIN3000783		Estudio genético molecular para el gen CHD1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8645	PROC-F-GenMol	PRUIN3000784		Estudio genético molecular para el gen CHD2	20	250	200	Neurogenética Molecular
8650	PROC-F-GenMol	PRUIN3000785		Estudio genético molecular para el gen CHD3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8655	PROC-F-GenMol	PRUIN3000786		Estudio genético molecular para el gen CHD6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8660	PROC-F-GenMol	PRUIN3000787	Scoliosis idiopathic 3 (608765), Hypogonadotropic hypogonadism	Estudio genético molecular para el gen CHD7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8665	PROC-F-GenMol	PRUIN3000788	Autism, susceptibility to, 18 (615032)	Estudio genético molecular para el gen CHD8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8670	PROC-F-GenMol	PRUIN3000789		Estudio genético molecular para el gen CHDH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8675	PROC-F-GenMol	PRUIN3000790	Prostate cancer familial susceptibility to (176807), Breast and col	Estudio genético molecular para el gen CHEK2	20	250	200	Oncogenética Molecular
8680	PROC-F-GenMol	PRUIN3000791		Estudio genético molecular para el gen CHFR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8685	PROC-F-GenMol	PRUIN3000792		Estudio genético molecular para el gen CHGA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8690	PROC-F-GenMol	PRUIN3000793		Estudio genético molecular para el gen CHGB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8695	PROC-F-GenMol	PRUIN3000794	Asthma-related traits susceptibility to 7 (611960), Schizophrenia s	Estudio genético molecular para el gen CH13L1	20	250	200	Genética Molecular
8700	PROC-F-GenMol	PRUIN3000795		Estudio genético molecular para el gen CH13L2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8705	PROC-F-GenMol	PRUIN3000796		Estudio genético molecular para el gen CHIA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8710	PROC-F-GenMol	PRUIN3000797	Chondriak-Higashi syndrome (OMIM 214500), Chitotriosidase defic	Estudio genético molecular para el gen CHIT1	20	250	200	Inmunología Molecular
8715	PROC-F-GenMol	PRUIN3000798	Muscular dystrophy congenital megaconial type (602541)	Estudio genético molecular para el gen CHKB	20	250	200	Genética Molecular
8720	PROC-F-GenMol	PRUIN3000799		Estudio genético molecular para el gen CHL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8725	PROC-F-GenMol	PRUIN3000800	Choroideremia (303100)	Estudio genético molecular para el gen CHM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8730	PROC-F-GenMol	PRUIN3000801	Amyotrophic lateral sclerosis CHMP2B-related (-), Dementia fam	Estudio genético molecular para el gen CHMP2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8735	PROC-F-GenMol	PRUIN3000802	Cataract posterior polar3 (605387)	Estudio genético molecular para el gen CHMP4B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

8740	PROC-F-GenMol	PRUIN3000803	Duane retraction syndrome 2 (604356)	Estudio genético molecular para el gen CHN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8745	PROC-F-GenMol	PRUIN3000804		Estudio genético molecular para el gen CHRDL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8750	PROC-F-GenMol	PRUIN3000805		Estudio genético molecular para el gen CHRFBAM7A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8755	PROC-F-GenMol	PRUIN3000806		Estudio genético molecular para el gen CHRHM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8760	PROC-F-GenMol	PRUIN3000807		Estudio genético molecular para el gen CHRHM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8765	PROC-F-GenMol	PRUIN3000808	Prune belly syndrome (100100)	Estudio genético molecular para el gen CHRHM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8770	PROC-F-GenMol	PRUIN3000809	Multiple pterygium syndrome, lethal type (253290), Myasthenic s	Estudio genético molecular para el gen CHRNA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8775	PROC-F-GenMol	PRUIN3000810	Epilepsy nocturnal frontal lobe type 4 (610353)	Estudio genético molecular para el gen CHRNA2	20	250	200	Neurogenética Molecular
8780	PROC-F-GenMol	PRUIN3000811	Lung cancer susceptibility 2 (612052)	Estudio genético molecular para el gen CHRNA3	20	250	200	Oncogenética Molecular
8785	PROC-F-GenMol	PRUIN3000812	Nicotine addiction susceptibility to (188890), Epilepsy nocturnal fr	Estudio genético molecular para el gen CHRNA4	20	250	200	Neurogenética Molecular
8790	PROC-F-GenMol	PRUIN3000813	Lung cancer susceptibility 2 (612052)	Estudio genético molecular para el gen CHRNA5	20	250	200	Oncogenética Molecular
8795	PROC-F-GenMol	PRUIN3000814	Schizophrenia, neurophysiologic defect in (-)	Estudio genético molecular para el gen CHRNA7	20	250	200	Neurogenética Molecular
8800	PROC-F-GenMol	PRUIN3000815		Estudio genético molecular para el gen CHRNA9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8805	PROC-F-GenMol	PRUIN3000816	Myasthenic syndrome, congenital, associated with acetylcholine r	Estudio genético molecular para el gen CHRNB1	20	250	200	Genética Molecular
8810	PROC-F-GenMol	PRUIN3000817	Epilepsy nocturnal frontal lobe3 (605375)	Estudio genético molecular para el gen CHRNB2	20	250	200	Neurogenética Molecular
8815	PROC-F-GenMol	PRUIN3000818		Estudio genético molecular para el gen CHRNB4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8820	PROC-F-GenMol	PRUIN3000819	Multiple pterygium syndrome, lethal type (253290), Myasthenic s	Estudio genético molecular para el gen CHRND	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8825	PROC-F-GenMol	PRUIN3000820	Myasthenic syndrome, congenital, associated with acetylcholine r	Estudio genético molecular para el gen CHRNE	20	250	200	Metabólicas
8830	PROC-F-GenMol	PRUIN3000821	Escobar syndrome (265000), Multiple pterygium syndrome, lethal	Estudio genético molecular para el gen CHRNG	20	250	200	Endocrinología Molecular
8835	PROC-F-GenMol	PRUIN3000822	Ehlers-Danlos syndrome musculocontractural type (601776)	Estudio genético molecular para el gen CHST14	20	250	200	Endocrinología Molecular
8840	PROC-F-GenMol	PRUIN3000823	Spondyloepiphyseal dysplasia with congenital joint dislocations (1	Estudio genético molecular para el gen CHST3	20	250	200	Endocrinología Molecular
8845	PROC-F-GenMol	PRUIN3000824	Macular corneal dystrophy (217800)	Estudio genético molecular para el gen CHST6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8850	PROC-F-GenMol	PRUIN3000825		Estudio genético molecular para el gen CHST8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8855	PROC-F-GenMol	PRUIN3000826	Temtamy preaxial brachydactyly syndrome (605282)	Estudio genético molecular para el gen CHSY1	20	250	200	Endocrinología Molecular
8860	PROC-F-GenMol	PRUIN3000827	Cocoon syndrome (613630)	Estudio genético molecular para el gen CHUK	20	250	200	Endocrinología Molecular
8865	PROC-F-GenMol	PRUIN3000828	Hypohidrotic X-linked ectodermal dysplasia (OMIM 305100) ; Tool	Estudio genético molecular para el gen CIB2	20	250	200	Endocrinología Molecular
8870	PROC-F-GenMol	PRUIN3000829		Estudio genético molecular para el gen CIC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8875	PROC-F-GenMol	PRUIN3000830		Estudio genético molecular para el gen CIDEA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8880	PROC-F-GenMol	PRUIN3000831		Estudio genético molecular para el gen CIDEA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8885	PROC-F-GenMol	PRUIN3000832	Brown-Vialetto-Van laere syndrome (OMIM 211530); Progressive	Estudio genético molecular para el gen CITA	20	250	200	Inmunología Molecular
8890	PROC-F-GenMol	PRUIN3000833	Lumbar disc disease susceptibility to (603932)	Estudio genético molecular para el gen CILP	20	250	200	Endocrinología Molecular
8895	PROC-F-GenMol	PRUIN3000834	Cirrhosis North American Indian childhood type (604901)	Estudio genético molecular para el gen CHRH1A	20	250	200	Hepatología Molecular
8900	PROC-F-GenMol	PRUIN3000835	Wolfram syndrome 2 (604928)	Estudio genético molecular para el gen CISD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8905	PROC-F-GenMol	PRUIN3000836	Bacteremia susceptibility to (-), Malaria susceptibility to (611162)	Estudio genético molecular para el gen CISH	20	250	200	Inmunología Molecular
8910	PROC-F-GenMol	PRUIN3000837	Atrial septal defect 8 (614433), Ventricular septal defect 2 (61443	Estudio genético molecular para el gen CITED2	20	250	200	Cardiología Molecular
8915	PROC-F-GenMol	PRUIN3000838		Estudio genético molecular para el gen CKM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8920	PROC-F-GenMol	PRUIN3000839		Estudio genético molecular para el gen CLCA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8925	PROC-F-GenMol	PRUIN3000840		Estudio genético molecular para el gen CLCA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8930	PROC-F-GenMol	PRUIN3000841	Cold-induced sweating syndrome 1 (610313)	Estudio genético molecular para el gen CLCF1	20	250	200	Endocrinología Molecular
8935	PROC-F-GenMol	PRUIN3000842	Myotonia congenita dominant (160800), Myotonia levior, recessi	Estudio genético molecular para el gen CLCN1	20	250	200	Genética Molecular
8940	PROC-F-GenMol	PRUIN3000843	Epilepsy idiopathic generalized susceptibility to 11 (607628), Epile	Estudio genético molecular para el gen CLCN2	20	250	200	Neurogenética Molecular
8945	PROC-F-GenMol	PRUIN3000844	Hypophosphatemic rickets (300554), Nephrolithiasis type I (3104	Estudio genético molecular para el gen CLCN5	20	250	200	Endocrinología Molecular
8950	PROC-F-GenMol	PRUIN3000845	Osteopetrosis autosomal dominant 2 (166600), Osteopetrosis aut	Estudio genético molecular para el gen CLCN7	20	250	200	Endocrinología Molecular
8955	PROC-F-GenMol	PRUIN3000846	Bartter syndrome type 4b digenic (613090)	Estudio genético molecular para el gen CLCNKA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8960	PROC-F-GenMol	PRUIN3000847	Bartter syndrome type 4 digenic (602522), Bartter syndrome type	Estudio genético molecular para el gen CLCNKB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8965	PROC-F-GenMol	PRUIN3000848	Ichthyosis leukocyte vacuoles alopecia and sclerosing cholangitis	Estudio genético molecular para el gen CLDN1	20	250	200	Hepatología Molecular
8970	PROC-F-GenMol	PRUIN3000849	Deafness autosomal recessive 29 (614035)	Estudio genético molecular para el gen CLDN14	20	250	200	Genética Molecular
8975	PROC-F-GenMol	PRUIN3000850	Hypomagnesemia 3 renal (248250)	Estudio genético molecular para el gen CLDN16	20	250	200	Metabólicas
8980	PROC-F-GenMol	PRUIN3000851	Hypomagnesemia 5 renal with ocular involvement (248190)	Estudio genético molecular para el gen CLDN19	20	250	200	Metabólicas
8985	PROC-F-GenMol	PRUIN3000852		Estudio genético molecular para el gen CLEC11A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8990	PROC-F-GenMol	PRUIN3000853		Estudio genético molecular para el gen CLEC2D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
8995	PROC-F-GenMol	PRUIN3000854	SARS infection protection against (-)	Estudio genético molecular para el gen CLEC4M	20	250	200	Endocrinología Molecular
9000	PROC-F-GenMol	PRUIN3000855	Aspergillosis susceptibility to (614079), Candidiasis familiar4 autos	Estudio genético molecular para el gen CLEC7A	20	250	200	Inmunología Molecular

9005	PROC-F-GenMol	PRUIN3000856	MENTAL RETARDATION, AUTOSOMAL RECESSIVE 43 (OMIM 6158)	Estudio genético molecular para el gen CLIC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9010	PROC-F-GenMol	PRUIN3000857		Estudio genético molecular para el gen CLK2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9015	PROC-F-GenMol	PRUIN3000858		Estudio genético molecular para el gen CLMP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9020	PROC-F-GenMol	PRUIN3000859	Ceroid-lipofuscinosis neuronal-3 juvenile (204200)	Estudio genético molecular para el gen CLN3	20	250	200	Neurogenética Molecular
9025	PROC-F-GenMol	PRUIN3000860	Ceroid-lipofuscinosis neuronal-5 variant late infantil (256731)	Estudio genético molecular para el gen CLN5	20	250	200	Neurogenética Molecular
9030	PROC-F-GenMol	PRUIN3000861	Ceroid-lipofuscinosis neuronal-4A adult onset (204300), Ceroid-li	Estudio genético molecular para el gen CLN6	20	250	200	Neurogenética Molecular
9035	PROC-F-GenMol	PRUIN3000862	Ceroid lipofuscinosis neuronal8 Northern epilepsy variant (61000)	Estudio genético molecular para el gen CLN8	20	250	200	Neurogenética Molecular
9040	PROC-F-GenMol	PRUIN3000863		Estudio genético molecular para el gen CLNK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9045	PROC-F-GenMol	PRUIN3000864		Estudio genético molecular para el gen CLOCK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9050	PROC-F-GenMol	PRUIN3000865		Estudio genético molecular para el gen CLP5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9055	PROC-F-GenMol	PRUIN3000866		Estudio genético molecular para el gen CLPTM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9060	PROC-F-GenMol	PRUIN3000867	Usher syndrome, type 3 (276902), Retinitis pigmentosa 61 (61418)	Estudio genético molecular para el gen CLRN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9065	PROC-F-GenMol	PRUIN3000868		Estudio genético molecular para el gen CLSTN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9070	PROC-F-GenMol	PRUIN3000869		Estudio genético molecular para el gen CLTCL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9075	PROC-F-GenMol	PRUIN3000870	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen CLU	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9080	PROC-F-GenMol	PRUIN3000871		Estudio genético molecular para el gen CLUL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9085	PROC-F-GenMol	PRUIN3000872		Estudio genético molecular para el gen CLYBL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9090	PROC-F-GenMol	PRUIN3000873		Estudio genético molecular para el gen CMA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9095	PROC-F-GenMol	PRUIN3000874		Estudio genético molecular para el gen CMPK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9100	PROC-F-GenMol	PRUIN3000875	Multiple mitochondrial dysfunctions syndrome 1 (OMIM605711),	Estudio genético molecular para el gen CNBP	20	250	200	Metabólicas
9105	PROC-F-GenMol	PRUIN3000876		Estudio genético molecular para el gen CNDP1	20	250	200	Metabólicas
9110	PROC-F-GenMol	PRUIN3000877	Retinitis pigmentosa 49 (613756), Retinitis pigmentosa (268000)	Estudio genético molecular para el gen CNGA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9115	PROC-F-GenMol	PRUIN3000878	Achromatopsia-2 (216900)	Estudio genético molecular para el gen CNGA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9120	PROC-F-GenMol	PRUIN3000879	Retinitis pigmentosa 45 (613767)	Estudio genético molecular para el gen CNGB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9125	PROC-F-GenMol	PRUIN3000880	Macular degeneration juvenile (248200), Achromatopsia-3 (2623)	Estudio genético molecular para el gen CNGB3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9130	PROC-F-GenMol	PRUIN3000881		Estudio genético molecular para el gen CNKSR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9135	PROC-F-GenMol	PRUIN3000882		Estudio genético molecular para el gen CNKSR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9140	PROC-F-GenMol	PRUIN3000883	Hypomagnesemia 6 renal (613882)	Estudio genético molecular para el gen CNNM2	20	250	200	Metabólicas
9145	PROC-F-GenMol	PRUIN3000884	Jalili syndrome (217080)	Estudio genético molecular para el gen CNNM4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9150	PROC-F-GenMol	PRUIN3000885		Estudio genético molecular para el gen CNOT3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9155	PROC-F-GenMol	PRUIN3000886		Estudio genético molecular para el gen CNOT4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9160	PROC-F-GenMol	PRUIN3000887		Estudio genético molecular para el gen CNPY3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9165	PROC-F-GenMol	PRUIN3000888		Estudio genético molecular para el gen CNR1	20	250	200	Neurogenética Molecular
9170	PROC-F-GenMol	PRUIN3000889		Estudio genético molecular para el gen CNR2	20	250	200	Neurogenética Molecular
9175	PROC-F-GenMol	PRUIN3000890		Estudio genético molecular para el gen CNTF	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9180	PROC-F-GenMol	PRUIN3000891	Myopathy congenital Compton-North (612540)	Estudio genético molecular para el gen CNTN1	20	250	200	Genética Molecular
9185	PROC-F-GenMol	PRUIN3000892		Estudio genético molecular para el gen CNTN4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9190	PROC-F-GenMol	PRUIN3000893	Alzheimer Disease (104300), Pitt-Hopkins like syndrome 1 (61004)	Estudio genético molecular para el gen CNTNAP2	20	250	200	Neurogenética Molecular
9195	PROC-F-GenMol	PRUIN3000894		Estudio genético molecular para el gen CNTNAP4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9200	PROC-F-GenMol	PRUIN3000895		Estudio genético molecular para el gen CNTNAP5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9205	PROC-F-GenMol	PRUIN3000896	Cytochrome-c oxidase deficiency (OMIM 220110)	Estudio genético molecular para el gen COA5	20	250	200	Endocrinología Molecular
9210	PROC-F-GenMol	PRUIN3000897	Deafness autosomal dominant 9 (601369)	Estudio genético molecular para el gen COCH	20	250	200	Genética Molecular
9215	PROC-F-GenMol	PRUIN3000898	Congenital disorder of glycosylation type IIg (611209)	Estudio genético molecular para el gen COG1	20	250	200	Metabólicas
9220	PROC-F-GenMol	PRUIN3000899	Congenital disorder of glycosylation type IIj (613489)	Estudio genético molecular para el gen COG4	20	250	200	Metabólicas
9225	PROC-F-GenMol	PRUIN3000900	Congenital disorder of glycosylation type III (613612)	Estudio genético molecular para el gen COG5	20	250	200	Metabólicas
9230	PROC-F-GenMol	PRUIN3000901	Shaheen syndrome (615328), Congenital disorder of glycosylation	Estudio genético molecular para el gen COG6	20	250	200	Metabólicas
9235	PROC-F-GenMol	PRUIN3000902	Congenital disorder of glycosylation type IIe (608779)	Estudio genético molecular para el gen COG7	20	250	200	Metabólicas
9240	PROC-F-GenMol	PRUIN3000903	Congenital disorder of glycosylation type IIh (611182)	Estudio genético molecular para el gen COG8	20	250	200	Metabólicas
9245	PROC-F-GenMol	PRUIN3000904	Metaphyseal chondrodysplasia Schmid type (156500)	Estudio genético molecular para el gen COL10A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9250	PROC-F-GenMol	PRUIN3000905	Lumbar disc herniation susceptibility to (603932), Fibrochondrog	Estudio genético molecular para el gen COL11A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9255	PROC-F-GenMol	PRUIN3000906	Deafness autosomal dominant 13 (601868), Deafness autosomal	Estudio genético molecular para el gen COL11A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
9260	PROC-F-GenMol	PRUIN3000907		Estudio genético molecular para el gen COL12A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9265	PROC-F-GenMol	PRUIN3000908	Epidermolysis bullosa junctional non-Herlitz type (226650)	Estudio genético molecular para el gen COL17A1	20	250	200	Endocrinología Molecular

9270	PROC-F-GenMol	PRUIN3000909	Knobloch syndrome type 1 (267750)	Estudio genético molecular para el gen COL18A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9275	PROC-F-GenMol	PRUIN3000910	Osteoporosis (166710), Caffey disease (114000), Ehlers-Danlos s	Estudio genético molecular para el gen COL1A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9280	PROC-F-GenMol	PRUIN3000911	Osteoporosis postmenopausal (166710), Ehlers-Danlos syndrome	Estudio genético molecular para el gen COL1A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
9285	PROC-F-GenMol	PRUIN3000912		Estudio genético molecular para el gen COL25A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9290	PROC-F-GenMol	PRUIN3000913	Achondrogenesis type II or hypochondrogenesis (200610), Avascu	Estudio genético molecular para el gen COL2A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9295	PROC-F-GenMol	PRUIN3000914	Ehlers-Danlos syndrome type III (130020), Ehlers-Danlos syndrom	Estudio genético molecular para el gen COL3A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9300	PROC-F-GenMol	PRUIN3000915	Angiopathy hereditary with nephropathy aneurysms and muscle	Estudio genético molecular para el gen COL4A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9305	PROC-F-GenMol	PRUIN3000916	Porencephaly 2 (614483), Hemorrhage, intracerebral, susceptibili	Estudio genético molecular para el gen COL4A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9310	PROC-F-GenMol	PRUIN3000917	Hematuria benigna familiar (141200), Alport syndrome autosomal	Estudio genético molecular para el gen COL4A3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9315	PROC-F-GenMol	PRUIN3000918	Hematuria, familiar benign (-), Alport syndrome autosomal recess	Estudio genético molecular para el gen COL4A4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9320	PROC-F-GenMol	PRUIN3000919	Alport syndrome (301050)	Estudio genético molecular para el gen COL4A5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9325	PROC-F-GenMol	PRUIN3000920	Leiomyomatosis diffuse with Alport syndrome (308940)	Estudio genético molecular para el gen COL4A6	20	250	200	Oncogenética Molecular
9330	PROC-F-GenMol	PRUIN3000921	Ehlers-Danlos syndrome type I (130000), Ehlers-Danlos syndrome	Estudio genético molecular para el gen COL5A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9335	PROC-F-GenMol	PRUIN3000922	Ehlers-Danlos syndrome type I (130000)	Estudio genético molecular para el gen COL5A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
9340	PROC-F-GenMol	PRUIN3000923	Ossification of the posterior longitudinal spinal ligaments (602475)	Estudio genético molecular para el gen COL6A1	20	250	200	Genética Molecular
9345	PROC-F-GenMol	PRUIN3000924	Myosclerosis congenital (255600), Ullrich congenital muscular dys	Estudio genético molecular para el gen COL6A2	20	250	200	Neurogenética Molecular
9350	PROC-F-GenMol	PRUIN3000925	Ullrich congenital muscular dystrophy (254090), Bethlem myopat	Estudio genético molecular para el gen COL6A3	20	250	200	Genética Molecular
9355	PROC-F-GenMol	PRUIN3000926		Estudio genético molecular para el gen COL6A4P2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9360	PROC-F-GenMol	PRUIN3000927		Estudio genético molecular para el gen COL6A5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9365	PROC-F-GenMol	PRUIN3000928	EBD Bart type (132000), EBD inversa (226600), EBD, localisada va	Estudio genético molecular para el gen COL7A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9370	PROC-F-GenMol	PRUIN3000929	Corneal dystrophy polymorphous posterior2 (609140), Corneal dy	Estudio genético molecular para el gen COL8A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9375	PROC-F-GenMol	PRUIN3000930	Stickler syndrome type IV (614134), Epiphyseal dysplasia multiple	Estudio genético molecular para el gen COL9A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9380	PROC-F-GenMol	PRUIN3000931	Intervertebral disc disease susceptibility to (603932), Epiphyseal	Estudio genético molecular para el gen COL9A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
9385	PROC-F-GenMol	PRUIN3000932	Intervertebral disc disease susceptibility to (603932), Epiphyseal	Estudio genético molecular para el gen COL9A3	20	250	200	Endocrinología Molecular
9390	PROC-F-GenMol	PRUIN3000933	Carnevale syndrome (265050)	Estudio genético molecular para el gen COLEC11	20	250	200	Endocrinología Molecular
9395	PROC-F-GenMol	PRUIN3000934	Endplate acetylcholinesterase deficiency (603034)	Estudio genético molecular para el gen COLQ	20	250	200	Metabólicas
9400	PROC-F-GenMol	PRUIN3000935		Estudio genético molecular para el gen COMMD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9405	PROC-F-GenMol	PRUIN3000936	Epiphyseal dysplasia multiple 1 (132400), Pseudoachondroplasia	Estudio genético molecular para el gen COMP	20	250	200	Endocrinología Molecular
9410	PROC-F-GenMol	PRUIN3000937	Panic disorder susceptibility to (167870), Schizophrenia susceptibi	Estudio genético molecular para el gen COMT	20	250	200	Endocrinología Molecular
9415	PROC-F-GenMol	PRUIN3000938	Coenzyme Q10 deficiency (607426)	Estudio genético molecular para el gen COQ2	20	250	200	Metabólicas
9420	PROC-F-GenMol	PRUIN3000939		Estudio genético molecular para el gen COQ4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9425	PROC-F-GenMol	PRUIN3000940		Estudio genético molecular para el gen COQ5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9430	PROC-F-GenMol	PRUIN3000941	Cleft lip/palate-ectodermal dysplasia syndrome (OMIM225060)	Estudio genético molecular para el gen COQ6	20	250	200	Endocrinología Molecular
9435	PROC-F-GenMol	PRUIN3000942	Coenzyme Q10 deficiency (607426)	Estudio genético molecular para el gen COQ9	20	250	200	Metabólicas
9440	PROC-F-GenMol	PRUIN3000943	Prader-Willi syndrome (OMIM 176270), Preeclampsia/eclampsia	Estudio genético molecular para el gen CORIN	20	250	200	Cardiología Molecular
9445	PROC-F-GenMol	PRUIN3000944		Estudio genético molecular para el gen CORO1A	20	250	200	Inmunología Molecular
9450	PROC-F-GenMol	PRUIN3000945	Encephalopathy progressive mitochondrial with proximal renal tul	Estudio genético molecular para el gen COX10	20	250	200	Metabólicas
9455	PROC-F-GenMol	PRUIN3000946	Cutis laxa-corneal clouding-oligophrenia syndrome (OMIM 219150)	Estudio genético molecular para el gen COX14	20	250	200	Endocrinología Molecular
9460	PROC-F-GenMol	PRUIN3000947	Leigh syndrome due to cytochrome c oxidase deficiency (256000)	Estudio genético molecular para el gen COX15	20	250	200	Cardiología Molecular
9465	PROC-F-GenMol	PRUIN3000948		Estudio genético molecular para el gen COX411	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9470	PROC-F-GenMol	PRUIN3000949	Exocrine pancreatic insufficiency dyserythropoietic anemia and ca	Estudio genético molecular para el gen COX412	20	250	200	Endocrinología Molecular
9475	PROC-F-GenMol	PRUIN3000950	Cytochrome c oxidase deficiency (220110)	Estudio genético molecular para el gen COX6B1	20	250	200	Neurogenética Molecular
9480	PROC-F-GenMol	PRUIN3000951		Estudio genético molecular para el gen COX7A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9485	PROC-F-GenMol	PRUIN3000952		Estudio genético molecular para el gen COX7A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9490	PROC-F-GenMol	PRUIN3000953	Cerebellar ataxia (604290), Hemosiderosis systemic due to aceru	Estudio genético molecular para el gen CP	20	250	200	Endocrinología Molecular
9495	PROC-F-GenMol	PRUIN3000954		Estudio genético molecular para el gen CPA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9500	PROC-F-GenMol	PRUIN3000955	VACTERL association with hydrocephaly, X-linked (OMIM 314390)	Estudio genético molecular para el gen CPA6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9505	PROC-F-GenMol	PRUIN3000956		Estudio genético molecular para el gen CPB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9510	PROC-F-GenMol	PRUIN3000957		Estudio genético molecular para el gen CPE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9515	PROC-F-GenMol	PRUIN3000958		Estudio genético molecular para el gen CPLX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9520	PROC-F-GenMol	PRUIN3000959	Carboxypeptidase N deficiency (212070)	Estudio genético molecular para el gen CPN1	20	250	200	Metabólicas
9525	PROC-F-GenMol	PRUIN3000960	Harderoporphyria (121300), Coproporphyria (121300)	Estudio genético molecular para el gen CPOX	20	250	200	Metabólicas
9530	PROC-F-GenMol	PRUIN3000961	Pulmonary hypertension familial persistent of the newborn (26538	Estudio genético molecular para el gen CPS1	20	250	200	Endocrinología Molecular

9535	PROC-F-GenMol	PRUIN3000962	CPT deficiency hepatic type IA (255120)	Estudio genético molecular para el gen CPT1A	20	250	200	Metabólicas
9540	PROC-F-GenMol	PRUIN3000963		Estudio genético molecular para el gen CPT1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9545	PROC-F-GenMol	PRUIN3000964	CPT deficiency hepatic type II (600649), CPT II deficiency lethal ne	Estudio genético molecular para el gen CPT2	20	250	200	Neurogenética Molecular
9550	PROC-F-GenMol	PRUIN3000965		Estudio genético molecular para el gen CPZ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9555	PROC-F-GenMol	PRUIN3000966	Alzheimer Disease (104300), Malaria severe resistance to (611162)	Estudio genético molecular para el gen CR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9560	PROC-F-GenMol	PRUIN3000967	Systemic lupus erythematosus susceptibility to 9 (610927)	Estudio genético molecular para el gen CR2	20	250	200	Inmunología Molecular
9565	PROC-F-GenMol	PRUIN3000968	Mental retardation, autosomal recessive 34 (614499)	Estudio genético molecular para el gen CRADD	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9570	PROC-F-GenMol	PRUIN3000969	Leber congenital amaurosis 8 (613835), Pigmented paravenous ch	Estudio genético molecular para el gen CRB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9575	PROC-F-GenMol	PRUIN3000970	Mental retardation autosomal recessive 2 (607417)	Estudio genético molecular para el gen CRBN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9580	PROC-F-GenMol	PRUIN3000971	Histiocytoma angiomatoid fibrous somatic (612160)	Estudio genético molecular para el gen CREB1	20	250	200	Oncogenética Molecular
9585	PROC-F-GenMol	PRUIN3000972		Estudio genético molecular para el gen CREB3L3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9590	PROC-F-GenMol	PRUIN3000973	Rubinstein-Taybi syndrome (180849)	Estudio genético molecular para el gen CREBBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9595	PROC-F-GenMol	PRUIN3000974	Atrioventricular septal defect partial with heterotaxy syndrome (6	Estudio genético molecular para el gen CRELD1	20	250	200	Cardiología Molecular
9600	PROC-F-GenMol	PRUIN3000975		Estudio genético molecular para el gen CRH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9605	PROC-F-GenMol	PRUIN3000976		Estudio genético molecular para el gen CRHR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9610	PROC-F-GenMol	PRUIN3000977		Estudio genético molecular para el gen CRISP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9615	PROC-F-GenMol	PRUIN3000978		Estudio genético molecular para el gen CRK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9620	PROC-F-GenMol	PRUIN3000979		Estudio genético molecular para el gen CRKL	20	250	200	Inmunología Molecular
9625	PROC-F-GenMol	PRUIN3000980	Crisponi syndrome (601378), Cold-induced sweating syndrome (2	Estudio genético molecular para el gen CRLF1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9630	PROC-F-GenMol	PRUIN3000981		Estudio genético molecular para el gen CRP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9635	PROC-F-GenMol	PRUIN3000982	Osteogenesis imperfecta type VII (610682), Osteogenesis imperfe	Estudio genético molecular para el gen CRTAP	20	250	200	Endocrinología Molecular
9640	PROC-F-GenMol	PRUIN3000983	Leber congenital amaurosis 7 (613829), Cone-rod retinal dystrophi	Estudio genético molecular para el gen CRX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9645	PROC-F-GenMol	PRUIN3000984	Cataract, autosomal dominant nuclear (-), Cataract, congenital, a	Estudio genético molecular para el gen CRYAA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9650	PROC-F-GenMol	PRUIN3000985	Cataract posterior polar 2 (613763), Myopathy myofibrillar fatal	Estudio genético molecular para el gen CRYAB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9655	PROC-F-GenMol	PRUIN3000986	Cataract congenital zonular with sutural opacities (600881)	Estudio genético molecular para el gen CRYBA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9660	PROC-F-GenMol	PRUIN3000987	Microphthalmia with cataract 4 (610426), Cataract lamellar 2 (61	Estudio genético molecular para el gen CRYBA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9665	PROC-F-GenMol	PRUIN3000988	Cataract congenital nuclear autosomal recessive 3 (611544), Cata	Estudio genético molecular para el gen CRYBB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9670	PROC-F-GenMol	PRUIN3000989	Cataract Coppock-like (604307), Cataract sutural with punctate a	Estudio genético molecular para el gen CRYBB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9675	PROC-F-GenMol	PRUIN3000990	Cataract congenital nuclear2 (609741)	Estudio genético molecular para el gen CRYBB3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9680	PROC-F-GenMol	PRUIN3000991		Estudio genético molecular para el gen CRYGB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9685	PROC-F-GenMol	PRUIN3000992	Cataract, variable zonular pulverulent (-), Cataract Coppock-like	Estudio genético molecular para el gen CRYGC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9690	PROC-F-GenMol	PRUIN3000993	Cataract congenital cerulean type3 (608983), Cataract crystalline	Estudio genético molecular para el gen CRYGD	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9695	PROC-F-GenMol	PRUIN3000994		Estudio genético molecular para el gen CRYGEP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9700	PROC-F-GenMol	PRUIN3000995	Cataract, progressive polymorphic cortical (-)	Estudio genético molecular para el gen CRYGS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9705	PROC-F-GenMol	PRUIN3000996	Deafness, autosomal dominant 40 (-)	Estudio genético molecular para el gen CRYM	20	250	200	Genética Molecular
9710	PROC-F-GenMol	PRUIN3000997		Estudio genético molecular para el gen CSAG1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9715	PROC-F-GenMol	PRUIN3000998		Estudio genético molecular para el gen CSDE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9720	PROC-F-GenMol	PRUIN3000999		Estudio genético molecular para el gen CSF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9725	PROC-F-GenMol	PRUIN3001000	Myeloid malignancy, predisposition to (-)	Estudio genético molecular para el gen CSF1R	20	250	200	Oncogenética Molecular
9730	PROC-F-GenMol	PRUIN3001001		Estudio genético molecular para el gen CSF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9735	PROC-F-GenMol	PRUIN3001002	Pulmonary alveolar proteinosis (300770)	Estudio genético molecular para el gen CSF2RA	20	250	200	Inmunología Molecular
9740	PROC-F-GenMol	PRUIN3001003	Surfactant metabolism dysfunction, pulmonary, 5 (614370)	Estudio genético molecular para el gen CSF2RB	20	250	200	Genética Molecular
9745	PROC-F-GenMol	PRUIN3001004	Neutrophilia hereditary (162830)	Estudio genético molecular para el gen CSF3R	20	250	200	Inmunología Molecular
9750	PROC-F-GenMol	PRUIN3001005		Estudio genético molecular para el gen CSGALNACT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9755	PROC-F-GenMol	PRUIN3001006	[Placental lactogen deficiency] (-)	Estudio genético molecular para el gen CSH1	20	250	200	Endocrinología Molecular
9760	PROC-F-GenMol	PRUIN3001007	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen CSMD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9765	PROC-F-GenMol	PRUIN3001008		Estudio genético molecular para el gen CSMD3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9770	PROC-F-GenMol	PRUIN3001009		Estudio genético molecular para el gen CSNK1A1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9775	PROC-F-GenMol	PRUIN3001010	Advanced sleep phase syndrome, familial, 2 (615224)	Estudio genético molecular para el gen CSNK1D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9780	PROC-F-GenMol	PRUIN3001011		Estudio genético molecular para el gen CSNK1E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9785	PROC-F-GenMol	PRUIN3001012		Estudio genético molecular para el gen CSNK2A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9790	PROC-F-GenMol	PRUIN3001013		Estudio genético molecular para el gen CSNK2A3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9795	PROC-F-GenMol	PRUIN3001014	Cardiomyopathy familial hypertrophic12 (612124), Cardiomyopat	Estudio genético molecular para el gen CSRP3	20	250	200	Cardiología Molecular

9800	PROC-F-GenMol	PRUIN3001015	Macular degeneration age-related11 (611953), Cerebral amyloid	Estudio genético molecular para el gen CST3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9805	PROC-F-GenMol	PRUIN3001016	Exfoliative ichthyosis, autosomal recessive, ichthyosis bullosa of si	Estudio genético molecular para el gen CSTA	20	250	200	Endocrinología Molecular
9810	PROC-F-GenMol	PRUIN3001017	Epilepsy progressive myoclonic 1 (254800), Unverricht-Lundborg s	Estudio genético molecular para el gen CSTB	20	250	200	Neurogenética Molecular
9815	PROC-F-GenMol	PRUIN3001018		Estudio genético molecular para el gen CSTF2T	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9820	PROC-F-GenMol	PRUIN3001019	Cerebral cavernous malformations 2 (OMIM603284), Cerebroretin	Estudio genético molecular para el gen CTC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9825	PROC-F-GenMol	PRUIN3001020	Congenital cataracts facial dysmorphism and neuropathy (604168)	Estudio genético molecular para el gen CTDP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9830	PROC-F-GenMol	PRUIN3001021		Estudio genético molecular para el gen CTF1	20	250	200	Cardiología Molecular
9835	PROC-F-GenMol	PRUIN3001022		Estudio genético molecular para el gen CTGF	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9840	PROC-F-GenMol	PRUIN3001023	Homocysteine total plasma elevated -3 (-), Cystathioninuria (219	Estudio genético molecular para el gen CTH	20	250	200	Metabólicas
9845	PROC-F-GenMol	PRUIN3001024	Barrett's esophagus (614266)	Estudio genético molecular para el gen CTHRC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9850	PROC-F-GenMol	PRUIN3001025	Celiac disease susceptibility to 3 (609755), Diabetes mellitus insuli	Estudio genético molecular para el gen CTLA4	20	250	200	Inmunología Molecular
9855	PROC-F-GenMol	PRUIN3001026	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen CTNNA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9860	PROC-F-GenMol	PRUIN3001027	Hepatoblastoma (-), Hepatocellular carcinoma (114550), Ovarian	Estudio genético molecular para el gen CTNND1	20	250	200	Oncogenética Molecular
9865	PROC-F-GenMol	PRUIN3001028		Estudio genético molecular para el gen CTNND1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9870	PROC-F-GenMol	PRUIN3001029	Cystinosis atypical nephropathic (-), Cystinosis late-onset juvenil	Estudio genético molecular para el gen CTNS	20	250	200	Metabólicas
9875	PROC-F-GenMol	PRUIN3001030	Pancreatitis chronic susceptibility to (167800)	Estudio genético molecular para el gen CTRC	20	250	200	Genética Molecular
9880	PROC-F-GenMol	PRUIN3001031	Galactosialidosis (256540)	Estudio genético molecular para el gen CTSA	20	250	200	Metabólicas
9885	PROC-F-GenMol	PRUIN3001032		Estudio genético molecular para el gen CTSB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9890	PROC-F-GenMol	PRUIN3001033	Haim-Munk syndrome (245010), Periodontitis juvenile (170650),	Estudio genético molecular para el gen CTSC	20	250	200	Inmunología Molecular
9895	PROC-F-GenMol	PRUIN3001034	Ceroid lipofuscinosis neuronal10 (610127)	Estudio genético molecular para el gen CTSD	20	250	200	Neurogenética Molecular
9900	PROC-F-GenMol	PRUIN3001035		Estudio genético molecular para el gen CTSG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9905	PROC-F-GenMol	PRUIN3001036	Pycnodysostosis (265800)	Estudio genético molecular para el gen CTSK	20	250	200	Endocrinología Molecular
9910	PROC-F-GenMol	PRUIN3001037		Estudio genético molecular para el gen CTSZ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9915	PROC-F-GenMol	PRUIN3001038		Estudio genético molecular para el gen CTTNBP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9920	PROC-F-GenMol	PRUIN3001039	Alzheimer Disease (104300), Megaloblastic anemia-1 Finnish type	Estudio genético molecular para el gen CUBN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9925	PROC-F-GenMol	PRUIN3001040		Estudio genético molecular para el gen CUL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9930	PROC-F-GenMol	PRUIN3001041	Mental retardation X-linked syndromic 15 (Cabezas type) (300354)	Estudio genético molecular para el gen CUL4B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9935	PROC-F-GenMol	PRUIN3001042		Estudio genético molecular para el gen CUL5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9940	PROC-F-GenMol	PRUIN3001043	3-M syndrome 1 (273750)	Estudio genético molecular para el gen CUL7	20	250	200	Endocrinología Molecular
9945	PROC-F-GenMol	PRUIN3001044	Macular degeneration age-related 12 (613784), Coronary artery d	Estudio genético molecular para el gen CX3CR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9950	PROC-F-GenMol	PRUIN3001045		Estudio genético molecular para el gen CXCL10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9955	PROC-F-GenMol	PRUIN3001046		Estudio genético molecular para el gen CXCL11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9960	PROC-F-GenMol	PRUIN3001047	AIDS resistance to (609423)	Estudio genético molecular para el gen CXCL12	20	250	200	Inmunología Molecular
9965	PROC-F-GenMol	PRUIN3001048		Estudio genético molecular para el gen CXCL16	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9970	PROC-F-GenMol	PRUIN3001049		Estudio genético molecular para el gen CXCL5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9975	PROC-F-GenMol	PRUIN3001050	AIDS slow progression to (609423)	Estudio genético molecular para el gen CXCR1	20	250	200	Inmunología Molecular
9980	PROC-F-GenMol	PRUIN3001051		Estudio genético molecular para el gen CXCR3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
9985	PROC-F-GenMol	PRUIN3001052	Myelokathexis, isolated (-), WHIM syndrome (193670)	Estudio genético molecular para el gen CXCR4	20	250	200	Inmunología Molecular
9990	PROC-F-GenMol	PRUIN3001053	Methemoglobinemia type IV (250790)	Estudio genético molecular para el gen CYB5A	20	250	200	Hematología Molecular
9995	PROC-F-GenMol	PRUIN3001054	Methemoglobinemia type II (250800), Methemoglobinemia type	Estudio genético molecular para el gen CYB5R3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10000	PROC-F-GenMol	PRUIN3001055	Chronic granulomatous disease autosomal due to deficiency of CY	Estudio genético molecular para el gen CYBA	20	250	200	Inmunología Molecular
10005	PROC-F-GenMol	PRUIN3001056	Atypical mycobacteriosis familiar X-linked 2 (300645), Chronic gra	Estudio genético molecular para el gen CYBB	20	250	200	Inmunología Molecular
10010	PROC-F-GenMol	PRUIN3001057		Estudio genético molecular para el gen CYBRD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10015	PROC-F-GenMol	PRUIN3001058	Thrombocytopenia 4 (612004)	Estudio genético molecular para el gen CYCS	20	250	200	Hematología Molecular
10020	PROC-F-GenMol	PRUIN3001059	Brooke-Spiegler syndrome (605041), Cyliindromatosis, familial (13	Estudio genético molecular para el gen CYLD	20	250	200	Endocrinología Molecular
10025	PROC-F-GenMol	PRUIN3001060	17q21.31 microdeletion syndrome (OMIM 610443)	Estudio genético molecular para el gen CYP11A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10030	PROC-F-GenMol	PRUIN3001061	Aldosteronism glucocorticoid-remediable (103900), Adrenal hype	Estudio genético molecular para el gen CYP11B1	20	250	200	Metabólicas
10035	PROC-F-GenMol	PRUIN3001062	Low renin hypertension, susceptibility to (-), Aldosterone to reni	Estudio genético molecular para el gen CYP11B2	20	250	200	Metabólicas
10040	PROC-F-GenMol	PRUIN3001063	Parkinson Disease (-), 1720-lyase deficiency isolated (202110), 17-	Estudio genético molecular para el gen CYP17A1	20	250	200	Metabólicas
10045	PROC-F-GenMol	PRUIN3001064	, Aromatase excess syndrome (139300), Aromatase deficiency (61	Estudio genético molecular para el gen CYP19A1	20	250	200	Metabólicas
10050	PROC-F-GenMol	PRUIN3001065		Estudio genético molecular para el gen CYP1A1	20	250	200	Neurogenética Molecular
10055	PROC-F-GenMol	PRUIN3001066		Estudio genético molecular para el gen CYP1A2	20	250	200	Neurogenética Molecular
10060	PROC-F-GenMol	PRUIN3001067	, Glaucoma early-onset digenic (-), Glaucoma primary open angl	Estudio genético molecular para el gen CYP1B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

10065	PROC-F-GenMol	PRUIN3001068	Hyperandrogenism nonclassic type due to 21-hydroxylase deficiency	Estudio genético molecular para el gen CYP21A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10070	PROC-F-GenMol	PRUIN3001069	Hypercalcemia infantile (143880)	Estudio genético molecular para el gen CYP24A1	20	250	200	Metabólicas
10075	PROC-F-GenMol	PRUIN3001070		Estudio genético molecular para el gen CYP26A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10080	PROC-F-GenMol	PRUIN3001071	Pyruvate dehydrogenase e3-binding protein deficiency (OMIM 241200)	Estudio genético molecular para el gen CYP26B1	20	250	200	Metabólicas
10085	PROC-F-GenMol	PRUIN3001072	Cerebrotendinous xanthomatosis (213700)	Estudio genético molecular para el gen CYP27A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10090	PROC-F-GenMol	PRUIN3001073	Vitamin D-dependent rickets type I (264700)	Estudio genético molecular para el gen CYP27B1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10095	PROC-F-GenMol	PRUIN3001074		Estudio genético molecular para el gen CYP2A13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10100	PROC-F-GenMol	PRUIN3001075	Lung cancer resistance to (211980), Nicotine addiction protection	Estudio genético molecular para el gen CYP2A6	20	250	200	Oncogenética Molecular
10105	PROC-F-GenMol	PRUIN3001076	Efavirenz, poor metabolism of (614546)	Estudio genético molecular para el gen CYP2B6	20	250	200	Endocrinología Molecular
10110	PROC-F-GenMol	PRUIN3001077		Estudio genético molecular para el gen CYP2C18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10115	PROC-F-GenMol	PRUIN3001078	Lung cancer (OMIM 211980) ; Parkinson disease 2 (OMIM 600116)	Estudio genético molecular para el gen CYP2C19	20	250	200	Oncogenética Molecular
10120	PROC-F-GenMol	PRUIN3001079	Rhabdomyolysis cerivastatin-induced (-)	Estudio genético molecular para el gen CYP2C8	20	250	200	Endocrinología Molecular
10125	PROC-F-GenMol	PRUIN3001080	Warfarin sensitivity (122700), Tolbutamide poor metabolizer (-)	Estudio genético molecular para el gen CYP2C9	20	250	200	Endocrinología Molecular
10130	PROC-F-GenMol	PRUIN3001081	Amitriptyline response (I), Nortriptyline response (I), Disorder due to	Estudio genético molecular para el gen CYP2D6	20	250	200	Neurogenética Molecular
10135	PROC-F-GenMol	PRUIN3001082		Estudio genético molecular para el gen CYP2D7P1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10140	PROC-F-GenMol	PRUIN3001083		Estudio genético molecular para el gen CYP2E1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10145	PROC-F-GenMol	PRUIN3001084		Estudio genético molecular para el gen CYP2F1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10150	PROC-F-GenMol	PRUIN3001085		Estudio genético molecular para el gen CYP2G1P	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10155	PROC-F-GenMol	PRUIN3001086		Estudio genético molecular para el gen CYP2J2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10160	PROC-F-GenMol	PRUIN3001087	Rickets due to defect in vitamin D 25-hydroxylation (600081)	Estudio genético molecular para el gen CYP2R1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10165	PROC-F-GenMol	PRUIN3001088	X inactivation, familial skewed, 1 (OMIM 300087)	Estudio genético molecular para el gen CYP2W1	20	250	200	Cardiología Molecular
10170	PROC-F-GenMol	PRUIN3001089		Estudio genético molecular para el gen CYP3A4	20	250	200	Oncogenética Molecular
10175	PROC-F-GenMol	PRUIN3001090		Estudio genético molecular para el gen CYP3A43	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10180	PROC-F-GenMol	PRUIN3001091	Hypertension salt-sensitive essential susceptibility to (145500)	Estudio genético molecular para el gen CYP3A5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10185	PROC-F-GenMol	PRUIN3001092		Estudio genético molecular para el gen CYP3A5P1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10190	PROC-F-GenMol	PRUIN3001093		Estudio genético molecular para el gen CYP3A7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10195	PROC-F-GenMol	PRUIN3001094		Estudio genético molecular para el gen CYP46A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10200	PROC-F-GenMol	PRUIN3001095		Estudio genético molecular para el gen CYP4A11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10205	PROC-F-GenMol	PRUIN3001096		Estudio genético molecular para el gen CYP4A22	20	250	200	Endocrinología Molecular
10210	PROC-F-GenMol	PRUIN3001097		Estudio genético molecular para el gen CYP4B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10215	PROC-F-GenMol	PRUIN3001098		Estudio genético molecular para el gen CYP4F12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10220	PROC-F-GenMol	PRUIN3001099		Estudio genético molecular para el gen CYP4F2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10225	PROC-F-GenMol	PRUIN3001100	Ichthyosis lamellar3 (604777)	Estudio genético molecular para el gen CYP4F22	20	250	200	Endocrinología Molecular
10230	PROC-F-GenMol	PRUIN3001101		Estudio genético molecular para el gen CYP4F3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10235	PROC-F-GenMol	PRUIN3001102	Bietti crystalline corneoretinal dystrophy (210370)	Estudio genético molecular para el gen CYP4V2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10240	PROC-F-GenMol	PRUIN3001103		Estudio genético molecular para el gen CYP7A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10245	PROC-F-GenMol	PRUIN3001104	Alzheimer Disease (104300), Spastic paraplegia-5A (270800), Bile	Estudio genético molecular para el gen CYP7B1	20	250	200	Hepatología Molecular
10250	PROC-F-GenMol	PRUIN3001105		Estudio genético molecular para el gen CYSLTR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10255	PROC-F-GenMol	PRUIN3001106		Estudio genético molecular para el gen CYSLTR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10260	PROC-F-GenMol	PRUIN3001107	D-2-hydroxyglutaric aciduria (600721)	Estudio genético molecular para el gen D2HGDH	20	250	200	Metabólicas
10265	PROC-F-GenMol	PRUIN3001108	Muscular dystrophy-dystroglycanopathy (limb-girdle) type C7 (613	Estudio genético molecular para el gen DAG1	20	250	200	Metabólicas
10270	PROC-F-GenMol	PRUIN3001109	Schizophrenia (181500)	Estudio genético molecular para el gen DAO	20	250	200	Neurogenética Molecular
10275	PROC-F-GenMol	PRUIN3001110	Schizophrenia (181500)	Estudio genético molecular para el gen DAOA	20	250	200	Neurogenética Molecular
10280	PROC-F-GenMol	PRUIN3001111		Estudio genético molecular para el gen DAPK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10285	PROC-F-GenMol	PRUIN3001112	[Blood group Duffy system] (110700), [White blood cell count QTL	Estudio genético molecular para el gen DARC	20	250	200	Hematología Molecular
10290	PROC-F-GenMol	PRUIN3001113	Leukoencephalopathy with brain stem and spinal cord involvement	Estudio genético molecular para el gen DARS2	20	250	200	Metabólicas
10295	PROC-F-GenMol	PRUIN3001114	Spermatogenic failure 10 (OMIM 614822), Spermatogenic failure,	Estudio genético molecular para el gen DAZ1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10300	PROC-F-GenMol	PRUIN3001115	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen DAZ2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10305	PROC-F-GenMol	PRUIN3001116	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen DAZ3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10310	PROC-F-GenMol	PRUIN3001117	Spermatogenic failure susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen DAZL	20	250	200	Endocrinología Molecular
10315	PROC-F-GenMol	PRUIN3001118	Dopamine beta-hydroxylase deficiency (223360), [Dopamine-beta	Estudio genético molecular para el gen DBH	20	250	200	Metabólicas
10320	PROC-F-GenMol	PRUIN3001119		Estudio genético molecular para el gen DBI	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10325	PROC-F-GenMol	PRUIN3001120	Alzheimer Disease (104300), Maple syrup urine disease type II (24	Estudio genético molecular para el gen DBT	20	250	200	Metabólicas

10330	PROC-F-GenMol	PRUIN3001121		Estudio genético molecular para el gen DCAF13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10335	PROC-F-GenMol	PRUIN3001122	Woodhouse-Sakati syndrome (241080), Hypogonadism, diabetes	Estudio genético molecular para el gen DCAF17	20	250	200	Endocrinología Molecular
10340	PROC-F-GenMol	PRUIN3001123	Mirror movements congenital (157600), Colorectal cancer (-)	Estudio genético molecular para el gen DCC	20	250	200	Oncogenética Molecular
10345	PROC-F-GenMol	PRUIN3001124		Estudio genético molecular para el gen DCDC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10350	PROC-F-GenMol	PRUIN3001125	Gemcitabine response ()	Estudio genético molecular para el gen DCK	20	250	200	Neurogenética Molecular
10355	PROC-F-GenMol	PRUIN3001126		Estudio genético molecular para el gen DCL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10360	PROC-F-GenMol	PRUIN3001127	Omenn syndrome (603554), Severe combined immunodeficiency	Estudio genético molecular para el gen DCLRE1C	20	250	200	Inmunología Molecular
10365	PROC-F-GenMol	PRUIN3001128	Corneal dystrophy congenital stromal (610048)	Estudio genético molecular para el gen DCN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10370	PROC-F-GenMol	PRUIN3001129		Estudio genético molecular para el gen DCP1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10375	PROC-F-GenMol	PRUIN3001130		Estudio genético molecular para el gen DCTD	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10380	PROC-F-GenMol	PRUIN3001131	Perry syndrome (168605), Amyotrophic lateral sclerosis susceptib	Estudio genético molecular para el gen DCTN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10385	PROC-F-GenMol	PRUIN3001132	Subcortical laminal heteropia X-linked (300067), Lissencephaly X-	Estudio genético molecular para el gen DCX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10390	PROC-F-GenMol	PRUIN3001133	Pentosuria (260800)	Estudio genético molecular para el gen DCXR	20	250	200	Metabólicas
10395	PROC-F-GenMol	PRUIN3001134		Estudio genético molecular para el gen DDAH1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10400	PROC-F-GenMol	PRUIN3001135		Estudio genético molecular para el gen DDAH2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10405	PROC-F-GenMol	PRUIN3001136	Xeroderma pigmentosum, group E, DDB-negative subtype (27874)	Estudio genético molecular para el gen DDB2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10410	PROC-F-GenMol	PRUIN3001137	Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency (608643)	Estudio genético molecular para el gen DDC	20	250	200	Metabólicas
10415	PROC-F-GenMol	PRUIN3001138	Congenital order of glycosylation type 1r (614507), Carbohydrate-	Estudio genético molecular para el gen DDOST	20	250	200	Metabólicas
10420	PROC-F-GenMol	PRUIN3001139		Estudio genético molecular para el gen DDR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10425	PROC-F-GenMol	PRUIN3001140	Spondylometaepiphyseal dysplasia short limb-hand type (271665)	Estudio genético molecular para el gen DDR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10430	PROC-F-GenMol	PRUIN3001141	Warsaw breakage syndrome (613398)	Estudio genético molecular para el gen DDX11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10435	PROC-F-GenMol	PRUIN3001142		Estudio genético molecular para el gen DDX20	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10440	PROC-F-GenMol	PRUIN3001143		Estudio genético molecular para el gen DDX25	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10445	PROC-F-GenMol	PRUIN3001144		Estudio genético molecular para el gen DDX39B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10450	PROC-F-GenMol	PRUIN3001145	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen DDX3Y	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10455	PROC-F-GenMol	PRUIN3001146		Estudio genético molecular para el gen DDX5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10460	PROC-F-GenMol	PRUIN3001147		Estudio genético molecular para el gen DDX53	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10465	PROC-F-GenMol	PRUIN3001148		Estudio genético molecular para el gen DDX58	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10470	PROC-F-GenMol	PRUIN3001149	MENTAL RETARDATION, AUTOSOMAL DOMINANT 24 (615828)	Estudio genético molecular para el gen DEAF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10475	PROC-F-GenMol	PRUIN3001150	Esophageal squamous cell carcinoma (133239)	Estudio genético molecular para el gen DEC1	20	250	200	Oncogenética Molecular
10480	PROC-F-GenMol	PRUIN3001151	?DECR deficiency (-)	Estudio genético molecular para el gen DECR1	20	250	200	Metabólicas
10485	PROC-F-GenMol	PRUIN3001152		Estudio genético molecular para el gen DEFB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10490	PROC-F-GenMol	PRUIN3001153		Estudio genético molecular para el gen DEFB126	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10495	PROC-F-GenMol	PRUIN3001154		Estudio genético molecular para el gen DEFB4A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10500	PROC-F-GenMol	PRUIN3001155	Myofibrillar myopathy 1 (601419), Muscular dystrophy, limb-girdl	Estudio genético molecular para el gen DES	20	250	200	Cardiología Molecular
10505	PROC-F-GenMol	PRUIN3001156	Deafness autosomal dominant 5 (600994)	Estudio genético molecular para el gen DFNA5	20	250	200	Genética Molecular
10510	PROC-F-GenMol	PRUIN3001157	Vitiligo-associated multiple autoimmune disease susceptibility 1 (Estudio genético molecular para el gen DFNB31	20	250	200	Inmunología Molecular
10515	PROC-F-GenMol	PRUIN3001158	Deafness, autosomal dominant 64 (OMIM614152)	Estudio genético molecular para el gen DFNB59	20	250	200	Genética Molecular
10520	PROC-F-GenMol	PRUIN3001159	DIARRHEA 7 (615863)	Estudio genético molecular para el gen DGAT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10525	PROC-F-GenMol	PRUIN3001160	Seckel syndrome 6 (OMIM 614728), Shprintzen syndrome (19243	Estudio genético molecular para el gen DGCR14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10530	PROC-F-GenMol	PRUIN3001161	Shprintzen syndrome (192430)	Estudio genético molecular para el gen DGCR2	20	250	200	Cardiología Molecular
10535	PROC-F-GenMol	PRUIN3001162		Estudio genético molecular para el gen DGCR5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10540	PROC-F-GenMol	PRUIN3001163	Shprintzen syndrome (192430)	Estudio genético molecular para el gen DGCR6	20	250	200	Cardiología Molecular
10545	PROC-F-GenMol	PRUIN3001164	Shprintzen syndrome (192430)	Estudio genético molecular para el gen DGCR8	20	250	200	Cardiología Molecular
10550	PROC-F-GenMol	PRUIN3001165	Nephrotic syndrome, type 7 (615008)	Estudio genético molecular para el gen DGKD	20	250	200	Neurogenética Molecular
10555	PROC-F-GenMol	PRUIN3001166	Mitochondrial DNA depletion syndrome 3 (hepatocerebral type) (Estudio genético molecular para el gen DGUOK	20	250	200	Hepatología Molecular
10560	PROC-F-GenMol	PRUIN3001167	Desmosterolosis (602398)	Estudio genético molecular para el gen DHCR27	20	250	200	Metabólicas
10565	PROC-F-GenMol	PRUIN3001168	Smith-Lemli-Opitz syndrome (270400)	Estudio genético molecular para el gen DHCR7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10570	PROC-F-GenMol	PRUIN3001169	Retinitis pigmentosa 59 (613861)	Estudio genético molecular para el gen DHDDS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10575	PROC-F-GenMol	PRUIN3001170	Megaloblastic anemia due to dihydrofolate reductase deficiency (Estudio genético molecular para el gen DHFR	20	250	200	Metabólicas
10580	PROC-F-GenMol	PRUIN3001171	46XY sex reversal 7 (233420), 46XY partial gonadal dysgenesis with	Estudio genético molecular para el gen DHH	20	250	200	Endocrinología Molecular
10585	PROC-F-GenMol	PRUIN3001172	Miller syndrome (264750)	Estudio genético molecular para el gen DHODH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10590	PROC-F-GenMol	PRUIN3001173		Estudio genético molecular para el gen DHRS4L1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

10595	PROC-F-GenMol	PRUIN3001174		Estudio genético molecular para el gen DHX16	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10600	PROC-F-GenMol	PRUIN3001175		Estudio genético molecular para el gen DHX36	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10605	PROC-F-GenMol	PRUIN3001176		Estudio genético molecular para el gen DHX37	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10610	PROC-F-GenMol	PRUIN3001177	Deafness, autosomal dominant 4b (OMIM 614614)	Estudio genético molecular para el gen DIABLO	20	250	200	Genética Molecular
10615	PROC-F-GenMol	PRUIN3001178	Deafness autosomal dominant 1 (124900)	Estudio genético molecular para el gen DIAPH1	20	250	200	Genética Molecular
10620	PROC-F-GenMol	PRUIN3001179	Premature ovarian failure (300511)	Estudio genético molecular para el gen DIAPH2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10625	PROC-F-GenMol	PRUIN3001180	Alzheimer Disease (104300), Auditory neuropathy, autosomal dom	Estudio genético molecular para el gen DIAPH3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10630	PROC-F-GenMol	PRUIN3001181	Pleuropulmonary blastoma (601200), Rhabdomyosarcoma, embry	Estudio genético molecular para el gen DICER1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10635	PROC-F-GenMol	PRUIN3001182		Estudio genético molecular para el gen DIO1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10640	PROC-F-GenMol	PRUIN3001183		Estudio genético molecular para el gen DIO2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10645	PROC-F-GenMol	PRUIN3001184		Estudio genético molecular para el gen DIP2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10650	PROC-F-GenMol	PRUIN3001185	Mental retardation FRA12A type (136630)	Estudio genético molecular para el gen DIP2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10655	PROC-F-GenMol	PRUIN3001186	Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen DIP2C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10660	PROC-F-GenMol	PRUIN3001187	Renal cell carcinoma, nonpapillary (144700)	Estudio genético molecular para el gen DIRC2	20	250	200	Oncogenética Molecular
10665	PROC-F-GenMol	PRUIN3001188	Renal hamartomas nephroblastomatosis and fetal gigantism (267	Estudio genético molecular para el gen DIS3L2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10670	PROC-F-GenMol	PRUIN3001189	Alzheimer Disease (104300), Schizoaffective disorder susceptibili	Estudio genético molecular para el gen DISC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10675	PROC-F-GenMol	PRUIN3001190		Estudio genético molecular para el gen DISP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10680	PROC-F-GenMol	PRUIN3001191	Dyskeratosis congenita-1 (305000), Hoyeraal-Hreidarsson syndrom	Estudio genético molecular para el gen DKC1	20	250	200	Inmunología Molecular
10685	PROC-F-GenMol	PRUIN3001192		Estudio genético molecular para el gen DKK2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10690	PROC-F-GenMol	PRUIN3001193		Estudio genético molecular para el gen DKK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10695	PROC-F-GenMol	PRUIN3001194	Pyruvate dehydrogenase E2 deficiency (245348)	Estudio genético molecular para el gen DLAT	20	250	200	Metabólicas
10700	PROC-F-GenMol	PRUIN3001195	Leigh syndrome (256000), Maple syrup urine disease type III (248	Estudio genético molecular para el gen DLD	20	250	200	Metabólicas
10705	PROC-F-GenMol	PRUIN3001196	Mental retardation X-linked-90 (300850)	Estudio genético molecular para el gen DLG3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10710	PROC-F-GenMol	PRUIN3001197		Estudio genético molecular para el gen DLG5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10715	PROC-F-GenMol	PRUIN3001198		Estudio genético molecular para el gen DLGAP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10720	PROC-F-GenMol	PRUIN3001199		Estudio genético molecular para el gen DLGAP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10725	PROC-F-GenMol	PRUIN3001200		Estudio genético molecular para el gen DLL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10730	PROC-F-GenMol	PRUIN3001201	Spondylocostal dysostosis autosomal recessive1 (277300)	Estudio genético molecular para el gen DLL3	20	250	200	Endocrinología Molecular
10735	PROC-F-GenMol	PRUIN3001202	Amelogenesis imperfecta hypomaturation-hypoplastic type with	Estudio genético molecular para el gen DLX3	20	250	200	Endocrinología Molecular
10740	PROC-F-GenMol	PRUIN3001203	Split-hand/foot malformation 1 with sensorineural hearing loss (2	Estudio genético molecular para el gen DLX5	20	250	200	Endocrinología Molecular
10745	PROC-F-GenMol	PRUIN3001204		Estudio genético molecular para el gen DLX6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10750	PROC-F-GenMol	PRUIN3001205		Estudio genético molecular para el gen DMBT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10755	PROC-F-GenMol	PRUIN3001206		Estudio genético molecular para el gen DMC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10760	PROC-F-GenMol	PRUIN3001207	Becker muscular dystrophy (300376), Cardiomyopathy dilated 3B	Estudio genético molecular para el gen DMD	20	250	200	Genética Molecular
10765	PROC-F-GenMol	PRUIN3001208	Dimethylglycine dehydrogenase deficiency (605850)	Estudio genético molecular para el gen DMGDH	20	250	200	Metabólicas
10770	PROC-F-GenMol	PRUIN3001209	Hypophosphatemic rickets AR (241520)	Estudio genético molecular para el gen DMP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10775	PROC-F-GenMol	PRUIN3001210	Myotonic dystrophy 1 (160900)	Estudio genético molecular para el gen DMPK	20	250	200	Genética Molecular
10780	PROC-F-GenMol	PRUIN3001211		Estudio genético molecular para el gen DMRT1	20	250	200	Endocrinología Molecular
10785	PROC-F-GenMol	PRUIN3001212		Estudio genético molecular para el gen DMXL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10790	PROC-F-GenMol	PRUIN3001213	Ciliary dyskinesia, primary, 10 (OMIM 612518)	Estudio genético molecular para el gen DNAAF1	20	250	200	Genética Molecular
10795	PROC-F-GenMol	PRUIN3001214	Chromosome Xq28 deletion syndrome (OMIM 300475), Ciliary dys	Estudio genético molecular para el gen DNAAF2	20	250	200	Genética Molecular
10800	PROC-F-GenMol	PRUIN3001215	Ciliary dyskinesia, primary, 19 (OMIM 614935), Ciliary dyskinesia,	Estudio genético molecular para el gen DNAAF3	20	250	200	Genética Molecular
10805	PROC-F-GenMol	PRUIN3001216	Alzheimer Disease (104300), Ciliary dyskinesia primary7 with or w	Estudio genético molecular para el gen DNAH11	20	250	200	Genética Molecular
10810	PROC-F-GenMol	PRUIN3001217	Ciliary dyskinesia primary3 with or without situs inversus (608644)	Estudio genético molecular para el gen DNAH5	20	250	200	Genética Molecular
10815	PROC-F-GenMol	PRUIN3001218		Estudio genético molecular para el gen DNAH9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10820	PROC-F-GenMol	PRUIN3001219	Ciliary dyskinesia primary1 with or without situs inversus (244400)	Estudio genético molecular para el gen DNAI1	20	250	200	Genética Molecular
10825	PROC-F-GenMol	PRUIN3001220	Ciliary dyskinesia primary9 with or without situs inversus (612444)	Estudio genético molecular para el gen DNAI2	20	250	200	Genética Molecular
10830	PROC-F-GenMol	PRUIN3001221		Estudio genético molecular para el gen DNAJA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10835	PROC-F-GenMol	PRUIN3001222	Spinal muscular atrophy, distal, autosomal recessive, 5 (614881)	Estudio genético molecular para el gen DNAJB2	20	250	200	Genética Molecular
10840	PROC-F-GenMol	PRUIN3001223	LEUKOCYTE ADHESION DEFICIENCY, TYPE III (OMIM 612840), Limb	Estudio genético molecular para el gen DNAJB6	20	250	200	Inmunología Molecular
10845	PROC-F-GenMol	PRUIN3001224	3-methylglutaconic aciduria type V (610198)	Estudio genético molecular para el gen DNAJC19	20	250	200	Metabólicas
10850	PROC-F-GenMol	PRUIN3001225	Kufs disease autosomal dominant (162350)	Estudio genético molecular para el gen DNAJC5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10855	PROC-F-GenMol	PRUIN3001226	Parkinson disease 19, juvenile-onset (615528)	Estudio genético molecular para el gen DNAJC6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

10860	PROC-F-GenMol	PRUIN3001227	Ciliary dyskinesia primary16 (614017)	Estudio genético molecular para el gen DNAL1	20	250	200	Genética Molecular
10865	PROC-F-GenMol	PRUIN3001228	Systemic lupus erythematosus susceptibility to (152700)	Estudio genético molecular para el gen DNASE1	20	250	200	Inmunología Molecular
10870	PROC-F-GenMol	PRUIN3001229	Systemic lupus erythematosus 16 (614420)	Estudio genético molecular para el gen DNASE1L3	20	250	200	Inmunología Molecular
10875	PROC-F-GenMol	PRUIN3001230		Estudio genético molecular para el gen DNASE2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10880	PROC-F-GenMol	PRUIN3001231		Estudio genético molecular para el gen DND1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10885	PROC-F-GenMol	PRUIN3001232		Estudio genético molecular para el gen DNM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10890	PROC-F-GenMol	PRUIN3001233	Encephalopathy, lethal, due to defective mitochondrial and perox	Estudio genético molecular para el gen DNM1L	20	250	200	Metabólicas
10895	PROC-F-GenMol	PRUIN3001234	Charcot-Marie-Tooth disease axonal type 2M (606482), Myopath	Estudio genético molecular para el gen DNM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10900	PROC-F-GenMol	PRUIN3001235	Neuropathy hereditary sensory type IE (614116)	Estudio genético molecular para el gen DNMT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10905	PROC-F-GenMol	PRUIN3001236	TATTON-BROWN-RAHMAN SYNDROME (615879)	Estudio genético molecular para el gen DNMT3A	20	250	200	Endocrinología Molecular
10910	PROC-F-GenMol	PRUIN3001237	Immunodeficiency-centromeric instability-facial anomalies syndro	Estudio genético molecular para el gen DNMT3B	20	250	200	Inmunología Molecular
10915	PROC-F-GenMol	PRUIN3001238		Estudio genético molecular para el gen DNMT3L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10920	PROC-F-GenMol	PRUIN3001239		Estudio genético molecular para el gen DOC2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10925	PROC-F-GenMol	PRUIN3001240		Estudio genético molecular para el gen DOCK3	20	250	200	Inmunología Molecular
10930	PROC-F-GenMol	PRUIN3001241		Estudio genético molecular para el gen DOCK4	20	250	200	Inmunología Molecular
10935	PROC-F-GenMol	PRUIN3001242	Adams-Oliver syndrome 2 (614194)	Estudio genético molecular para el gen DOCK6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10940	PROC-F-GenMol	PRUIN3001243	Mental retardation autosomal dominant 2 (614113), Hyper-IgE re	Estudio genético molecular para el gen DOCK8	20	250	200	Inmunología Molecular
10945	PROC-F-GenMol	PRUIN3001244		Estudio genético molecular para el gen DOCK9	20	250	200	Inmunología Molecular
10950	PROC-F-GenMol	PRUIN3001245	Fetal akinesia deformation sequence (208150), Myasthenia limb-g	Estudio genético molecular para el gen DOK7	20	250	200	Endocrinología Molecular
10955	PROC-F-GenMol	PRUIN3001246	Congenital disorder of glycosylation type Im (610768)	Estudio genético molecular para el gen DOLK	20	250	200	Metabólicas
10960	PROC-F-GenMol	PRUIN3001247	Myasthenia, limb-girdle, with tubular aggregates (OMIM 610542)	Estudio genético molecular para el gen DPAGT1	20	250	200	Genética Molecular
10965	PROC-F-GenMol	PRUIN3001248	Congenital disorder of glycosylation type Ie (608799)	Estudio genético molecular para el gen DPM1	20	250	200	Metabólicas
10970	PROC-F-GenMol	PRUIN3001249	Congenital disorder of glycosylation type Io (612937)	Estudio genético molecular para el gen DPM3	20	250	200	Metabólicas
10975	PROC-F-GenMol	PRUIN3001250		Estudio genético molecular para el gen DPP10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
10980	PROC-F-GenMol	PRUIN3001251	Ventricular fibrillation paroxysmal familial2 (612956)	Estudio genético molecular para el gen DPP6	20	250	200	Cardiología Molecular
10985	PROC-F-GenMol	PRUIN3001252	Spermatogenic failure 9 (613958)	Estudio genético molecular para el gen DPY19L2	20	250	200	Endocrinología Molecular
10990	PROC-F-GenMol	PRUIN3001253	Fluoropyrimidine response (), Tegafur response (), Dihydropyrimid	Estudio genético molecular para el gen DPYD	20	250	200	Metabólicas
10995	PROC-F-GenMol	PRUIN3001254	Dihydropyrimidinuria (222748)	Estudio genético molecular para el gen DPYS	20	250	200	Metabólicas
11000	PROC-F-GenMol	PRUIN3001255		Estudio genético molecular para el gen DPYSL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11005	PROC-F-GenMol	PRUIN3001256		Estudio genético molecular para el gen DRD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11010	PROC-F-GenMol	PRUIN3001257	Dystonia myoclonic (159900)	Estudio genético molecular para el gen DRD2	20	250	200	Neurogenética Molecular
11015	PROC-F-GenMol	PRUIN3001258	Schizophrenia (181500), Hereditary essential tremor 1 (190300)	Estudio genético molecular para el gen DRD3	20	250	200	Neurogenética Molecular
11020	PROC-F-GenMol	PRUIN3001259	[Novelty seeking personality] (601696), Attention deficit-hyperact	Estudio genético molecular para el gen DRD4	20	250	200	Neurogenética Molecular
11025	PROC-F-GenMol	PRUIN3001260	Attention deficit-hyperactivity disorder susceptibility to (143465)	Estudio genético molecular para el gen DRD5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11030	PROC-F-GenMol	PRUIN3001261		Estudio genético molecular para el gen DROSHA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11035	PROC-F-GenMol	PRUIN3001262		Estudio genético molecular para el gen DRP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11040	PROC-F-GenMol	PRUIN3001263	Arrhythmogenic right ventricular dysplasia 11 (610476)	Estudio genético molecular para el gen DSC2	20	250	200	Cardiología Molecular
11045	PROC-F-GenMol	PRUIN3001264	Hypotrichosis and recurrent skin vesicles (613102)	Estudio genético molecular para el gen DSC3	20	250	200	Endocrinología Molecular
11050	PROC-F-GenMol	PRUIN3001265		Estudio genético molecular para el gen DSCAM	20	250	200	Endocrinología Molecular
11055	PROC-F-GenMol	PRUIN3001266		Estudio genético molecular para el gen DSCR8	20	250	200	Endocrinología Molecular
11060	PROC-F-GenMol	PRUIN3001267	Keratosis palmoplantar striata 1 (148700), Erythroderma, conger	Estudio genético molecular para el gen DSG1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11065	PROC-F-GenMol	PRUIN3001268	Primary dilated cardiomyopathy (), Arrhythmogenic right ventricu	Estudio genético molecular para el gen DSG2	20	250	200	Cardiología Molecular
11070	PROC-F-GenMol	PRUIN3001269	Hypotrichosis localized autosomal recessive (607903)	Estudio genético molecular para el gen DSG4	20	250	200	Endocrinología Molecular
11075	PROC-F-GenMol	PRUIN3001270	Arrhythmogenic right ventricular dysplasia 8 (607450), Dilated ca	Estudio genético molecular para el gen DSP	20	250	200	Cardiología Molecular
11080	PROC-F-GenMol	PRUIN3001271	Deafness autosomal dominant 36 with dentinogenesis (605594)	Estudio genético molecular para el gen DSPP	20	250	200	Endocrinología Molecular
11085	PROC-F-GenMol	PRUIN3001272	Epidermolysis bullosa simplex, autosomal recessive 2 (615425), NE	Estudio genético molecular para el gen DST	20	250	200	Endocrinología Molecular
11090	PROC-F-GenMol	PRUIN3001273	Left ventricular noncompaction 1 with or without congenital hearl	Estudio genético molecular para el gen DTNA	20	250	200	Cardiología Molecular
11095	PROC-F-GenMol	PRUIN3001274	Hermansky-Pudlak syndrome 7 (614076), Schizophrenia (181500)	Estudio genético molecular para el gen DTNBP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11100	PROC-F-GenMol	PRUIN3001275	Thyroid dysmorphogenesis 6 (607200)	Estudio genético molecular para el gen DUOX2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11105	PROC-F-GenMol	PRUIN3001276	Thyroid dysmorphogenesis 5 (274900)	Estudio genético molecular para el gen DUOX2A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11110	PROC-F-GenMol	PRUIN3001277		Estudio genético molecular para el gen DUSP23	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11115	PROC-F-GenMol	PRUIN3001278		Estudio genético molecular para el gen DUX4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11120	PROC-F-GenMol	PRUIN3001279		Estudio genético molecular para el gen DXO	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

11125	PROC-F-GenMol	PRUIN3001280	Smith-McCort dysplasia (607326), Dyggve-Melchior-Clausen disease	Estudio genético molecular para el gen DYM	20	250	200	Endocrinología Molecular
11130	PROC-F-GenMol	PRUIN3001281	Mental retardation, autosomal dominant 13 (614563), Spinal muscle atrophy 13	Estudio genético molecular para el gen DYNC1H1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11135	PROC-F-GenMol	PRUIN3001282	Short rib-polydactyly syndrome type II digenic (263520), Short rib-polydactyly syndrome type II digenic	Estudio genético molecular para el gen DYNC2H1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11140	PROC-F-GenMol	PRUIN3001283	Mental retardation autosomal dominant 7 (614014)	Estudio genético molecular para el gen DYRK1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11145	PROC-F-GenMol	PRUIN3001284	Miyoshi muscular dystrophy 1 (254130), Myopathy distal with anterior horn cell loss	Estudio genético molecular para el gen DYSF	20	250	200	Genética Molecular
11150	PROC-F-GenMol	PRUIN3001285	Dyslexia susceptibility to 1 (127700)	Estudio genético molecular para el gen DYX1C1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11155	PROC-F-GenMol	PRUIN3001286		Estudio genético molecular para el gen DYX1C1-CCPG1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11160	PROC-F-GenMol	PRUIN3001287	Combined oxidative phosphorylation deficiency 12 (614924)	Estudio genético molecular para el gen EARS2	20	250	200	Metabólicas
11165	PROC-F-GenMol	PRUIN3001288		Estudio genético molecular para el gen EBAG9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11170	PROC-F-GenMol	PRUIN3001289	Chondrodysplasia punctata X-linked dominant (302960)	Estudio genético molecular para el gen EBP	20	250	200	Endocrinología Molecular
11175	PROC-F-GenMol	PRUIN3001290	Hypertension essential susceptibility to (145500), Hirschsprung disease	Estudio genético molecular para el gen ECE1	20	250	200	Cardiología Molecular
11180	PROC-F-GenMol	PRUIN3001291		Estudio genético molecular para el gen EC11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11185	PROC-F-GenMol	PRUIN3001292	Lipoid proteinosis (247100)	Estudio genético molecular para el gen ECM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11190	PROC-F-GenMol	PRUIN3001293		Estudio genético molecular para el gen ECM2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11195	PROC-F-GenMol	PRUIN3001294		Estudio genético molecular para el gen ECSIT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11200	PROC-F-GenMol	PRUIN3001295	Essential hypertension (OMIM 145500) ; Susceptibility to malaria	Estudio genético molecular para el gen EDA	20	250	200	Inmunología Molecular
11205	PROC-F-GenMol	PRUIN3001296		Estudio genético molecular para el gen EDA2R	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11210	PROC-F-GenMol	PRUIN3001297	[Hair morphology 1 hair thickness] (612630), Ectodermal dysplasia	Estudio genético molecular para el gen EDAR	20	250	200	Endocrinología Molecular
11215	PROC-F-GenMol	PRUIN3001298	Ectodermal dysplasia 11b, hypohidrotic/hair/tooth type, autosomal recessive	Estudio genético molecular para el gen EDARADD	20	250	200	Endocrinología Molecular
11220	PROC-F-GenMol	PRUIN3001299	Question mark ears, isolated (612798), AURICULOCONDYLAR SYNDROME	Estudio genético molecular para el gen EDN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11225	PROC-F-GenMol	PRUIN3001300		Estudio genético molecular para el gen EDN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11230	PROC-F-GenMol	PRUIN3001301	Hirschsprung disease susceptibility to 4 (613712), Central hypoplasia	Estudio genético molecular para el gen EDN3	20	250	200	Endocrinología Molecular
11235	PROC-F-GenMol	PRUIN3001302	Migraine resistance to (157300)	Estudio genético molecular para el gen EDNRA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11240	PROC-F-GenMol	PRUIN3001303	ABCD syndrome (600501), Waardenburg syndrome type 4A (277500)	Estudio genético molecular para el gen EDNRB	20	250	200	Endocrinología Molecular
11245	PROC-F-GenMol	PRUIN3001304		Estudio genético molecular para el gen EEF1B2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11250	PROC-F-GenMol	PRUIN3001305		Estudio genético molecular para el gen EEF2K	20	250	200	Endocrinología Molecular
11255	PROC-F-GenMol	PRUIN3001306		Estudio genético molecular para el gen EFCAB5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11260	PROC-F-GenMol	PRUIN3001307	Doyle honeycomb degeneration of retina (126600)	Estudio genético molecular para el gen EFEMP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11265	PROC-F-GenMol	PRUIN3001308	Cutis laxa autosomal recessive type I (219100)	Estudio genético molecular para el gen EFEMP2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11270	PROC-F-GenMol	PRUIN3001309	Epilepsy juvenile absence susceptibility to 1 (607631), Myoclonic epilepsy	Estudio genético molecular para el gen EFHC1	20	250	200	Neurogenética Molecular
11275	PROC-F-GenMol	PRUIN3001310		Estudio genético molecular para el gen EFHC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11280	PROC-F-GenMol	PRUIN3001311	Craniofrontonasal dysplasia (304110)	Estudio genético molecular para el gen EFNB1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11285	PROC-F-GenMol	PRUIN3001312		Estudio genético molecular para el gen EFR3A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11290	PROC-F-GenMol	PRUIN3001313	Growth and mental retardation, mandibulofacial dysostosis, microphthalmia	Estudio genético molecular para el gen EFTUD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11295	PROC-F-GenMol	PRUIN3001314	Hypomagnesemia 4 renal (611718)	Estudio genético molecular para el gen EGF	20	250	200	Metabólicas
11300	PROC-F-GenMol	PRUIN3001315	Nonsmall cell lung cancer, susceptibility to (-), Adenocarcinoma	Estudio genético molecular para el gen EGFR	20	250	200	Oncogenética Molecular
11305	PROC-F-GenMol	PRUIN3001316	Erythrocytosis familiar3 (609820)	Estudio genético molecular para el gen EGLN1	20	250	200	Hematología Molecular
11310	PROC-F-GenMol	PRUIN3001317	Charcot-Marie-Tooth disease type 1D (607678), Dejerine-Sottas	Estudio genético molecular para el gen EGR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11315	PROC-F-GenMol	PRUIN3001318		Estudio genético molecular para el gen EGR3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11320	PROC-F-GenMol	PRUIN3001319		Estudio genético molecular para el gen EHD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11325	PROC-F-GenMol	PRUIN3001320	Kleefstra syndrome (610253)	Estudio genético molecular para el gen EHMT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11330	PROC-F-GenMol	PRUIN3001321		Estudio genético molecular para el gen EHMT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11335	PROC-F-GenMol	PRUIN3001322	Wolcott-Rallison syndrome (226980)	Estudio genético molecular para el gen EIF2AK3	20	250	200	Endocrinología Molecular
11340	PROC-F-GenMol	PRUIN3001323	Leukoencephalopathy with vanishing white matter (603896)	Estudio genético molecular para el gen EIF2B1	20	250	200	Neurogenética Molecular
11345	PROC-F-GenMol	PRUIN3001324	Ovarioleukodystrophy (603896), Leukoencephalopathy with vanishing white matter	Estudio genético molecular para el gen EIF2B2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11350	PROC-F-GenMol	PRUIN3001325	Leukoencephalopathy with vanishing white matter (603896)	Estudio genético molecular para el gen EIF2B3	20	250	200	Neurogenética Molecular
11355	PROC-F-GenMol	PRUIN3001326	Ovarioleukodystrophy (603896), Leukoencephaly with vanishing white matter	Estudio genético molecular para el gen EIF2B4	20	250	200	Endocrinología Molecular
11360	PROC-F-GenMol	PRUIN3001327	Ovarioleukodystrophy (603896), Leukoencephalopathy with vanishing white matter	Estudio genético molecular para el gen EIF2B5	20	250	200	Endocrinología Molecular
11365	PROC-F-GenMol	PRUIN3001328		Estudio genético molecular para el gen EIF3H	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11370	PROC-F-GenMol	PRUIN3001329	Autism, susceptibility to, 19 (615091)	Estudio genético molecular para el gen EIF4E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11375	PROC-F-GenMol	PRUIN3001330	Parkinson disease 18 (614251)	Estudio genético molecular para el gen EIF4G1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11380	PROC-F-GenMol	PRUIN3001331	Prostate cancer susceptibility to (176807)	Estudio genético molecular para el gen ELAC2	20	250	200	Oncogenética Molecular
11385	PROC-F-GenMol	PRUIN3001332	Neutropenia, cyclic (162800), Neutropenia, severe congenital 1, autosomal recessive	Estudio genético molecular para el gen ELANE	20	250	200	Inmunología Molecular

11390	PROC-F-GenMol	PRUIN3001333		Estudio genético molecular para el gen ELAVL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11395	PROC-F-GenMol	PRUIN3001334		Estudio genético molecular para el gen ELF4	20	250	200	Inmunología Molecular
11400	PROC-F-GenMol	PRUIN3001335		Estudio genético molecular para el gen ELK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11405	PROC-F-GenMol	PRUIN3001336	Cutis laxa AD (123700), Supravalvar aortic stenosis (185500)	Estudio genético molecular para el gen ELN	20	250	200	Cardiología Molecular
11410	PROC-F-GenMol	PRUIN3001337	Macular dystrophy autosomal dominant chromosome 6-linked (611016)	Estudio genético molecular para el gen ELOVL4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11415	PROC-F-GenMol	PRUIN3001338		Estudio genético molecular para el gen ELP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11420	PROC-F-GenMol	PRUIN3001339		Estudio genético molecular para el gen ELP4	20	250	200	Neurogenética Molecular
11425	PROC-F-GenMol	PRUIN3001340		Estudio genético molecular para el gen EMC4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11430	PROC-F-GenMol	PRUIN3001341	Emery-Dreifuss muscular dystrophy 1 X-linked (310300)	Estudio genético molecular para el gen EMD	20	250	200	Genética Molecular
11435	PROC-F-GenMol	PRUIN3001342		Estudio genético molecular para el gen EME1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11440	PROC-F-GenMol	PRUIN3001343	Bowen-Conradi syndrome (211180)	Estudio genético molecular para el gen EMG1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11445	PROC-F-GenMol	PRUIN3001344	Schizencephaly (269160)	Estudio genético molecular para el gen EMX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11450	PROC-F-GenMol	PRUIN3001345	Autism susceptibility 10 (611016)	Estudio genético molecular para el gen EN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11455	PROC-F-GenMol	PRUIN3001346	Amelogenesis imperfecta type IC (204650), Amelogenesis imperfecta type IC (204650)	Estudio genético molecular para el gen ENAM	20	250	200	Endocrinología Molecular
11460	PROC-F-GenMol	PRUIN3001347	Telangiectasia hereditary hemorrhagic type 1 (187300)	Estudio genético molecular para el gen ENG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11465	PROC-F-GenMol	PRUIN3001348	Enolase deficiency (-)	Estudio genético molecular para el gen ENO1	20	250	200	Metabólicas
11470	PROC-F-GenMol	PRUIN3001349	Glycogen storage disease XIII (612932)	Estudio genético molecular para el gen ENO3	20	250	200	Metabólicas
11475	PROC-F-GenMol	PRUIN3001350	Obesity susceptibility to (601665), Arterial calcification generalized (611016)	Estudio genético molecular para el gen ENPP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11480	PROC-F-GenMol	PRUIN3001351		Estudio genético molecular para el gen ENSA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11485	PROC-F-GenMol	PRUIN3001352		Estudio genético molecular para el gen ENTPD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11490	PROC-F-GenMol	PRUIN3001353		Estudio genético molecular para el gen EOMES	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11495	PROC-F-GenMol	PRUIN3001354	Rubinstein-Taybi syndrome 2 (613684), Colorectal cancer (114500)	Estudio genético molecular para el gen EP300	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11500	PROC-F-GenMol	PRUIN3001355	Erythrocytosis familiar4 (611783)	Estudio genético molecular para el gen EPAS1	20	250	200	Hematología Molecular
11505	PROC-F-GenMol	PRUIN3001356	Elliptocytosis-1 (611804)	Estudio genético molecular para el gen EPB41	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11510	PROC-F-GenMol	PRUIN3001357	Mental retardation, autosomal dominant 11 (614257)	Estudio genético molecular para el gen EPB41L1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11515	PROC-F-GenMol	PRUIN3001358	Spherocytosis hereditary type 5 (612690)	Estudio genético molecular para el gen EPB42	20	250	200	Hematología Molecular
11520	PROC-F-GenMol	PRUIN3001359		Estudio genético molecular para el gen EPC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11525	PROC-F-GenMol	PRUIN3001360	Colorectal cancer hereditary nonpolyposis type I (613244), Diarrhea (611016)	Estudio genético molecular para el gen EPCAM	20	250	200	Oncogenética Molecular
11530	PROC-F-GenMol	PRUIN3001361	Cataract posterior polar1 (613020)	Estudio genético molecular para el gen EPHA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11535	PROC-F-GenMol	PRUIN3001362		Estudio genético molecular para el gen EPHA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11540	PROC-F-GenMol	PRUIN3001363		Estudio genético molecular para el gen EPHA5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11545	PROC-F-GenMol	PRUIN3001364		Estudio genético molecular para el gen EPHA7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11550	PROC-F-GenMol	PRUIN3001365	Prostate cancer progression and metastasis of (603688)	Estudio genético molecular para el gen EPHB2	20	250	200	Oncogenética Molecular
11555	PROC-F-GenMol	PRUIN3001366		Estudio genético molecular para el gen EPHB6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11560	PROC-F-GenMol	PRUIN3001367	Preeclampsia susceptibility to (189800), Diphenylhydantoin toxicity (611016)	Estudio genético molecular para el gen EPHX1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11565	PROC-F-GenMol	PRUIN3001368	Hypercholesterolemia familiar due to LDLR defect modifier of (143000)	Estudio genético molecular para el gen EPHX2	20	250	200	Metabólicas
11570	PROC-F-GenMol	PRUIN3001369	Epilepsy progressive myoclonic 2A (Lafora) (254780)	Estudio genético molecular para el gen EPM2A	20	250	200	Neurogenética Molecular
11575	PROC-F-GenMol	PRUIN3001370	Microvascular complications of diabetes 2 (612623)	Estudio genético molecular para el gen EPO	20	250	200	Endocrinología Molecular
11580	PROC-F-GenMol	PRUIN3001371	[Erythrocytosis familiar 1] (133100)	Estudio genético molecular para el gen EPOR	20	250	200	Hematología Molecular
11585	PROC-F-GenMol	PRUIN3001372	Eosinophil peroxidase deficiency (261500)	Estudio genético molecular para el gen EPX	20	250	200	Hematología Molecular
11590	PROC-F-GenMol	PRUIN3001373		Estudio genético molecular para el gen ERAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11595	PROC-F-GenMol	PRUIN3001374		Estudio genético molecular para el gen ERAP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11600	PROC-F-GenMol	PRUIN3001375	Adenocarcinoma of lung, somatic (211980), Gastric cancer, somatic (211980)	Estudio genético molecular para el gen ERBB2	20	250	200	Oncogenética Molecular
11605	PROC-F-GenMol	PRUIN3001376	Lethal congenital contractural syndrome 2 (607598)	Estudio genético molecular para el gen ERBB3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11610	PROC-F-GenMol	PRUIN3001377	Alzheimer Disease (104300), Amyotrophic lateral sclerosis 19 (615000)	Estudio genético molecular para el gen ERBB4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11615	PROC-F-GenMol	PRUIN3001378	ERCC1-Related Xeroderma Pigmentosum (I), Cerebroculofacioskeletal syndrome 1 (611016)	Estudio genético molecular para el gen ERCC1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11620	PROC-F-GenMol	PRUIN3001379	Cerebroculofacioskeletal syndrome 2 (610756), Trichothiodystrophy 1 (611016)	Estudio genético molecular para el gen ERCC2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11625	PROC-F-GenMol	PRUIN3001380	Trichothiodystrophy (601675), Xeroderma pigmentosum, group B (611016)	Estudio genético molecular para el gen ERCC3	20	250	200	Endocrinología Molecular
11630	PROC-F-GenMol	PRUIN3001381	Xeroderma pigmentosum, group F (278760), XFE progeroid syndrome (611016)	Estudio genético molecular para el gen ERCC4	20	250	200	Oncogenética Molecular
11635	PROC-F-GenMol	PRUIN3001382	Cerebroculofacioskeletal syndrome 3 (-), Xeroderma pigmentosum, group C (611016)	Estudio genético molecular para el gen ERCC5	20	250	200	Oncogenética Molecular
11640	PROC-F-GenMol	PRUIN3001383	Lung cancer susceptibility to (211980), Macular degeneration age-related 1 (611016)	Estudio genético molecular para el gen ERCC6	20	250	200	Endocrinología Molecular
11645	PROC-F-GenMol	PRUIN3001384	Cockayne syndrome type A (216400)	Estudio genético molecular para el gen ERCC8	20	250	200	Endocrinología Molecular
11650	PROC-F-GenMol	PRUIN3001385	Spastic paraplegia 18 (611225)	Estudio genético molecular para el gen ERLIN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

11655	PROC-F-GenMol	PRUIN3001386	[Blood group Radin] (111620), [Blood group Scianna system] (111	Estudio genético molecular para el gen ERMAP	20	250	200	Hematología Molecular
11660	PROC-F-GenMol	PRUIN3001387		Estudio genético molecular para el gen ESAM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11665	PROC-F-GenMol	PRUIN3001388	SC phocomelia syndrome (269000), Roberts syndrome (268300)	Estudio genético molecular para el gen ESCO2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11670	PROC-F-GenMol	PRUIN3001389	Deafness neurosensory without vestibular involvement autosomal	Estudio genético molecular para el gen ESPN	20	250	200	Genética Molecular
11675	PROC-F-GenMol	PRUIN3001390	HDL response to hormone replacement, augmented (-), Migraine	Estudio genético molecular para el gen ESR1	20	250	200	Oncogenética Molecular
11680	PROC-F-GenMol	PRUIN3001391		Estudio genético molecular para el gen ESR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11685	PROC-F-GenMol	PRUIN3001392	Deafness autosomal recessive 35 (608565)	Estudio genético molecular para el gen ESRRB	20	250	200	Genética Molecular
11690	PROC-F-GenMol	PRUIN3001393		Estudio genético molecular para el gen ESRRG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11695	PROC-F-GenMol	PRUIN3001394	Glutaric acidemia IIA (231680)	Estudio genético molecular para el gen ETFA	20	250	200	Metabólicas
11700	PROC-F-GenMol	PRUIN3001395	Glutaric acidemia IIB (231680)	Estudio genético molecular para el gen ETFB	20	250	200	Metabólicas
11705	PROC-F-GenMol	PRUIN3001396	Glutaric acidemia IIC (231680)	Estudio genético molecular para el gen ETFDH	20	250	200	Metabólicas
11710	PROC-F-GenMol	PRUIN3001397	Ethylmalonic encephalopathy (602473)	Estudio genético molecular para el gen ETHE1	20	250	200	Metabólicas
11715	PROC-F-GenMol	PRUIN3001398		Estudio genético molecular para el gen ETNPPL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11720	PROC-F-GenMol	PRUIN3001399		Estudio genético molecular para el gen ETS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11725	PROC-F-GenMol	PRUIN3001400	Weyers acrocentric dysostosis (193530), Ellis-van Creveld syndrome	Estudio genético molecular para el gen EVC	20	250	200	Endocrinología Molecular
11730	PROC-F-GenMol	PRUIN3001401	Chitotriosidase deficiency (OMIM 614122)	Estudio genético molecular para el gen EVC2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11735	PROC-F-GenMol	PRUIN3001402		Estudio genético molecular para el gen EVI5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11740	PROC-F-GenMol	PRUIN3001403		Estudio genético molecular para el gen EXO1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11745	PROC-F-GenMol	PRUIN3001404		Estudio genético molecular para el gen EXO5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11750	PROC-F-GenMol	PRUIN3001405		Estudio genético molecular para el gen EXOC4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11755	PROC-F-GenMol	PRUIN3001406	Pontocerebellar hypoplasia, type 1b (614678)	Estudio genético molecular para el gen EXOSC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11760	PROC-F-GenMol	PRUIN3001407	Chondrosarcoma (215300), Exostoses, multiple, type 1 (133700)	Estudio genético molecular para el gen EXT1	20	250	200	Endocrinología Molecular
11765	PROC-F-GenMol	PRUIN3001408	Exostoses, multiple, type 2 (133701)	Estudio genético molecular para el gen EXT2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11770	PROC-F-GenMol	PRUIN3001409		Estudio genético molecular para el gen EXTL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11775	PROC-F-GenMol	PRUIN3001410	Anterior segment anomalies and cataract (-), Branchiootic syndrome	Estudio genético molecular para el gen EYA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11780	PROC-F-GenMol	PRUIN3001411	Cardiomyopathy dilated 1J (605362), Deafness autosomal dominant	Estudio genético molecular para el gen EYA4	20	250	200	Cardiología Molecular
11785	PROC-F-GenMol	PRUIN3001412	Retinitis pigmentosa 25 (602772)	Estudio genético molecular para el gen EYS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11790	PROC-F-GenMol	PRUIN3001413	Weaver syndrome (277590)	Estudio genético molecular para el gen EZH2	20	250	200	Endocrinología Molecular
11795	PROC-F-GenMol	PRUIN3001414	Factor X deficiency (227600)	Estudio genético molecular para el gen F10	20	250	200	Hematología Molecular
11800	PROC-F-GenMol	PRUIN3001415	Factor XI deficiency autosomal dominant (612416), Factor XI deficiency	Estudio genético molecular para el gen F11	20	250	200	Hematología Molecular
11805	PROC-F-GenMol	PRUIN3001416	Angioedema hereditary type III (610618), Factor XII deficiency (23	Estudio genético molecular para el gen F12	20	250	200	Inmunología Molecular
11810	PROC-F-GenMol	PRUIN3001417	Alzheimer Disease (104300), Factor XIII deficiency (613225)	Estudio genético molecular para el gen F13A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11815	PROC-F-GenMol	PRUIN3001418	Factor XIII deficiency (613235)	Estudio genético molecular para el gen F13B	20	250	200	Hematología Molecular
11820	PROC-F-GenMol	PRUIN3001419	Stroke ischemic susceptibility to (601367), Thrombosis susceptibility	Estudio genético molecular para el gen F2	20	250	200	Hematología Molecular
11825	PROC-F-GenMol	PRUIN3001420		Estudio genético molecular para el gen F2R	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11830	PROC-F-GenMol	PRUIN3001421		Estudio genético molecular para el gen F2RL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11835	PROC-F-GenMol	PRUIN3001422		Estudio genético molecular para el gen F3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11840	PROC-F-GenMol	PRUIN3001423	Stroke ischemic susceptibility to (601367), Thrombophilia susceptibility	Estudio genético molecular para el gen F5	20	250	200	Hepatología Molecular
11845	PROC-F-GenMol	PRUIN3001424	Myocardial infarction decreased susceptibility to (608446), Factor	Estudio genético molecular para el gen F7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11850	PROC-F-GenMol	PRUIN3001425	Hemophilia A (306700)	Estudio genético molecular para el gen F8	20	250	200	Hematología Molecular
11855	PROC-F-GenMol	PRUIN3001426	Warfarin sensitivity (122700), Thrombophilia X-linked due to factor	Estudio genético molecular para el gen F9	20	250	200	Hematología Molecular
11860	PROC-F-GenMol	PRUIN3001427	Spastic paraplegia 35 autosomal recessive (612319)	Estudio genético molecular para el gen FA2H	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11865	PROC-F-GenMol	PRUIN3001428	Drug addiction susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen FAAH	20	250	200	Neurogenética Molecular
11870	PROC-F-GenMol	PRUIN3001429		Estudio genético molecular para el gen FAAH2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11875	PROC-F-GenMol	PRUIN3001430		Estudio genético molecular para el gen FAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11880	PROC-F-GenMol	PRUIN3001431		Estudio genético molecular para el gen FAP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11885	PROC-F-GenMol	PRUIN3001432		Estudio genético molecular para el gen FAP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11890	PROC-F-GenMol	PRUIN3001433		Estudio genético molecular para el gen FAP4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11895	PROC-F-GenMol	PRUIN3001434		Estudio genético molecular para el gen FAP6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11900	PROC-F-GenMol	PRUIN3001435		Estudio genético molecular para el gen FAP7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11905	PROC-F-GenMol	PRUIN3001436	Infections recurrent with encephalopathy hepatic dysfunction and	Estudio genético molecular para el gen FADD	20	250	200	Inmunología Molecular
11910	PROC-F-GenMol	PRUIN3001437		Estudio genético molecular para el gen FADS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11915	PROC-F-GenMol	PRUIN3001438	Tyrosinemia type I (276700)	Estudio genético molecular para el gen FAH	20	250	200	Metabólicas

11920	PROC-F-GenMol	PRUIN3001439		Estudio genético molecular para el gen FAM120A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11925	PROC-F-GenMol	PRUIN3001440	Leukodystrophy hypomyelinating5 (610532)	Estudio genético molecular para el gen FAM126A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11930	PROC-F-GenMol	PRUIN3001441	Neuropathy hereditary sensory and autonomic type IIB (613115)	Estudio genético molecular para el gen FAM134B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11935	PROC-F-GenMol	PRUIN3001442	Retinitis pigmentosa 28 (606068)	Estudio genético molecular para el gen FAM161A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11940	PROC-F-GenMol	PRUIN3001443		Estudio genético molecular para el gen FAM205A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11945	PROC-F-GenMol	PRUIN3001444		Estudio genético molecular para el gen FAM20A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11950	PROC-F-GenMol	PRUIN3001445	Raine syndrome (259775)	Estudio genético molecular para el gen FAM20C	20	250	200	Endocrinología Molecular
11955	PROC-F-GenMol	PRUIN3001446	STAR syndrome (300707)	Estudio genético molecular para el gen FAM58A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11960	PROC-F-GenMol	PRUIN3001447	Amelogenesis imperfecta type 3 (130900)	Estudio genético molecular para el gen FAM83H	20	250	200	Endocrinología Molecular
11965	PROC-F-GenMol	PRUIN3001448		Estudio genético molecular para el gen FAM8A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11970	PROC-F-GenMol	PRUIN3001449		Estudio genético molecular para el gen FAM91A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11975	PROC-F-GenMol	PRUIN3001450	Fanconi anemia, complementation group A (227650)	Estudio genético molecular para el gen FANCA	20	250	200	Oncogenética Molecular
11980	PROC-F-GenMol	PRUIN3001451	Joubert syndrome 17 (OMIM 614615); Familial aplasia of the verm	Estudio genético molecular para el gen FANCB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
11985	PROC-F-GenMol	PRUIN3001452	Fanconi anemia, complementation group C (227645)	Estudio genético molecular para el gen FANCC	20	250	200	Oncogenética Molecular
11990	PROC-F-GenMol	PRUIN3001453	Fanconi anemia, complementation group D2 (227646)	Estudio genético molecular para el gen FANCD2	20	250	200	Oncogenética Molecular
11995	PROC-F-GenMol	PRUIN3001454	Fanconi anemia, complementation group E (600901)	Estudio genético molecular para el gen FANCE	20	250	200	Oncogenética Molecular
12000	PROC-F-GenMol	PRUIN3001455	Fanconi anemia, complementation group F (603467)	Estudio genético molecular para el gen FANCF	20	250	200	Oncogenética Molecular
12005	PROC-F-GenMol	PRUIN3001456	Fanconi anemia, complementation group G (614082)	Estudio genético molecular para el gen FANCG	20	250	200	Oncogenética Molecular
12010	PROC-F-GenMol	PRUIN3001457	Fanconi anemia, complementation group I (609053)	Estudio genético molecular para el gen FANCI	20	250	200	Oncogenética Molecular
12015	PROC-F-GenMol	PRUIN3001458		Estudio genético molecular para el gen FANCL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12020	PROC-F-GenMol	PRUIN3001459	Fanconi anemia, complementation group M (614087)	Estudio genético molecular para el gen FANCM	20	250	200	Oncogenética Molecular
12025	PROC-F-GenMol	PRUIN3001460	Combined oxidative phosphorylation deficiency 14 (614946)	Estudio genético molecular para el gen FARS2	20	250	200	Neurogenética Molecular
12030	PROC-F-GenMol	PRUIN3001461	Autoimmune lymphoproliferative syndrome, type IA (-), Squamol	Estudio genético molecular para el gen FAS	20	250	200	Inmunología Molecular
12035	PROC-F-GenMol	PRUIN3001462	Systemic lupus erythematosus, susceptibility (152700)	Estudio genético molecular para el gen FASLG	20	250	200	Inmunología Molecular
12040	PROC-F-GenMol	PRUIN3001463		Estudio genético molecular para el gen FASN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12045	PROC-F-GenMol	PRUIN3001464	Mitochondrial complex IV deficiency (220110)	Estudio genético molecular para el gen FASTKD2	20	250	200	Neurogenética Molecular
12050	PROC-F-GenMol	PRUIN3001465		Estudio genético molecular para el gen FBLIM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12055	PROC-F-GenMol	PRUIN3001466	Synpolydactyly 3/3'4 associated with metacarpal and metatarsal s	Estudio genético molecular para el gen FBLN1	20	250	200	Endocrinología Molecular
12060	PROC-F-GenMol	PRUIN3001467	Cutis laxa autosomal dominant (123700), Macular degeneration	Estudio genético molecular para el gen FBLN5	20	250	200	Endocrinología Molecular
12065	PROC-F-GenMol	PRUIN3001468	Acromicric dysplasia (102370), Aortic aneurysm, ascending, and d	Estudio genético molecular para el gen FBN1	20	250	200	Endocrinología Molecular
12070	PROC-F-GenMol	PRUIN3001469	Contractural arachnodactyly congenital (121050)	Estudio genético molecular para el gen FBN2	20	250	200	Endocrinología Molecular
12075	PROC-F-GenMol	PRUIN3001470		Estudio genético molecular para el gen FBN3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12080	PROC-F-GenMol	PRUIN3001471	Fructose-16-bidphosphatase deficiency (229700)	Estudio genético molecular para el gen FBP1	20	250	200	Metabólicas
12085	PROC-F-GenMol	PRUIN3001472		Estudio genético molecular para el gen FBXL6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12090	PROC-F-GenMol	PRUIN3001473		Estudio genético molecular para el gen FBXO10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12095	PROC-F-GenMol	PRUIN3001474		Estudio genético molecular para el gen FBXO18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12100	PROC-F-GenMol	PRUIN3001475	Parkinson disease 15 autosomal recessive (260300)	Estudio genético molecular para el gen FBXO7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12105	PROC-F-GenMol	PRUIN3001476		Estudio genético molecular para el gen FBXW11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12110	PROC-F-GenMol	PRUIN3001477		Estudio genético molecular para el gen FBXW4	20	250	200	Endocrinología Molecular
12115	PROC-F-GenMol	PRUIN3001478		Estudio genético molecular para el gen FBXW7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12120	PROC-F-GenMol	PRUIN3001479		Estudio genético molecular para el gen FCAR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12125	PROC-F-GenMol	PRUIN3001480		Estudio genético molecular para el gen FCER1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12130	PROC-F-GenMol	PRUIN3001481		Estudio genético molecular para el gen FCER2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12135	PROC-F-GenMol	PRUIN3001482	[IgG receptor I, phagocytic, familial deficiency of] (-)	Estudio genético molecular para el gen FCGR1A	20	250	200	Inmunología Molecular
12140	PROC-F-GenMol	PRUIN3001483	Lupus nephritis, susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen FCGR2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12145	PROC-F-GenMol	PRUIN3001484	Malaria resistance to (611162), Systemic lupus erythematosus sus	Estudio genético molecular para el gen FCGR2B	20	250	200	Inmunología Molecular
12150	PROC-F-GenMol	PRUIN3001485	Viral infections, recurrent (-), Neutropenia, alloimmune neonata	Estudio genético molecular para el gen FCGR3A	20	250	200	Inmunología Molecular
12155	PROC-F-GenMol	PRUIN3001486		Estudio genético molecular para el gen FCGR3B	20	250	200	Inmunología Molecular
12160	PROC-F-GenMol	PRUIN3001487		Estudio genético molecular para el gen FCGR3	20	250	200	Inmunología Molecular
12165	PROC-F-GenMol	PRUIN3001488		Estudio genético molecular para el gen FCN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12170	PROC-F-GenMol	PRUIN3001489	Immunodeficiency due to ficolin 3 deficiency (613860)	Estudio genético molecular para el gen FCN3	20	250	200	Inmunología Molecular
12175	PROC-F-GenMol	PRUIN3001490		Estudio genético molecular para el gen FCRL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12180	PROC-F-GenMol	PRUIN3001491		Estudio genético molecular para el gen FDDT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

12185	PROC-F-GenMol	PRUIN3001492	Protoporphyrin erythropoietic autosomal recessive (177000)	Estudio genético molecular para el gen FECH	20	250	200	Endocrinología Molecular
12190	PROC-F-GenMol	PRUIN3001493		Estudio genético molecular para el gen FEM1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12195	PROC-F-GenMol	PRUIN3001494		Estudio genético molecular para el gen FEN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12200	PROC-F-GenMol	PRUIN3001495	Kabuki make-up syndrome (OMIM 147920)	Estudio genético molecular para el gen FERMT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12205	PROC-F-GenMol	PRUIN3001496	Leigh's disease (OMIM256000)	Estudio genético molecular para el gen FERMT3	20	250	200	Inmunología Molecular
12210	PROC-F-GenMol	PRUIN3001497		Estudio genético molecular para el gen FEV	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12215	PROC-F-GenMol	PRUIN3001498		Estudio genético molecular para el gen FEZF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12220	PROC-F-GenMol	PRUIN3001499		Estudio genético molecular para el gen FFAR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12225	PROC-F-GenMol	PRUIN3001500	Bardet-Biedl syndrome (OMIM 209900)	Estudio genético molecular para el gen FFAR4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12230	PROC-F-GenMol	PRUIN3001501	Afibrinogenemia congenital (202400), Amyloidosis hereditary renal	Estudio genético molecular para el gen FGA	20	250	200	Endocrinología Molecular
12235	PROC-F-GenMol	PRUIN3001502	Afibrinogenemia congenital (202400), Thrombophilia, dysfibrinog	Estudio genético molecular para el gen FGB	20	250	200	Hematología Molecular
12240	PROC-F-GenMol	PRUIN3001503	Aarskog-Scott syndrome (305400), Mental retardation, X-linked s	Estudio genético molecular para el gen FGD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
12245	PROC-F-GenMol	PRUIN3001504		Estudio genético molecular para el gen FGD3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12250	PROC-F-GenMol	PRUIN3001505	Charcot-Marie-Tooth disease type 4H (609311)	Estudio genético molecular para el gen FGD4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12255	PROC-F-GenMol	PRUIN3001506		Estudio genético molecular para el gen FGF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12260	PROC-F-GenMol	PRUIN3001507	LADD syndrome (149730), Aplasia of lacrimal and salivary glands	Estudio genético molecular para el gen FGF10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12265	PROC-F-GenMol	PRUIN3001508	Spinocerebellar ataxia 27 (609307)	Estudio genético molecular para el gen FGF14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12270	PROC-F-GenMol	PRUIN3001509		Estudio genético molecular para el gen FGF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12275	PROC-F-GenMol	PRUIN3001510	RENAL HYPODYSPLASIA/APLASIA 2 (615721)	Estudio genético molecular para el gen FGF20	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12280	PROC-F-GenMol	PRUIN3001511	Osteomalacia tumor-induced (-), Tumoral calcinosis hyperphosph	Estudio genético molecular para el gen FGF23	20	250	200	Endocrinología Molecular
12285	PROC-F-GenMol	PRUIN3001512	Deafness congenital with inner ear agenesis microtia and microd	Estudio genético molecular para el gen FGF3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12290	PROC-F-GenMol	PRUIN3001513	Kallmann syndrome 6 (612702)	Estudio genético molecular para el gen FGF8	20	250	200	Endocrinología Molecular
12295	PROC-F-GenMol	PRUIN3001514	Multiple synostoses syndrome 3 (612961)	Estudio genético molecular para el gen FGF9	20	250	200	Endocrinología Molecular
12300	PROC-F-GenMol	PRUIN3001515		Estudio genético molecular para el gen FGFBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12305	PROC-F-GenMol	PRUIN3001516	Hypogonadotropic hypogonadism (146110), Jackson-Weiss syndr	Estudio genético molecular para el gen FGFR1	20	250	200	Endocrinología Molecular
12310	PROC-F-GenMol	PRUIN3001517	Antley-Bixler syndrome without genital anomalies or disorders	Estudio genético molecular para el gen FGFR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
12315	PROC-F-GenMol	PRUIN3001518	Bladder cancer somatic (109800), CATSHL syndrome (610474), C	Estudio genético molecular para el gen FGFR3	20	250	200	Endocrinología Molecular
12320	PROC-F-GenMol	PRUIN3001519	, Cancer progression/metastasis (-)	Estudio genético molecular para el gen FGFR4	20	250	200	Oncogenética Molecular
12325	PROC-F-GenMol	PRUIN3001520		Estudio genético molecular para el gen FGFR11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12330	PROC-F-GenMol	PRUIN3001521	Hypofibrinogenemia, gamma type (-), Thrombophilia, dysfibrinog	Estudio genético molecular para el gen FGG	20	250	200	Hematología Molecular
12335	PROC-F-GenMol	PRUIN3001522	Fumarase deficiency (606812), Leiomyomatosis and renal cell can	Estudio genético molecular para el gen FH	20	250	200	Oncogenética Molecular
12340	PROC-F-GenMol	PRUIN3001523	Hemophagocytic lymphohistiocytosis, familial, 1 (-), Emery-Dreif	Estudio genético molecular para el gen FHL1	20	250	200	Oncogenética Molecular
12345	PROC-F-GenMol	PRUIN3001524		Estudio genético molecular para el gen FHL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12350	PROC-F-GenMol	PRUIN3001525	Amyotrophic lateral sclerosis 11 (612577), Charcot-Marie-Tooth	Estudio genético molecular para el gen FIG4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12355	PROC-F-GenMol	PRUIN3001526	Premature ovarian failure 6 (612310)	Estudio genético molecular para el gen FIGLA	20	250	200	Endocrinología Molecular
12360	PROC-F-GenMol	PRUIN3001527		Estudio genético molecular para el gen FIP1L1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12365	PROC-F-GenMol	PRUIN3001528	Osteogenesis imperfecta type VI (610698)	Estudio genético molecular para el gen FKBP10	20	250	200	Endocrinología Molecular
12370	PROC-F-GenMol	PRUIN3001529	Dystonia 10 (OMIM 128200), Ehlers-danlos syndrome with progre	Estudio genético molecular para el gen FKBP14	20	250	200	Endocrinología Molecular
12375	PROC-F-GenMol	PRUIN3001530	Major depressive disorder and accelerated response to antidepress	Estudio genético molecular para el gen FKBP5	20	250	200	Neurogenética Molecular
12380	PROC-F-GenMol	PRUIN3001531		Estudio genético molecular para el gen FKBP6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12385	PROC-F-GenMol	PRUIN3001532		Estudio genético molecular para el gen FKBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12390	PROC-F-GenMol	PRUIN3001533	Muscular dystrophy-dystroglycanopathy (congenital with or witho	Estudio genético molecular para el gen FKRP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12395	PROC-F-GenMol	PRUIN3001534	Muscular dystrophy-dystroglycanopathy (congenital without men	Estudio genético molecular para el gen FKTN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12400	PROC-F-GenMol	PRUIN3001535	Colorectal cancer somatic (114500), Pneumothorax primary sponta	Estudio genético molecular para el gen FLCN	20	250	200	Oncogenética Molecular
12405	PROC-F-GenMol	PRUIN3001536	Dermatitis atopic susceptibility to 2 (605803), Ichthyosis vulgaris (Estudio genético molecular para el gen FLG	20	250	200	Endocrinología Molecular
12410	PROC-F-GenMol	PRUIN3001537	Cardiac valvular dysplasia X-linked (314400), FG syndrome 2 (300	Estudio genético molecular para el gen FLNA	20	250	200	Endocrinología Molecular
12415	PROC-F-GenMol	PRUIN3001538	Atelosteogenesis type III (108721), Atelosteogenesis type I (10872	Estudio genético molecular para el gen FLNB	20	250	200	Endocrinología Molecular
12420	PROC-F-GenMol	PRUIN3001539	Myopathy, distal, 4 (614065), Myopathy, myofibrillar, 5 (609524)	Estudio genético molecular para el gen FLNC	20	250	200	Genética Molecular
12425	PROC-F-GenMol	PRUIN3001540		Estudio genético molecular para el gen FLT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12430	PROC-F-GenMol	PRUIN3001541	Leukemia acute myeloid (601626), Leukemia, acute lymphoblastic	Estudio genético molecular para el gen FLT3	20	250	200	Oncogenética Molecular
12435	PROC-F-GenMol	PRUIN3001542	Hemangioma capillary infantile somatic (602089), Lymphedema h	Estudio genético molecular para el gen FLT4	20	250	200	Endocrinología Molecular
12440	PROC-F-GenMol	PRUIN3001543	Ataxia posterior column with retinitis pigmentosa (609033)	Estudio genético molecular para el gen FLVCR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12445	PROC-F-GenMol	PRUIN3001544	Proliferative vasculopathy and hydrocephaly-hydrocephaly synd	Estudio genético molecular para el gen FLVCR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

12450	PROC-F-GenMol	PRUIN3001545		Estudio genético molecular para el gen FMN1	20	250	200	Endocrinología Molecular
12455	PROC-F-GenMol	PRUIN3001546		Estudio genético molecular para el gen FMN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12460	PROC-F-GenMol	PRUIN3001547		Estudio genético molecular para el gen FMO1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12465	PROC-F-GenMol	PRUIN3001548		Estudio genético molecular para el gen FMO2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12470	PROC-F-GenMol	PRUIN3001549	Trimethylaminuria (602079)	Estudio genético molecular para el gen FMO3	20	250	200	Metabólicas
12475	PROC-F-GenMol	PRUIN3001550		Estudio genético molecular para el gen FMO4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12480	PROC-F-GenMol	PRUIN3001551		Estudio genético molecular para el gen FMO5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12485	PROC-F-GenMol	PRUIN3001552		Estudio genético molecular para el gen FMO6P	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12490	PROC-F-GenMol	PRUIN3001553	Fragile X tremor/ataxia syndrome (300623), Premature ovarian fa	Estudio genético molecular para el gen FMR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12495	PROC-F-GenMol	PRUIN3001554	Plasma fibronectin deficiency (614101), Glomerulopathy with fibr	Estudio genético molecular para el gen FN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12500	PROC-F-GenMol	PRUIN3001555		Estudio genético molecular para el gen FN3K	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12505	PROC-F-GenMol	PRUIN3001556		Estudio genético molecular para el gen FOLH1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12510	PROC-F-GenMol	PRUIN3001557	Neurodegeneration due to cerebral folate transport deficiency (61	Estudio genético molecular para el gen FOLR1	20	250	200	Neurogenética Molecular
12515	PROC-F-GenMol	PRUIN3001558		Estudio genético molecular para el gen FOXA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12520	PROC-F-GenMol	PRUIN3001559		Estudio genético molecular para el gen FOXA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12525	PROC-F-GenMol	PRUIN3001560		Estudio genético molecular para el gen FOXA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12530	PROC-F-GenMol	PRUIN3001561	Axenfeld-Rieger syndrome type 3 (602482), Iris hypoplasia and gl	Estudio genético molecular para el gen FOXC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12535	PROC-F-GenMol	PRUIN3001562	Lymphedema-distichiasis syndrome with renal disease and diabet	Estudio genético molecular para el gen FOXC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12540	PROC-F-GenMol	PRUIN3001563	Autoimmune disease susceptibility to 1 (607836)	Estudio genético molecular para el gen FOXD3	20	250	200	Inmunología Molecular
12545	PROC-F-GenMol	PRUIN3001564	Bamforth-Lazarus syndrome (241850)	Estudio genético molecular para el gen FOXE1	20	250	200	Endocrinología Molecular
12550	PROC-F-GenMol	PRUIN3001565	Aphakia congenital primary (610256), Anterior segment mesench	Estudio genético molecular para el gen FOXE3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12555	PROC-F-GenMol	PRUIN3001566	Alveolar capillary dysplasia with misalignment of pulmonary veins	Estudio genético molecular para el gen FOXF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12560	PROC-F-GenMol	PRUIN3001567		Estudio genético molecular para el gen FOXF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12565	PROC-F-GenMol	PRUIN3001568	Rett syndrome congenital variant (613454)	Estudio genético molecular para el gen FOXG1	20	250	200	Neurogenética Molecular
12570	PROC-F-GenMol	PRUIN3001569	Holoprosencephaly 4 (OMIM 142946)	Estudio genético molecular para el gen FOXH1	20	250	200	Endocrinología Molecular
12575	PROC-F-GenMol	PRUIN3001570	Enlarged vestibular aqueduct (600791)	Estudio genético molecular para el gen FOXI1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12580	PROC-F-GenMol	PRUIN3001571	Blepharophimosis epicanthus inversus and ptosis type 2 (110100)	Estudio genético molecular para el gen FOXL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12585	PROC-F-GenMol	PRUIN3001572	T-cell immunodeficiency congenital alopecia and nail dystrophy (6	Estudio genético molecular para el gen FOXN1	20	250	200	Inmunología Molecular
12590	PROC-F-GenMol	PRUIN3001573	Mental retardation with language impairment and autistic feature	Estudio genético molecular para el gen FOXP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12595	PROC-F-GenMol	PRUIN3001574	Speech-language disorder-1 (602081)	Estudio genético molecular para el gen FOXP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12600	PROC-F-GenMol	PRUIN3001575	Diabetes mellitus type I susceptibility to (222100), Immunodysreg	Estudio genético molecular para el gen FOXP3	20	250	200	Inmunología Molecular
12605	PROC-F-GenMol	PRUIN3001576	Leigh syndrome (256000), Mitochondrial complex 1 deficiency (2	Estudio genético molecular para el gen FOXRED1	20	250	200	Neurogenética Molecular
12610	PROC-F-GenMol	PRUIN3001577		Estudio genético molecular para el gen FPGS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12615	PROC-F-GenMol	PRUIN3001578		Estudio genético molecular para el gen FPR1	20	250	200	Inmunología Molecular
12620	PROC-F-GenMol	PRUIN3001579		Estudio genético molecular para el gen FPR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12625	PROC-F-GenMol	PRUIN3001580		Estudio genético molecular para el gen FRA10AC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12630	PROC-F-GenMol	PRUIN3001581	Fraser syndrome (219000)	Estudio genético molecular para el gen FRAS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12635	PROC-F-GenMol	PRUIN3001582	Manitoba oculotrichoanal syndrome (248450), Bifid nose with or	Estudio genético molecular para el gen FREM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12640	PROC-F-GenMol	PRUIN3001583	Fraser syndrome (219000)	Estudio genético molecular para el gen FREM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12645	PROC-F-GenMol	PRUIN3001584		Estudio genético molecular para el gen FREM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12650	PROC-F-GenMol	PRUIN3001585	Facioscapulohumeral muscular dystrophy (158900)	Estudio genético molecular para el gen FRG1	20	250	200	Genética Molecular
12655	PROC-F-GenMol	PRUIN3001586		Estudio genético molecular para el gen FRK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12660	PROC-F-GenMol	PRUIN3001587		Estudio genético molecular para el gen FRMD6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12665	PROC-F-GenMol	PRUIN3001588	Nystagmus 1 congenital X-linked (310700)	Estudio genético molecular para el gen FRMD7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12670	PROC-F-GenMol	PRUIN3001589	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen FRMPD4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12675	PROC-F-GenMol	PRUIN3001590		Estudio genético molecular para el gen FRY	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12680	PROC-F-GenMol	PRUIN3001591	Osteoarthritis susceptibility 1 (165720)	Estudio genético molecular para el gen FRZB	20	250	200	Endocrinología Molecular
12685	PROC-F-GenMol	PRUIN3001592		Estudio genético molecular para el gen FSCB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12690	PROC-F-GenMol	PRUIN3001593	Retinitis pigmentosa 30 (607921)	Estudio genético molecular para el gen FSCN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12695	PROC-F-GenMol	PRUIN3001594	Follicle-stimulating hormone deficiency isolated (229070)	Estudio genético molecular para el gen FSHB	20	250	200	Endocrinología Molecular
12700	PROC-F-GenMol	PRUIN3001595	Ovarian hyperstimulation syndrome (608115), Ovarian response	Estudio genético molecular para el gen FSHR	20	250	200	Endocrinología Molecular
12705	PROC-F-GenMol	PRUIN3001596	Glutamate formiminotransferase deficiency (229100)	Estudio genético molecular para el gen FTCD	20	250	200	Metabólicas
12710	PROC-F-GenMol	PRUIN3001597	Hemochromatosis, type 5 (615517)	Estudio genético molecular para el gen FTH1	20	250	200	Metabólicas

12715	PROC-F-GenMol	PRUIN3001598		Estudio genético molecular para el gen FTHL17	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12720	PROC-F-GenMol	PRUIN3001599	Neurodegeneration with brain iron accumulation 3 (606159), Hyp	Estudio genético molecular para el gen FTL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12725	PROC-F-GenMol	PRUIN3001600	Growth retardation developmental delay coarse facies and early d	Estudio genético molecular para el gen FTO	20	250	200	Endocrinología Molecular
12730	PROC-F-GenMol	PRUIN3001601	Mental retardation X-linked-9 (309549)	Estudio genético molecular para el gen FTS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12735	PROC-F-GenMol	PRUIN3001602	Fucosidosis (230000)	Estudio genético molecular para el gen FUCA1	20	250	200	Metabólicas
12740	PROC-F-GenMol	PRUIN3001603		Estudio genético molecular para el gen FURIN	20	250	200	Endocrinología Molecular
12745	PROC-F-GenMol	PRUIN3001604	Amyotrophic lateral sclerosis 6 autosomal recessive with or witho	Estudio genético molecular para el gen FUS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12750	PROC-F-GenMol	PRUIN3001605	[Bombay phenotype] (-)	Estudio genético molecular para el gen FUT1	20	250	200	Hematología Molecular
12755	PROC-F-GenMol	PRUIN3001606	Vitamin B12 plasma level QTL1 (612542), [Bombay phenotype] (-)	Estudio genético molecular para el gen FUT2	20	250	200	Hematología Molecular
12760	PROC-F-GenMol	PRUIN3001607	[Blood group, Lewis] (-)	Estudio genético molecular para el gen FUT3	20	250	200	Hematología Molecular
12765	PROC-F-GenMol	PRUIN3001608	Fucosyltransferase 6 deficiency (613852)	Estudio genético molecular para el gen FUT6	20	250	200	Metabólicas
12770	PROC-F-GenMol	PRUIN3001609		Estudio genético molecular para el gen FUT7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12775	PROC-F-GenMol	PRUIN3001610		Estudio genético molecular para el gen FUT8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12780	PROC-F-GenMol	PRUIN3001611	Neural tube defect (182940)	Estudio genético molecular para el gen FUZ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12785	PROC-F-GenMol	PRUIN3001612	Friedreich ataxia with retained reflexes (229300), Friedreich ataxi	Estudio genético molecular para el gen FXN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12790	PROC-F-GenMol	PRUIN3001613	Hypomagnesemia-2 renal (154020)	Estudio genético molecular para el gen FXD2	20	250	200	Metabólicas
12795	PROC-F-GenMol	PRUIN3001614		Estudio genético molecular para el gen FXD6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12800	PROC-F-GenMol	PRUIN3001615	Cataract autosomal recessive congenital 2 (610019)	Estudio genético molecular para el gen FYC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12805	PROC-F-GenMol	PRUIN3001616		Estudio genético molecular para el gen FZD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12810	PROC-F-GenMol	PRUIN3001617		Estudio genético molecular para el gen FZD3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12815	PROC-F-GenMol	PRUIN3001618	Retinopathy of prematurity (133780), Exudative vitreoretinopath	Estudio genético molecular para el gen FZD4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12820	PROC-F-GenMol	PRUIN3001619	Nail disorder nonsyndromic congenital10 (claw-shaped nails) (614	Estudio genético molecular para el gen FZD6	20	250	200	Endocrinología Molecular
12825	PROC-F-GenMol	PRUIN3001620		Estudio genético molecular para el gen FZD9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12830	PROC-F-GenMol	PRUIN3001621	Glycogen storage disease Ia (232200)	Estudio genético molecular para el gen G6PC	20	250	200	Metabólicas
12835	PROC-F-GenMol	PRUIN3001622		Estudio genético molecular para el gen G6PC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12840	PROC-F-GenMol	PRUIN3001623	Darsun syndrome (612541), Neutropenia severe congenital 4 aut	Estudio genético molecular para el gen G6PC3	20	250	200	Inmunología Molecular
12845	PROC-F-GenMol	PRUIN3001624	Favism (-), Hemolytic anemia due to G6PD deficiency (-), G6PD d	Estudio genético molecular para el gen G6PD	20	250	200	Metabólicas
12850	PROC-F-GenMol	PRUIN3001625	Glycogen storage disease II (232300)	Estudio genético molecular para el gen GAA	20	250	200	Oncogenética Molecular
12855	PROC-F-GenMol	PRUIN3001626	, Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen GAB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12860	PROC-F-GenMol	PRUIN3001627		Estudio genético molecular para el gen GABR1	20	250	200	Neurogenética Molecular
12865	PROC-F-GenMol	PRUIN3001628	Epilepsy childhood absence susceptibility to 4 (611136), Epilepsy j	Estudio genético molecular para el gen GABRA1	20	250	200	Neurogenética Molecular
12870	PROC-F-GenMol	PRUIN3001629		Estudio genético molecular para el gen GABRA5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12875	PROC-F-GenMol	PRUIN3001630		Estudio genético molecular para el gen GABRA6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12880	PROC-F-GenMol	PRUIN3001631	Epilepsy childhood absence susceptibility to 5 (612269), Insomnia	Estudio genético molecular para el gen GABRB3	20	250	200	Neurogenética Molecular
12885	PROC-F-GenMol	PRUIN3001632	Epilepsy idiopathic generalized 10 (613060), Epilepsy juvenile myc	Estudio genético molecular para el gen GABRD	20	250	200	Neurogenética Molecular
12890	PROC-F-GenMol	PRUIN3001633		Estudio genético molecular para el gen GABRG1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12895	PROC-F-GenMol	PRUIN3001634	Dravet syndrome (607208), Febrile seizures familial8 (611277), Ep	Estudio genético molecular para el gen GABRG2	20	250	200	Neurogenética Molecular
12900	PROC-F-GenMol	PRUIN3001635	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen GABRG3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12905	PROC-F-GenMol	PRUIN3001636		Estudio genético molecular para el gen GABRR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12910	PROC-F-GenMol	PRUIN3001637	Cerebral palsy spastic quadriplegic1 (603513)	Estudio genético molecular para el gen GAD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12915	PROC-F-GenMol	PRUIN3001638		Estudio genético molecular para el gen GAD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12920	PROC-F-GenMol	PRUIN3001639		Estudio genético molecular para el gen GADD45B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12925	PROC-F-GenMol	PRUIN3001640	, Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen GAK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12930	PROC-F-GenMol	PRUIN3001641		Estudio genético molecular para el gen GAL3ST3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12935	PROC-F-GenMol	PRUIN3001642	Krabbe disease (245200)	Estudio genético molecular para el gen GALC	20	250	200	Metabólicas
12940	PROC-F-GenMol	PRUIN3001643	Galactose epimerase deficiency (230350)	Estudio genético molecular para el gen GALE	20	250	200	Metabólicas
12945	PROC-F-GenMol	PRUIN3001644	Galactokinase deficiency with cataracts (230200)	Estudio genético molecular para el gen GALK1	20	250	200	Metabólicas
12950	PROC-F-GenMol	PRUIN3001645	Mucopolysaccharidosis IVA (253000)	Estudio genético molecular para el gen GALNS	20	250	200	Metabólicas
12955	PROC-F-GenMol	PRUIN3001646	Colorectal cancer susceptibility to 1 (608812)	Estudio genético molecular para el gen GALNT12	20	250	200	Oncogenética Molecular
12960	PROC-F-GenMol	PRUIN3001647		Estudio genético molecular para el gen GALNT18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12965	PROC-F-GenMol	PRUIN3001648		Estudio genético molecular para el gen GALNT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12970	PROC-F-GenMol	PRUIN3001649	Tumoral calcinosis hyperphosphatemic familial (211900)	Estudio genético molecular para el gen GALNT3	20	250	200	Oncogenética Molecular
12975	PROC-F-GenMol	PRUIN3001650		Estudio genético molecular para el gen GALNT9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

12980	PROC-F-GenMol	PRUIN3001651		Estudio genético molecular para el gen GALNTL5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12985	PROC-F-GenMol	PRUIN3001652		Estudio genético molecular para el gen GALP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
12990	PROC-F-GenMol	PRUIN3001653	Galactosemia (230400)	Estudio genético molecular para el gen GALT	20	250	200	Metabólicas
12995	PROC-F-GenMol	PRUIN3001654	GAMT deficiency (612736)	Estudio genético molecular para el gen GAMT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13000	PROC-F-GenMol	PRUIN3001655	Giant axonal neuropathy-1 (256850)	Estudio genético molecular para el gen GAN	20	250	200	Endocrinología Molecular
13005	PROC-F-GenMol	PRUIN3001656		Estudio genético molecular para el gen GAP43	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13010	PROC-F-GenMol	PRUIN3001657	Neuropathy distal hereditary motor type V (600794), Charcot-Ma	Estudio genético molecular para el gen GARS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13015	PROC-F-GenMol	PRUIN3001658		Estudio genético molecular para el gen GAS1	20	250	200	Endocrinología Molecular
13020	PROC-F-GenMol	PRUIN3001659		Estudio genético molecular para el gen GAS2L2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13025	PROC-F-GenMol	PRUIN3001660		Estudio genético molecular para el gen GAS6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13030	PROC-F-GenMol	PRUIN3001661	Anemia X-linked without thrombocytopenia (305371), Leukemia	Estudio genético molecular para el gen GATA1	20	250	200	Oncogenética Molecular
13035	PROC-F-GenMol	PRUIN3001662	Dendritic cell monocyte B lymphocyte and natural killer lymphocy	Estudio genético molecular para el gen GATA2	20	250	200	Inmunología Molecular
13040	PROC-F-GenMol	PRUIN3001663	Hypoparathyroidism sensorineural deafness and renal dysplasia (1	Estudio genético molecular para el gen GATA3	20	250	200	Metabólicas
13045	PROC-F-GenMol	PRUIN3001664	Atrial septal defect 2 (607941)	Estudio genético molecular para el gen GATA4	20	250	200	Cardiología Molecular
13050	PROC-F-GenMol	PRUIN3001665		Estudio genético molecular para el gen GATA6	20	250	200	Endocrinología Molecular
13055	PROC-F-GenMol	PRUIN3001666	Breast-ovarian cancer, familiar 4 (OMIM 614291)	Estudio genético molecular para el gen GATAD1	20	250	200	Oncogenética Molecular
13060	PROC-F-GenMol	PRUIN3001667	AGAT deficiency (612718)	Estudio genético molecular para el gen GATM	20	250	200	Metabólicas
13065	PROC-F-GenMol	PRUIN3001668	Gaucher disease perinatal lethal (608013), Gaucher disease type	Estudio genético molecular para el gen GBA	20	250	200	Hepatología Molecular
13070	PROC-F-GenMol	PRUIN3001669		Estudio genético molecular para el gen GBA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13075	PROC-F-GenMol	PRUIN3001670	Glycogen storage disease IV (232500)	Estudio genético molecular para el gen GBE1	20	250	200	Metabólicas
13080	PROC-F-GenMol	PRUIN3001671		Estudio genético molecular para el gen GBT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13085	PROC-F-GenMol	PRUIN3001672	Graves disease, susceptibility to, 3 (-)	Estudio genético molecular para el gen GC	20	250	200	Endocrinología Molecular
13090	PROC-F-GenMol	PRUIN3001673	Glutaricaciduria type I (231670)	Estudio genético molecular para el gen GCDH	20	250	200	Metabólicas
13095	PROC-F-GenMol	PRUIN3001674	Diabetes mellitus noninsulin-dependent (125853)	Estudio genético molecular para el gen GCGR	20	250	200	Endocrinología Molecular
13100	PROC-F-GenMol	PRUIN3001675	Hyperphenylalaninemia BH4-deficient B (233910), Dystonia DOPA	Estudio genético molecular para el gen GCH1	20	250	200	Metabólicas
13105	PROC-F-GenMol	PRUIN3001676	Diabetes mellitus gestacional (125851), Diabetes mellitus noninsu	Estudio genético molecular para el gen GCK	20	250	200	Endocrinología Molecular
13110	PROC-F-GenMol	PRUIN3001677	[Fasting plasma glucose level QTL 5] (613463)	Estudio genético molecular para el gen GCKR	20	250	200	Endocrinología Molecular
13115	PROC-F-GenMol	PRUIN3001678	Myocardial infarction susceptibility to (608446), Hemolytic anemi	Estudio genético molecular para el gen GLC	20	250	200	Metabólicas
13120	PROC-F-GenMol	PRUIN3001679	Myocardial infarction susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen GCLM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13125	PROC-F-GenMol	PRUIN3001680	Hyperphosphatasia with mental retardation syndrome 2 (OMIM 6	Estudio genético molecular para el gen GCM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13130	PROC-F-GenMol	PRUIN3001681	Adult i phenotype with congenital cataract (110800), Adult i phe	Estudio genético molecular para el gen GCNT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13135	PROC-F-GenMol	PRUIN3001682	Glycine encephalopathy (605899)	Estudio genético molecular para el gen GCSH	20	250	200	Neurogenética Molecular
13140	PROC-F-GenMol	PRUIN3001683	Charcot-Marie-Tooth disease axonal type 2K (607831), Charcot-M	Estudio genético molecular para el gen GDAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13145	PROC-F-GenMol	PRUIN3001684	Tetralogy of Fallot (187500), Transposition of great arteries dextr	Estudio genético molecular para el gen GDF1	20	250	200	Cardiología Molecular
13150	PROC-F-GenMol	PRUIN3001685		Estudio genético molecular para el gen GDF15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13155	PROC-F-GenMol	PRUIN3001686	Microphthalmia isolated 7 (613704), Microphthalmia with colob	Estudio genético molecular para el gen GDF3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13160	PROC-F-GenMol	PRUIN3001687	Osteoarthritis (612400), Brachydactyly type A2 (112600), Brachy	Estudio genético molecular para el gen GDF5	20	250	200	Endocrinología Molecular
13165	PROC-F-GenMol	PRUIN3001688	Microphthalmia isolated 4 (613094), Microphthalmia with colob	Estudio genético molecular para el gen GDF6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13170	PROC-F-GenMol	PRUIN3001689		Estudio genético molecular para el gen GDF9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13175	PROC-F-GenMol	PRUIN3001690	Mental retardation X-linked 41 (300849)	Estudio genético molecular para el gen GDI1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13180	PROC-F-GenMol	PRUIN3001691	Hirschsprung disease susceptibility to 3 (613711), Pheochromocy	Estudio genético molecular para el gen GDNF	20	250	200	Oncogenética Molecular
13185	PROC-F-GenMol	PRUIN3001692	Spinal muscular atrophy	Estudio genético molecular para el gen GEMIN2	20	250	200	Genética Molecular
13190	PROC-F-GenMol	PRUIN3001693		Estudio genético molecular para el gen GEMIN4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13195	PROC-F-GenMol	PRUIN3001694	Alexander disease (203450)	Estudio genético molecular para el gen GFAP	20	250	200	Neurogenética Molecular
13200	PROC-F-GenMol	PRUIN3001695	Myopathy mitochondrial progressive with congenital cataract hea	Estudio genético molecular para el gen GFER	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13205	PROC-F-GenMol	PRUIN3001696	Neutropenia nonimmune chronic idiopathic of adults (607847), N	Estudio genético molecular para el gen GF11	20	250	200	Inmunología Molecular
13210	PROC-F-GenMol	PRUIN3001697	Platelet-type bleeding disorder 17 (187900)	Estudio genético molecular para el gen GF1B	20	250	200	Hematología Molecular
13215	PROC-F-GenMol	PRUIN3001698	Combined oxidative phosphorylation deficiency 1 (609060)	Estudio genético molecular para el gen GFM1	20	250	200	Metabólicas
13220	PROC-F-GenMol	PRUIN3001699	Myostatin-related muscle hypertrophy ; Muscle hypertrophy (OM	Estudio genético molecular para el gen GFPT1	20	250	200	Genética Molecular
13225	PROC-F-GenMol	PRUIN3001700		Estudio genético molecular para el gen GFPT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13230	PROC-F-GenMol	PRUIN3001701		Estudio genético molecular para el gen GFRA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13235	PROC-F-GenMol	PRUIN3001702	Pseudoxanthoma elasticum-like disorder with multiple coagulatio	Estudio genético molecular para el gen GGX	20	250	200	Endocrinología Molecular
13240	PROC-F-GenMol	PRUIN3001703		Estudio genético molecular para el gen GGH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

13245	PROC-F-GenMol	PRUIN3001704		Estudio genético molecular para el gen GGT5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13250	PROC-F-GenMol	PRUIN3001705	Growth hormone deficiency isolated type IB (612781), Growth h	Estudio genético molecular para el gen GH1	20	250	200	Endocrinología Molecular
13255	PROC-F-GenMol	PRUIN3001706		Estudio genético molecular para el gen GH2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13260	PROC-F-GenMol	PRUIN3001707	Hypercholesterolemia familiar modification of (143890), Increase	Estudio genético molecular para el gen GHR	20	250	200	Endocrinología Molecular
13265	PROC-F-GenMol	PRUIN3001708	Gigantism due to GHRF hypersecretion (-), ?isolated growth horn	Estudio genético molecular para el gen GHRH	20	250	200	Endocrinología Molecular
13270	PROC-F-GenMol	PRUIN3001709	Growth hormone deficiency isolated type IB (612781)	Estudio genético molecular para el gen GHRHR	20	250	200	Endocrinología Molecular
13275	PROC-F-GenMol	PRUIN3001710	Obesity susceptibility to (601665)	Estudio genético molecular para el gen GHRL	20	250	200	Endocrinología Molecular
13280	PROC-F-GenMol	PRUIN3001711	Short stature (604271)	Estudio genético molecular para el gen GHSR	20	250	200	Endocrinología Molecular
13285	PROC-F-GenMol	PRUIN3001712	Intrinsic factor deficiency (261000)	Estudio genético molecular para el gen GIF	20	250	200	Hematología Molecular
13290	PROC-F-GenMol	PRUIN3001713	Parkinson disease 11 (607688)	Estudio genético molecular para el gen GIGYF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13295	PROC-F-GenMol	PRUIN3001714		Estudio genético molecular para el gen GIMAP8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13300	PROC-F-GenMol	PRUIN3001715		Estudio genético molecular para el gen GIP	20	250	200	Endocrinología Molecular
13305	PROC-F-GenMol	PRUIN3001716	Deafness autosomal recessive 15 (601869)	Estudio genético molecular para el gen GIPC3	20	250	200	Genética Molecular
13310	PROC-F-GenMol	PRUIN3001717	[Plasma glucose, 2-hour, QTL 2] (-)	Estudio genético molecular para el gen GIPR	20	250	200	Endocrinología Molecular
13315	PROC-F-GenMol	PRUIN3001718		Estudio genético molecular para el gen GIT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13320	PROC-F-GenMol	PRUIN3001719	Atrioventricular septal defect 3 (600309), Hallermann-Streiff synd	Estudio genético molecular para el gen GJA1	20	250	200	Genética Molecular
13325	PROC-F-GenMol	PRUIN3001720	Cataract zonular pulverulent-3 (601885)	Estudio genético molecular para el gen GJA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13330	PROC-F-GenMol	PRUIN3001721		Estudio genético molecular para el gen GJA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13335	PROC-F-GenMol	PRUIN3001722	Atrial fibrillation familiar11 (614049)	Estudio genético molecular para el gen GJA5	20	250	200	Cardiología Molecular
13340	PROC-F-GenMol	PRUIN3001723	Cataract nuclear progressive (-), Cataract nuclear pulverulent (-)	Estudio genético molecular para el gen GJA8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13345	PROC-F-GenMol	PRUIN3001724	Charcot-Marie-Tooth neuropathy X-linked dominant1 (302800)	Estudio genético molecular para el gen GJB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13350	PROC-F-GenMol	PRUIN3001725	Bart-Pumphrey syndrome (149200), Deafness autosomal domina	Estudio genético molecular para el gen GJB2	20	250	200	Genética Molecular
13355	PROC-F-GenMol	PRUIN3001726	Deafness autosomal dominant 2B (612644), Deafness autosomal	Estudio genético molecular para el gen GJB3	20	250	200	Endocrinología Molecular
13360	PROC-F-GenMol	PRUIN3001727	Erythrokeratoderma variabilis with erythema gyratum repens (13	Estudio genético molecular para el gen GJB4	20	250	200	Endocrinología Molecular
13365	PROC-F-GenMol	PRUIN3001728	Deafness autosomal recessive 1B (612645), Deafness digenic GJB	Estudio genético molecular para el gen GJB6	20	250	200	Endocrinología Molecular
13370	PROC-F-GenMol	PRUIN3001729	Lymphedema hereditary 1C (613480), Spastic paraplegia44 (6132	Estudio genético molecular para el gen GJC2	20	250	200	Genética Molecular
13375	PROC-F-GenMol	PRUIN3001730		Estudio genético molecular para el gen GJC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13380	PROC-F-GenMol	PRUIN3001731		Estudio genético molecular para el gen GJD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13385	PROC-F-GenMol	PRUIN3001732	Glycerol kinase deficiency (307030)	Estudio genético molecular para el gen GK	20	250	200	Metabólicas
13390	PROC-F-GenMol	PRUIN3001733	Fabry disease cardiac variant (301500), Fabry disease (301500)	Estudio genético molecular para el gen GLA	20	250	200	Oncogenética Molecular
13395	PROC-F-GenMol	PRUIN3001734	GM1-gangliosidosis type II (230600), GM1-gangliosidosis type III	Estudio genético molecular para el gen GLB1	20	250	200	Metabólicas
13400	PROC-F-GenMol	PRUIN3001735	Glomuvenous malformations (OMIM 138000)	Estudio genético molecular para el gen GLCC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13405	PROC-F-GenMol	PRUIN3001736	Glycine encephalopathy (605899)	Estudio genético molecular para el gen GLDC	20	250	200	Neurogenética Molecular
13410	PROC-F-GenMol	PRUIN3001737	Arthrogryposis lethal with anterior horn cell disease (611890), Let	Estudio genético molecular para el gen GLE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13415	PROC-F-GenMol	PRUIN3001738		Estudio genético molecular para el gen GLI1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13420	PROC-F-GenMol	PRUIN3001739	Holoprosencephaly-9 (610829)	Estudio genético molecular para el gen GLI2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13425	PROC-F-GenMol	PRUIN3001740	Hypothalamic hamartomas somatic (241800), Pallister-Hall syndr	Estudio genético molecular para el gen GLI3	20	250	200	Endocrinología Molecular
13430	PROC-F-GenMol	PRUIN3001741	Nephronophthisis 7 (611498)	Estudio genético molecular para el gen GLIS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13435	PROC-F-GenMol	PRUIN3001742	Diabetes mellitus neonatal with congenital hypothyroidism (6101	Estudio genético molecular para el gen GLIS3	20	250	200	Endocrinología Molecular
13440	PROC-F-GenMol	PRUIN3001743	Glaucoma 1, open angle, F (OMIM 603383)	Estudio genético molecular para el gen GLMN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13445	PROC-F-GenMol	PRUIN3001744		Estudio genético molecular para el gen GLO1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13450	PROC-F-GenMol	PRUIN3001745		Estudio genético molecular para el gen GLP1R	20	250	200	Endocrinología Molecular
13455	PROC-F-GenMol	PRUIN3001746	Hyperekplexia and spastic paraparesis (-), Startle disease, autoso	Estudio genético molecular para el gen GLRA1	20	250	200	Neurogenética Molecular
13460	PROC-F-GenMol	PRUIN3001747	Hyperekplexia autosomal recessive (149400)	Estudio genético molecular para el gen GLRB	20	250	200	Neurogenética Molecular
13465	PROC-F-GenMol	PRUIN3001748	Anemia sideroblastic pyridoxine-refractory autosomal recessive (2	Estudio genético molecular para el gen GLRX5	20	250	200	Hematología Molecular
13470	PROC-F-GenMol	PRUIN3001749		Estudio genético molecular para el gen GLS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13475	PROC-F-GenMol	PRUIN3001750		Estudio genético molecular para el gen GLTSCR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13480	PROC-F-GenMol	PRUIN3001751	Hyperinsulinism-hyperammonemia syndrome (606762)	Estudio genético molecular para el gen GLUD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
13485	PROC-F-GenMol	PRUIN3001752		Estudio genético molecular para el gen GLUD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13490	PROC-F-GenMol	PRUIN3001753	Glutamine deficiency congenital (610015)	Estudio genético molecular para el gen GLUL	20	250	200	Metabólicas
13495	PROC-F-GenMol	PRUIN3001754	D-glycemic aciduria (220120)	Estudio genético molecular para el gen GLYCK	20	250	200	Metabólicas
13500	PROC-F-GenMol	PRUIN3001755	GM2-gangliosidosis AB variant (272750)	Estudio genético molecular para el gen GM2A	20	250	200	Metabólicas
13505	PROC-F-GenMol	PRUIN3001756		Estudio genético molecular para el gen GMIP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

13510	PROC-F-GenMol	PRUIN3001757		Estudio genético molecular para el gen GNA14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13515	PROC-F-GenMol	PRUIN3001758	Ventricular tachycardia idiopathic (192605), Pituitary ACTH-secre	Estudio genético molecular para el gen GNA12	20	250	200	Cardiología Molecular
13520	PROC-F-GenMol	PRUIN3001759	Bleeding diathesis due to GNAQ deficiency (-)	Estudio genético molecular para el gen GNAQ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13525	PROC-F-GenMol	PRUIN3001760	Prolonged bleeding time, brachydactyly and mental retardation	Estudio genético molecular para el gen GNAS	20	250	200	Endocrinología Molecular
13530	PROC-F-GenMol	PRUIN3001761	Properdin deficiency, X-linked (OMIM 312060)	Estudio genético molecular para el gen GNAS-A51	20	250	200	Metabólicas
13535	PROC-F-GenMol	PRUIN3001762	Night blindness congenital stationary autosomal dominant 3 (6104	Estudio genético molecular para el gen GNAT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13540	PROC-F-GenMol	PRUIN3001763	Achromatopsia-4 (613856)	Estudio genético molecular para el gen GNAT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13545	PROC-F-GenMol	PRUIN3001764		Estudio genético molecular para el gen GNB1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13550	PROC-F-GenMol	PRUIN3001765	Hypertension essential susceptibility to (145500)	Estudio genético molecular para el gen GNB3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13555	PROC-F-GenMol	PRUIN3001766		Estudio genético molecular para el gen GNB5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13560	PROC-F-GenMol	PRUIN3001767	Inclusion body myopathy autosomal recessive (600737), Nonaka	Estudio genético molecular para el gen GNE	20	250	200	Metabólicas
13565	PROC-F-GenMol	PRUIN3001768	Glycine N-methyltransferase deficiency (606664)	Estudio genético molecular para el gen GNMT	20	250	200	Metabólicas
13570	PROC-F-GenMol	PRUIN3001769	Chondrodysplasia punctata rhizomelic type 2 (222765)	Estudio genético molecular para el gen GNPAT	20	250	200	Endocrinología Molecular
13575	PROC-F-GenMol	PRUIN3001770	Mucopolipidosis II alpha/beta (252500), Mucopolipidosis III alpha/beta	Estudio genético molecular para el gen GNPTAB	20	250	200	Metabólicas
13580	PROC-F-GenMol	PRUIN3001771	Mitochondrial complex I deficiency (OMIM 252010)	Estudio genético molecular para el gen GNPTG	20	250	200	Metabólicas
13585	PROC-F-GenMol	PRUIN3001772	?Hypogonadotropic hypogonadism due to GNRH deficiency (2272	Estudio genético molecular para el gen GNRH1	20	250	200	Endocrinología Molecular
13590	PROC-F-GenMol	PRUIN3001773	Fertile eunuch syndrome (228300), Hypogonadotropic hypogonad	Estudio genético molecular para el gen GNRHR	20	250	200	Endocrinología Molecular
13595	PROC-F-GenMol	PRUIN3001774	Mucopolysaccharidosis type IIID (252940)	Estudio genético molecular para el gen GNS	20	250	200	Metabólicas
13600	PROC-F-GenMol	PRUIN3001775		Estudio genético molecular para el gen GOLGA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13605	PROC-F-GenMol	PRUIN3001776	Thyroid carcinoma papillary (188550)	Estudio genético molecular para el gen GOLGA5	20	250	200	Endocrinología Molecular
13610	PROC-F-GenMol	PRUIN3001777		Estudio genético molecular para el gen GON4L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13615	PROC-F-GenMol	PRUIN3001778	Geroderma osteodysplasticum (231070)	Estudio genético molecular para el gen GORAB	20	250	200	Endocrinología Molecular
13620	PROC-F-GenMol	PRUIN3001779	Epilepsy progressive myoclonic 6 (614018)	Estudio genético molecular para el gen GOSR2	20	250	200	Neurogenética Molecular
13625	PROC-F-GenMol	PRUIN3001780	Aspartate aminotransferase, serum level of, quantitative trait locu	Estudio genético molecular para el gen GOT1	20	250	200	Metabólicas
13630	PROC-F-GenMol	PRUIN3001781	Nonarteritic anterior ischemic optic neuropathy susceptibility to	Estudio genético molecular para el gen GP1BA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13635	PROC-F-GenMol	PRUIN3001782	Giant platelet disorder isolated (231200), Bernard-Soulier syndro	Estudio genético molecular para el gen GP1BB	20	250	200	Hematología Molecular
13640	PROC-F-GenMol	PRUIN3001783		Estudio genético molecular para el gen GP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13645	PROC-F-GenMol	PRUIN3001784	Bleeding disorder platelet-type11 (614201)	Estudio genético molecular para el gen GP6	20	250	200	Hematología Molecular
13650	PROC-F-GenMol	PRUIN3001785	Bernard-Soulier syndrome type C (231200)	Estudio genético molecular para el gen GP9	20	250	200	Hematología Molecular
13655	PROC-F-GenMol	PRUIN3001786		Estudio genético molecular para el gen GPAM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13660	PROC-F-GenMol	PRUIN3001787		Estudio genético molecular para el gen GPANK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13665	PROC-F-GenMol	PRUIN3001788		Estudio genético molecular para el gen GPATCH8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13670	PROC-F-GenMol	PRUIN3001789		Estudio genético molecular para el gen GPBAR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13675	PROC-F-GenMol	PRUIN3001790	Simpson-Golabi-Behmel syndrome, type 1 (312870), Wilms tumor	Estudio genético molecular para el gen GPC3	20	250	200	Endocrinología Molecular
13680	PROC-F-GenMol	PRUIN3001791	Simpson-Golabi-Behmel syndrome (312870)	Estudio genético molecular para el gen GPC4	20	250	200	Endocrinología Molecular
13685	PROC-F-GenMol	PRUIN3001792	Omodysplasia 1 (258315)	Estudio genético molecular para el gen GPC6	20	250	200	Endocrinología Molecular
13690	PROC-F-GenMol	PRUIN3001793	Hypertriglyceridemia, transient infantile (614480)	Estudio genético molecular para el gen GPD1	20	250	200	Metabólicas
13695	PROC-F-GenMol	PRUIN3001794	Brugada syndrome 2 (611777)	Estudio genético molecular para el gen GPD1L	20	250	200	Cardiología Molecular
13700	PROC-F-GenMol	PRUIN3001795	Diabetes type 2 susceptibility to (125853)	Estudio genético molecular para el gen GPD2	20	250	200	Endocrinología Molecular
13705	PROC-F-GenMol	PRUIN3001796	Hyperekplexia (149400), Molybdenum cofactor deficiency type C	Estudio genético molecular para el gen GPHN	20	250	200	Neurogenética Molecular
13710	PROC-F-GenMol	PRUIN3001797	Hemolytic anemia nonspherocytic due to glucose phosphate isom	Estudio genético molecular para el gen GPI	20	250	200	Metabólicas
13715	PROC-F-GenMol	PRUIN3001798	HYPERLIPOPROTEINEMIA, TYPE ID (615947)	Estudio genético molecular para el gen GPIHBP1	20	250	200	Metabólicas
13720	PROC-F-GenMol	PRUIN3001799		Estudio genético molecular para el gen GPR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13725	PROC-F-GenMol	PRUIN3001800		Estudio genético molecular para el gen GPR12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13730	PROC-F-GenMol	PRUIN3001801		Estudio genético molecular para el gen GPR139	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13735	PROC-F-GenMol	PRUIN3001802	Nystagmus 6 congenital X-linked (300814), Ocular albinism type I	Estudio genético molecular para el gen GPR143	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13740	PROC-F-GenMol	PRUIN3001803	Congenital sensory neuropathy with selective loss of small myelin	Estudio genético molecular para el gen GPR179	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13745	PROC-F-GenMol	PRUIN3001804		Estudio genético molecular para el gen GPR33	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13750	PROC-F-GenMol	PRUIN3001805		Estudio genético molecular para el gen GPR55	20	250	200	Neurogenética Molecular
13755	PROC-F-GenMol	PRUIN3001806	Polymicrogyria, bilateral frontoparietal (606854), POLYMICROGYR	Estudio genético molecular para el gen GPR56	20	250	200	Neurogenética Molecular
13760	PROC-F-GenMol	PRUIN3001807		Estudio genético molecular para el gen GPR68	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13765	PROC-F-GenMol	PRUIN3001808	Usher syndrome type 2 GPR98/PDZD7 digenic (605472), Usher sy	Estudio genético molecular para el gen GPR98	20	250	200	Neurogenética Molecular
13770	PROC-F-GenMol	PRUIN3001809		Estudio genético molecular para el gen GPS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

13775	PROC-F-GenMol	PRUIN3001810	Deafness autosomal recessive 82 (613557)	Estudio genético molecular para el gen GPSM2	20	250	200	Genética Molecular
13780	PROC-F-GenMol	PRUIN3001811		Estudio genético molecular para el gen GPT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13785	PROC-F-GenMol	PRUIN3001812	Hemolytic anemia due to glutathione peroxidase deficiency (6141	Estudio genético molecular para el gen GPX1	20	250	200	Metabólicas
13790	PROC-F-GenMol	PRUIN3001813		Estudio genético molecular para el gen GPX4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13795	PROC-F-GenMol	PRUIN3001814		Estudio genético molecular para el gen GRB10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13800	PROC-F-GenMol	PRUIN3001815		Estudio genético molecular para el gen GREM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
13805	PROC-F-GenMol	PRUIN3001816	ECTODERMAL DYSPLASIA/SHORT STATURE SYNDROME (616029),	Estudio genético molecular para el gen GRHL2	20	250	200	Genética Molecular
13810	PROC-F-GenMol	PRUIN3001817	Hyperoxaluria primary type II (260000)	Estudio genético molecular para el gen GRHPR	20	250	200	Metabólicas
13815	PROC-F-GenMol	PRUIN3001818	Mental retardation X-linked 94 (300699)	Estudio genético molecular para el gen GRIA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13820	PROC-F-GenMol	PRUIN3001819		Estudio genético molecular para el gen GRID1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13825	PROC-F-GenMol	PRUIN3001820		Estudio genético molecular para el gen GRIK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13830	PROC-F-GenMol	PRUIN3001821		Estudio genético molecular para el gen GRIK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13835	PROC-F-GenMol	PRUIN3001822		Estudio genético molecular para el gen GRIK4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13840	PROC-F-GenMol	PRUIN3001823		Estudio genético molecular para el gen GRIK5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13845	PROC-F-GenMol	PRUIN3001824	Mental retardation autosomal dominant 8 (614254)	Estudio genético molecular para el gen GRIN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13850	PROC-F-GenMol	PRUIN3001825	Epilepsy with neurodevelopmental defects (613971)	Estudio genético molecular para el gen GRIN2A	20	250	200	Neurogenética Molecular
13855	PROC-F-GenMol	PRUIN3001826	Alzheimer Disease (104300), Mental retardation autosomal domin	Estudio genético molecular para el gen GRIN2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13860	PROC-F-GenMol	PRUIN3001827		Estudio genético molecular para el gen GRIN3A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13865	PROC-F-GenMol	PRUIN3001828	Cryptophthalmos syndrome (219000)	Estudio genético molecular para el gen GRIP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13870	PROC-F-GenMol	PRUIN3001829	Oguchi disease-2 (613411)	Estudio genético molecular para el gen GRK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13875	PROC-F-GenMol	PRUIN3001830		Estudio genético molecular para el gen GRK4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13880	PROC-F-GenMol	PRUIN3001831		Estudio genético molecular para el gen GRK5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13885	PROC-F-GenMol	PRUIN3001832	Spinocerebellar ataxia, autosomal recessive 13 (614831)	Estudio genético molecular para el gen GRM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13890	PROC-F-GenMol	PRUIN3001833		Estudio genético molecular para el gen GRM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13895	PROC-F-GenMol	PRUIN3001834		Estudio genético molecular para el gen GRM5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13900	PROC-F-GenMol	PRUIN3001835	Night blindness congenital stationary type 1B (257270)	Estudio genético molecular para el gen GRM6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13905	PROC-F-GenMol	PRUIN3001836		Estudio genético molecular para el gen GRM7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13910	PROC-F-GenMol	PRUIN3001837		Estudio genético molecular para el gen GRM8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13915	PROC-F-GenMol	PRUIN3001838	Frontotemporal lobar degeneration with ubiquitin-positive inclusi	Estudio genético molecular para el gen GRN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13920	PROC-F-GenMol	PRUIN3001839		Estudio genético molecular para el gen GRPR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13925	PROC-F-GenMol	PRUIN3001840	Deafness autosomal recessive 25 (613285)	Estudio genético molecular para el gen GRXCR1	20	250	200	Genética Molecular
13930	PROC-F-GenMol	PRUIN3001841	Short stature, auditory canal atresia, mandibular hypoplasia, skele	Estudio genético molecular para el gen GSC	20	250	200	Endocrinología Molecular
13935	PROC-F-GenMol	PRUIN3001842		Estudio genético molecular para el gen GSDMA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13940	PROC-F-GenMol	PRUIN3001843		Estudio genético molecular para el gen GSDMB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13945	PROC-F-GenMol	PRUIN3001844		Estudio genético molecular para el gen GSE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13950	PROC-F-GenMol	PRUIN3001845		Estudio genético molecular para el gen GSK3B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13955	PROC-F-GenMol	PRUIN3001846	Amyloidosis Finnish type (105120), Meretoja syndrome (105120)	Estudio genético molecular para el gen GSN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13960	PROC-F-GenMol	PRUIN3001847		Estudio genético molecular para el gen GSPT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13965	PROC-F-GenMol	PRUIN3001848		Estudio genético molecular para el gen GSPT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13970	PROC-F-GenMol	PRUIN3001849	Hemolytic anemia due to glutathione reductase deficiency (-)	Estudio genético molecular para el gen GSR	20	250	200	Metabólicas
13975	PROC-F-GenMol	PRUIN3001850	Glutathione synthetase deficiency (266130), Hemolytic anemia du	Estudio genético molecular para el gen GSS	20	250	200	Metabólicas
13980	PROC-F-GenMol	PRUIN3001851		Estudio genético molecular para el gen GSTA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13985	PROC-F-GenMol	PRUIN3001852		Estudio genético molecular para el gen GSTA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13990	PROC-F-GenMol	PRUIN3001853		Estudio genético molecular para el gen GSTA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
13995	PROC-F-GenMol	PRUIN3001854		Estudio genético molecular para el gen GSTK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14000	PROC-F-GenMol	PRUIN3001855		Estudio genético molecular para el gen GSTM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14005	PROC-F-GenMol	PRUIN3001856		Estudio genético molecular para el gen GSTM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14010	PROC-F-GenMol	PRUIN3001857		Estudio genético molecular para el gen GSTM4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14015	PROC-F-GenMol	PRUIN3001858		Estudio genético molecular para el gen GSTO1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14020	PROC-F-GenMol	PRUIN3001859		Estudio genético molecular para el gen GSTO2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14025	PROC-F-GenMol	PRUIN3001860		Estudio genético molecular para el gen GSTP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14030	PROC-F-GenMol	PRUIN3001861		Estudio genético molecular para el gen GSTT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14035	PROC-F-GenMol	PRUIN3001862		Estudio genético molecular para el gen GSTT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

14040	PROC-F-GenMol	PRUIN3001863		Estudio genético molecular para el gen GSTT2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14045	PROC-F-GenMol	PRUIN3001864	Tyrosinemia type Ib (-)	Estudio genético molecular para el gen GSTZ1	20	250	200	Hepatología Molecular
14050	PROC-F-GenMol	PRUIN3001865		Estudio genético molecular para el gen GTF2E1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14055	PROC-F-GenMol	PRUIN3001866		Estudio genético molecular para el gen GTF2H1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14060	PROC-F-GenMol	PRUIN3001867	Trichothiodystrophy complementation group A (601675)	Estudio genético molecular para el gen GTF2H5	20	250	200	Endocrinología Molecular
14065	PROC-F-GenMol	PRUIN3001868		Estudio genético molecular para el gen GTF2IRD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14070	PROC-F-GenMol	PRUIN3001869		Estudio genético molecular para el gen GTF2IRD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14075	PROC-F-GenMol	PRUIN3001870	Cone-rod dystrophy 14 (602093), Cone dystrophy-3 (602093)	Estudio genético molecular para el gen GUCA1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14080	PROC-F-GenMol	PRUIN3001871	Retinitis pigmentosa 48 (613827)	Estudio genético molecular para el gen GUCA1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14085	PROC-F-GenMol	PRUIN3001872	Meconium ileus (614665), Diarrhea 6 (614616)	Estudio genético molecular para el gen GUCY2C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14090	PROC-F-GenMol	PRUIN3001873	Cone-rod dystrophy 6 (601777), Leber congenital amaurosis 1 (20	Estudio genético molecular para el gen GUCY2D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14095	PROC-F-GenMol	PRUIN3001874	Mucopolysaccharidosis VII (253220)	Estudio genético molecular para el gen GUSB	20	250	200	Metabólicas
14100	PROC-F-GenMol	PRUIN3001875	Glycogen storage disease XV (613507)	Estudio genético molecular para el gen GYG1	20	250	200	Metabólicas
14105	PROC-F-GenMol	PRUIN3001876		Estudio genético molecular para el gen GYLTL1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14110	PROC-F-GenMol	PRUIN3001877	Malaria resistance to (611162), [Blood group, MN] (-)	Estudio genético molecular para el gen GYPA	20	250	200	Inmunología Molecular
14115	PROC-F-GenMol	PRUIN3001878	[Blood group, Ss] (-)	Estudio genético molecular para el gen GYPB	20	250	200	Hematología Molecular
14120	PROC-F-GenMol	PRUIN3001879	[Blood group, Gerbich] (-), Malaria resistance to (611162)	Estudio genético molecular para el gen GYPC	20	250	200	Hematología Molecular
14125	PROC-F-GenMol	PRUIN3001880		Estudio genético molecular para el gen GYPE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14130	PROC-F-GenMol	PRUIN3001881	Glycogen storage disease 0 muscle (611556)	Estudio genético molecular para el gen GYS1	20	250	200	Metabólicas
14135	PROC-F-GenMol	PRUIN3001882	Glycogen storage disease type 0 (240600)	Estudio genético molecular para el gen GYS2	20	250	200	Metabólicas
14140	PROC-F-GenMol	PRUIN3001883		Estudio genético molecular para el gen GZMB	20	250	200	Endocrinología Molecular
14145	PROC-F-GenMol	PRUIN3001884	Silver-Russell syndrome (180860), Wilms tumor 2 (194071), Beck	Estudio genético molecular para el gen H19	20	250	200	Endocrinología Molecular
14150	PROC-F-GenMol	PRUIN3001885		Estudio genético molecular para el gen H2BFWT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14155	PROC-F-GenMol	PRUIN3001886	Cortisone reductase deficiency (604931)	Estudio genético molecular para el gen H6PD	20	250	200	Metabólicas
14160	PROC-F-GenMol	PRUIN3001887	Venous thromboembolism susceptibility to (188050), Carotid ster	Estudio genético molecular para el gen HABP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14165	PROC-F-GenMol	PRUIN3001888		Estudio genético molecular para el gen HACE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14170	PROC-F-GenMol	PRUIN3001889	Usher syndrome, type 2D (OMIM 611383); Deafness, autosomal r	Estudio genético molecular para el gen HADH	20	250	200	Endocrinología Molecular
14175	PROC-F-GenMol	PRUIN3001890	Fatty liver acute of pregnancy (609016), HELLP syndrome matern	Estudio genético molecular para el gen HADHA	20	250	200	Hepatología Molecular
14180	PROC-F-GenMol	PRUIN3001891	Trifunctional protein deficiency (609015)	Estudio genético molecular para el gen HADHB	20	250	200	Metabólicas
14185	PROC-F-GenMol	PRUIN3001892	[Histidinemia] (235800)	Estudio genético molecular para el gen HAL	20	250	200	Metabólicas
14190	PROC-F-GenMol	PRUIN3001893	Hemochromatosis type 2B (613313)	Estudio genético molecular para el gen HAMP	20	250	200	Endocrinología Molecular
14195	PROC-F-GenMol	PRUIN3001894		Estudio genético molecular para el gen HAND1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14200	PROC-F-GenMol	PRUIN3001895		Estudio genético molecular para el gen HAND2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14205	PROC-F-GenMol	PRUIN3001896	Usher syndrome, type 3B (614504)	Estudio genético molecular para el gen HARS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14210	PROC-F-GenMol	PRUIN3001897	Perrault syndrome 2 (614926)	Estudio genético molecular para el gen HARS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
14215	PROC-F-GenMol	PRUIN3001898		Estudio genético molecular para el gen HAS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14220	PROC-F-GenMol	PRUIN3001899	Ige responsiveness, atopic (147050)	Estudio genético molecular para el gen HAVCR1	20	250	200	Inmunología Molecular
14225	PROC-F-GenMol	PRUIN3001900	Neutropenia severe congenital 3 autosomal recessive (610738)	Estudio genético molecular para el gen HAX1	20	250	200	Inmunología Molecular
14230	PROC-F-GenMol	PRUIN3001901	Erythremias, alpha- (-), Heinz body anemias alpha- (140700), He	Estudio genético molecular para el gen HBA1	20	250	200	Endocrinología Molecular
14235	PROC-F-GenMol	PRUIN3001902	Erythrocytosis (-), Heinz body anemia (140700), Hemoglobin H	Estudio genético molecular para el gen HBA2	20	250	200	Hematología Molecular
14240	PROC-F-GenMol	PRUIN3001903	Delta-beta thalassemia (141749), Erythremias, beta- (-), Heinz b	Estudio genético molecular para el gen HBB	20	250	200	Hematología Molecular
14245	PROC-F-GenMol	PRUIN3001904	Thalassemia due to Hb Lepore (-), Thalassemia, delta- (-)	Estudio genético molecular para el gen HBD	20	250	200	Hematología Molecular
14250	PROC-F-GenMol	PRUIN3001905		Estudio genético molecular para el gen HBE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14255	PROC-F-GenMol	PRUIN3001906	Diphtheria, susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen HBEGF	20	250	200	Inmunología Molecular
14260	PROC-F-GenMol	PRUIN3001907	Fetal hemoglobin quantitative trait locus 1 (141749)	Estudio genético molecular para el gen HBG1	20	250	200	Hematología Molecular
14265	PROC-F-GenMol	PRUIN3001908	Cyanosis transient neonatal (613977), Fetal hemoglobin quantita	Estudio genético molecular para el gen HBG2	20	250	200	Hematología Molecular
14270	PROC-F-GenMol	PRUIN3001909		Estudio genético molecular para el gen HBM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14275	PROC-F-GenMol	PRUIN3001910		Estudio genético molecular para el gen HBS1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14280	PROC-F-GenMol	PRUIN3001911		Estudio genético molecular para el gen HBZ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14285	PROC-F-GenMol	PRUIN3001912	Microphthalmia syndromic 7 (309801)	Estudio genético molecular para el gen HCCS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14290	PROC-F-GenMol	PRUIN3001913		Estudio genético molecular para el gen HCK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14295	PROC-F-GenMol	PRUIN3001914		Estudio genético molecular para el gen HCLS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14300	PROC-F-GenMol	PRUIN3001915	EPILEPTIC ENCEPHALOPATHY, EARLY INFANTILE, 24 (615871)	Estudio genético molecular para el gen HCN1	20	250	200	Neurogenética Molecular

14305	PROC-F-GenMol	PRUIN3001916		Estudio genético molecular para el gen HCN2	20	250	200	Neurogenética Molecular
14310	PROC-F-GenMol	PRUIN3001917	Brugada syndrome 8 (613123), Sick sinus syndrome 2 (163800)	Estudio genético molecular para el gen HCN4	20	250	200	Cardiología Molecular
14315	PROC-F-GenMol	PRUIN3001918		Estudio genético molecular para el gen HCP5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14320	PROC-F-GenMol	PRUIN3001919	Narcolepsy 1 (161400)	Estudio genético molecular para el gen HCRT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14325	PROC-F-GenMol	PRUIN3001920		Estudio genético molecular para el gen HCRTR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14330	PROC-F-GenMol	PRUIN3001921		Estudio genético molecular para el gen HCRTR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14335	PROC-F-GenMol	PRUIN3001922	Brachydactyly-mental retardation syndrome (600430)	Estudio genético molecular para el gen HDAC4	20	250	200	Endocrinología Molecular
14340	PROC-F-GenMol	PRUIN3001923		Estudio genético molecular para el gen HDAC8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14345	PROC-F-GenMol	PRUIN3001924		Estudio genético molecular para el gen HDAC9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14350	PROC-F-GenMol	PRUIN3001925		Estudio genético molecular para el gen HDC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14355	PROC-F-GenMol	PRUIN3001926		Estudio genético molecular para el gen HDLBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14360	PROC-F-GenMol	PRUIN3001927		Estudio genético molecular para el gen HDX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14365	PROC-F-GenMol	PRUIN3001928	Ciliary dyskinesia, primary, 17 (OMIM 614679)	Estudio genético molecular para el gen HEATR2	20	250	200	Genética Molecular
14370	PROC-F-GenMol	PRUIN3001929		Estudio genético molecular para el gen HEGC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14375	PROC-F-GenMol	PRUIN3001930	Megalencephalic leukoencephalopathy with subcortical cysts 2B	Estudio genético molecular para el gen HEPACAM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14380	PROC-F-GenMol	PRUIN3001931	[Skin/hair/eye pigmentation 1 blond/brown hair] (227220), [Skin/	Estudio genético molecular para el gen HERC2	20	250	200	Endocrinología Molecular
14385	PROC-F-GenMol	PRUIN3001932		Estudio genético molecular para el gen HES6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14390	PROC-F-GenMol	PRUIN3001933	Spondylocostal dysostosis 4 autosomal recessive (613686)	Estudio genético molecular para el gen HES7	20	250	200	Endocrinología Molecular
14395	PROC-F-GenMol	PRUIN3001934	Growth hormone deficiency with pituitary anomalies (182230), P	Estudio genético molecular para el gen HESX1	20	250	200	Endocrinología Molecular
14400	PROC-F-GenMol	PRUIN3001935	[Hex A pseudodeficiency] (272800), GM2-gangliosidosis several fo	Estudio genético molecular para el gen HEXA	20	250	200	Metabólicas
14405	PROC-F-GenMol	PRUIN3001936	Sandhoff disease infantile juvenile and adult forms (268800)	Estudio genético molecular para el gen HEXB	20	250	200	Metabólicas
14410	PROC-F-GenMol	PRUIN3001937		Estudio genético molecular para el gen HEY1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14415	PROC-F-GenMol	PRUIN3001938	Microvascular complications of diabetes 7 (612635), Porphyria cu	Estudio genético molecular para el gen HFE	20	250	200	Oncogenética Molecular
14420	PROC-F-GenMol	PRUIN3001939	Glucocorticoid therapy, response to (OMIM 614400)	Estudio genético molecular para el gen HFE2	20	250	200	Inmunología Molecular
14425	PROC-F-GenMol	PRUIN3001940	Alkaptonuria (203500)	Estudio genético molecular para el gen HGD	20	250	200	Metabólicas
14430	PROC-F-GenMol	PRUIN3001941	Deafness autosomal recessive 39 (608265)	Estudio genético molecular para el gen HGF	20	250	200	Genética Molecular
14435	PROC-F-GenMol	PRUIN3001942	Mucopolysaccharidosis type IIIC (Sanfilippo C) (252930)	Estudio genético molecular para el gen HGSNAT	20	250	200	Metabólicas
14440	PROC-F-GenMol	PRUIN3001943		Estudio genético molecular para el gen HHEX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14445	PROC-F-GenMol	PRUIN3001944		Estudio genético molecular para el gen HHIP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14450	PROC-F-GenMol	PRUIN3001945	3-hydroxyisobutryl-CoA hydrolase deficiency (250620)	Estudio genético molecular para el gen HIBCH	20	250	200	Metabólicas
14455	PROC-F-GenMol	PRUIN3001946		Estudio genético molecular para el gen HIF1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14460	PROC-F-GenMol	PRUIN3001947		Estudio genético molecular para el gen HIF1AN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14465	PROC-F-GenMol	PRUIN3001948		Estudio genético molecular para el gen HIGD2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14470	PROC-F-GenMol	PRUIN3001949	Prostate cancer progression of (176807)	Estudio genético molecular para el gen HIP1	20	250	200	Oncogenética Molecular
14475	PROC-F-GenMol	PRUIN3001950		Estudio genético molecular para el gen HIST1H2AE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14480	PROC-F-GenMol	PRUIN3001951		Estudio genético molecular para el gen HIST3H3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14485	PROC-F-GenMol	PRUIN3001952	Hemolytic anemia due to hexokinase deficiency (235700)	Estudio genético molecular para el gen HK1	20	250	200	Metabólicas
14490	PROC-F-GenMol	PRUIN3001953		Estudio genético molecular para el gen HK2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14495	PROC-F-GenMol	PRUIN3001954	Hypersensitivity syndrome carbamazepine-induced susceptibility	Estudio genético molecular para el gen HLA-A	20	250	200	Endocrinología Molecular
14500	PROC-F-GenMol	PRUIN3001955	Stevens-Johnson syndrome susceptibility to (608579), Synovitis,	Estudio genético molecular para el gen HLA-B	20	250	200	Endocrinología Molecular
14505	PROC-F-GenMol	PRUIN3001956	HIV-1 viremia susceptibility to (609423), Psoriasis susceptibility 1	Estudio genético molecular para el gen HLA-C	20	250	200	Endocrinología Molecular
14510	PROC-F-GenMol	PRUIN3001957		Estudio genético molecular para el gen HLA-DMB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14515	PROC-F-GenMol	PRUIN3001958		Estudio genético molecular para el gen HLA-DOA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14520	PROC-F-GenMol	PRUIN3001959	Beryllium disease, chronic, susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen HLA-DPB1	20	250	200	Inmunología Molecular
14525	PROC-F-GenMol	PRUIN3001960		Estudio genético molecular para el gen HLA-DPB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14530	PROC-F-GenMol	PRUIN3001961	Celiac disease susceptibility to (212750)	Estudio genético molecular para el gen HLA-DQA1	20	250	200	Genética Molecular
14535	PROC-F-GenMol	PRUIN3001962	Celiac disease susceptibility to (212750), Creutzfeldt-Jakob disease	Estudio genético molecular para el gen HLA-DQB1	20	250	200	Inmunología Molecular
14540	PROC-F-GenMol	PRUIN3001963	, Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen HLA-DRA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14545	PROC-F-GenMol	PRUIN3001964	Multiple sclerosis susceptibility to (126200), Rheumatoid arthritis	Estudio genético molecular para el gen HLA-DRB1	20	250	200	Inmunología Molecular
14550	PROC-F-GenMol	PRUIN3001965		Estudio genético molecular para el gen HLA-DRB5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14555	PROC-F-GenMol	PRUIN3001966		Estudio genético molecular para el gen HLA-E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14560	PROC-F-GenMol	PRUIN3001967	Asthma susceptibility to (600807)	Estudio genético molecular para el gen HLA-G	20	250	200	Genética Molecular
14565	PROC-F-GenMol	PRUIN3001968	Holocarboxylase synthetase deficiency (253270)	Estudio genético molecular para el gen HLCS	20	250	200	Metabólicas

14570	PROC-F-GenMol	PRUIN3001969		Estudio genético molecular para el gen HLX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14575	PROC-F-GenMol	PRUIN3001970	Porphyria acute intermittent nonerythroid variant (176000), Porp	Estudio genético molecular para el gen HMBS	20	250	200	Endocrinología Molecular
14580	PROC-F-GenMol	PRUIN3001971	Macular degeneration age-related 1 (603075)	Estudio genético molecular para el gen HMCN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14585	PROC-F-GenMol	PRUIN3001972	Diabetes mellitus noninsulin-dependent susceptibility to (125853)	Estudio genético molecular para el gen HMGA1	20	250	200	Endocrinología Molecular
14590	PROC-F-GenMol	PRUIN3001973	Leiomyoma uterine somatic (150699)	Estudio genético molecular para el gen HMGA2	20	250	200	Endocrinología Molecular
14595	PROC-F-GenMol	PRUIN3001974	HMG-CoA lyase deficiency (246450)	Estudio genético molecular para el gen HMGCL	20	250	200	Metabólicas
14600	PROC-F-GenMol	PRUIN3001975	[Low density lipoprotein cholesterol level QTL 3] (-), [Statins, atte	Estudio genético molecular para el gen HMGCR	20	250	200	Metabólicas
14605	PROC-F-GenMol	PRUIN3001976	HMG-CoA synthase-2 deficiency (605911)	Estudio genético molecular para el gen HMGCS2	20	250	200	Metabólicas
14610	PROC-F-GenMol	PRUIN3001977		Estudio genético molecular para el gen HMHA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14615	PROC-F-GenMol	PRUIN3001978	Pulmonary disease chronic obstructive susceptibility to (606963),	Estudio genético molecular para el gen HMOX1	20	250	200	Genética Molecular
14620	PROC-F-GenMol	PRUIN3001979		Estudio genético molecular para el gen HMOX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14625	PROC-F-GenMol	PRUIN3001980		Estudio genético molecular para el gen HMSD	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14630	PROC-F-GenMol	PRUIN3001981	Oculoauricular syndrome (612109)	Estudio genético molecular para el gen HMX1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14635	PROC-F-GenMol	PRUIN3001982		Estudio genético molecular para el gen HMX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14640	PROC-F-GenMol	PRUIN3001983	Diabetes mellitus insulin-dependent20 (612520), Hepatic adenom	Estudio genético molecular para el gen HNF1A	20	250	200	Endocrinología Molecular
14645	PROC-F-GenMol	PRUIN3001984	Renal cell carcinoma (144700), Diabetes mellitus noninsulin-depe	Estudio genético molecular para el gen HNF1B	20	250	200	Endocrinología Molecular
14650	PROC-F-GenMol	PRUIN3001985	Diabetes mellitus noninsulin-dependent (125853), MODY type I (1	Estudio genético molecular para el gen HNF4A	20	250	200	Endocrinología Molecular
14655	PROC-F-GenMol	PRUIN3001986	Asthma susceptibility to (600807)	Estudio genético molecular para el gen HNMT	20	250	200	Genética Molecular
14660	PROC-F-GenMol	PRUIN3001987		Estudio genético molecular para el gen HNRNPH3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14665	PROC-F-GenMol	PRUIN3001988		Estudio genético molecular para el gen HNRNPU	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14670	PROC-F-GenMol	PRUIN3001989	Primary autosomal recessive microcephaly 8 (OMIM614673)	Estudio genético molecular para el gen HOGA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14675	PROC-F-GenMol	PRUIN3001990		Estudio genético molecular para el gen HOMER2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14680	PROC-F-GenMol	PRUIN3001991	Athabaskan brainstem dysgenesis syndrome (601536), Bosley-Sal	Estudio genético molecular para el gen HOXA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14685	PROC-F-GenMol	PRUIN3001992		Estudio genético molecular para el gen HOXA10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14690	PROC-F-GenMol	PRUIN3001993	Radioulnar synostosis with amegakaryocytic thrombocytopenia (6	Estudio genético molecular para el gen HOXA11	20	250	200	Endocrinología Molecular
14695	PROC-F-GenMol	PRUIN3001994	Guttmacher syndrome (176305), Hand-foot-uterus syndrome (14	Estudio genético molecular para el gen HOXA13	20	250	200	Endocrinología Molecular
14700	PROC-F-GenMol	PRUIN3001995	Microtia hearing impairment and cleft palate (612290)	Estudio genético molecular para el gen HOXA2	20	250	200	Genética Molecular
14705	PROC-F-GenMol	PRUIN3001996		Estudio genético molecular para el gen HOXA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14710	PROC-F-GenMol	PRUIN3001997		Estudio genético molecular para el gen HOXB13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14715	PROC-F-GenMol	PRUIN3001998		Estudio genético molecular para el gen HOXB6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14720	PROC-F-GenMol	PRUIN3001999	Charcot-Marie-Tooth disease foot deformity of (192950), Vertical	Estudio genético molecular para el gen HOXD10	20	250	200	Endocrinología Molecular
14725	PROC-F-GenMol	PRUIN3002000	Brachydactyly type D (113200), Brachydactyly type E (113300), B	Estudio genético molecular para el gen HOXD13	20	250	200	Endocrinología Molecular
14730	PROC-F-GenMol	PRUIN3002001	Leukemia, acute lymphoblastic, susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen HOXD4	20	250	200	Oncogenética Molecular
14735	PROC-F-GenMol	PRUIN3002002	[Anhaptoglobinemia] (614081), [Hypohaptoglobinemia] (614081)	Estudio genético molecular para el gen HP	20	250	200	Metabólicas
14740	PROC-F-GenMol	PRUIN3002003	4-Alpha-hydroxyphenylpyruvate hydroxylase deficiency (140350)	Estudio genético molecular para el gen HPD	20	250	200	Hepatología Molecular
14745	PROC-F-GenMol	PRUIN3002004	Digital clubbing isolated congenital (119900), Hypertrophic osted	Estudio genético molecular para el gen HPGD	20	250	200	Endocrinología Molecular
14750	PROC-F-GenMol	PRUIN3002005	HPRT-related gout (300323), Lesch-Nyhan syndrome (300322)	Estudio genético molecular para el gen HPRT1	20	250	200	Metabólicas
14755	PROC-F-GenMol	PRUIN3002006	Hermansky-Pudlak syndrome 1 (203300)	Estudio genético molecular para el gen HPS1	20	250	200	Endocrinología Molecular
14760	PROC-F-GenMol	PRUIN3002007	Hermansky-Pudlak syndrome 3 (614072)	Estudio genético molecular para el gen HPS3	20	250	200	Endocrinología Molecular
14765	PROC-F-GenMol	PRUIN3002008	Hermansky-Pudlak syndrome 4 (614073)	Estudio genético molecular para el gen HPS4	20	250	200	Endocrinología Molecular
14770	PROC-F-GenMol	PRUIN3002009	Hermansky-Pudlak syndrome 5 (614074)	Estudio genético molecular para el gen HPS5	20	250	200	Endocrinología Molecular
14775	PROC-F-GenMol	PRUIN3002010	Hermansky-Pudlak syndrome 6 (614075)	Estudio genético molecular para el gen HPS6	20	250	200	Endocrinología Molecular
14780	PROC-F-GenMol	PRUIN3002011	Urofacial syndrome (236730)	Estudio genético molecular para el gen HPSE2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14785	PROC-F-GenMol	PRUIN3002012	Atrichia with papular lesions (209500), Hypotrichosis hereditary	Estudio genético molecular para el gen HR	20	250	200	Endocrinología Molecular
14790	PROC-F-GenMol	PRUIN3002013	Bladder cancer, somatic (109800), Thyroid carcinoma, follicular, sc	Estudio genético molecular para el gen HRAS	20	250	200	Cardiología Molecular
14795	PROC-F-GenMol	PRUIN3002014		Estudio genético molecular para el gen HRC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14800	PROC-F-GenMol	PRUIN3002015	Thrombophilia due to elevated HRG (613116), Thrombophilia due	Estudio genético molecular para el gen HRG	20	250	200	Hematología Molecular
14805	PROC-F-GenMol	PRUIN3002016		Estudio genético molecular para el gen HRH2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14810	PROC-F-GenMol	PRUIN3002017		Estudio genético molecular para el gen HRH3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14815	PROC-F-GenMol	PRUIN3002018		Estudio genético molecular para el gen HS1BP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14820	PROC-F-GenMol	PRUIN3002019	Hypogonadotropic hypogonadism 15 with or without anosmia (61	Estudio genético molecular para el gen HS6ST1	20	250	200	Endocrinología Molecular
14825	PROC-F-GenMol	PRUIN3002020	Cortisone reductase deficiency (604931)	Estudio genético molecular para el gen HSD11B1	20	250	200	Metabólicas
14830	PROC-F-GenMol	PRUIN3002021	Apparent mineralocorticoid excess (218030)	Estudio genético molecular para el gen HSD11B2	20	250	200	Endocrinología Molecular

14835	PROC-F-GenMol	PRUIN3002022		Estudio genético molecular para el gen HSD17B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14840	PROC-F-GenMol	PRUIN3002023	17-beta-hydroxysteroid dehydrogenase X deficiency (300438), M	Estudio genético molecular para el gen HSD17B10	20	250	200	Metabólicas
14845	PROC-F-GenMol	PRUIN3002024		Estudio genético molecular para el gen HSD17B2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14850	PROC-F-GenMol	PRUIN3002025	Pseudohermaphroditism male with gynecomastia (264300)	Estudio genético molecular para el gen HSD17B3	20	250	200	Endocrinología Molecular
14855	PROC-F-GenMol	PRUIN3002026	Perrault syndrome (233400), D-bifunctional protein deficiency (26	Estudio genético molecular para el gen HSD17B4	20	250	200	Neurogenética Molecular
14860	PROC-F-GenMol	PRUIN3002027		Estudio genético molecular para el gen HSD3B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14865	PROC-F-GenMol	PRUIN3002028	3-beta-hydroxysteroid dehydrogenase type II deficiency (201810)	Estudio genético molecular para el gen HSD3B2	20	250	200	Metabólicas
14870	PROC-F-GenMol	PRUIN3002029	Cholestasis progressive familial intrahepatic 4 (607765)	Estudio genético molecular para el gen HSD3B7	20	250	200	Hepatología Molecular
14875	PROC-F-GenMol	PRUIN3002030	Cataract lamellar (116800), Cataract Marner type (116800)	Estudio genético molecular para el gen HSF4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14880	PROC-F-GenMol	PRUIN3002031	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (OMIM 415000)	Estudio genético molecular para el gen HSFY1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14885	PROC-F-GenMol	PRUIN3002032		Estudio genético molecular para el gen HSN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14890	PROC-F-GenMol	PRUIN3002033		Estudio genético molecular para el gen HSP90AA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14895	PROC-F-GenMol	PRUIN3002034		Estudio genético molecular para el gen HSP90B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14900	PROC-F-GenMol	PRUIN3002035		Estudio genético molecular para el gen HSPA1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14905	PROC-F-GenMol	PRUIN3002036		Estudio genético molecular para el gen HSPA1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14910	PROC-F-GenMol	PRUIN3002037		Estudio genético molecular para el gen HSPA1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14915	PROC-F-GenMol	PRUIN3002038		Estudio genético molecular para el gen HSPA5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14920	PROC-F-GenMol	PRUIN3002039		Estudio genético molecular para el gen HSPA8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14925	PROC-F-GenMol	PRUIN3002040		Estudio genético molecular para el gen HSPA9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14930	PROC-F-GenMol	PRUIN3002041	Charcot-Marie-Tooth disease axonal type 2F (606595), Neuropath	Estudio genético molecular para el gen HSPB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14935	PROC-F-GenMol	PRUIN3002042	Neuropathy distal hereditary motor type IIC (613376)	Estudio genético molecular para el gen HSPB3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14940	PROC-F-GenMol	PRUIN3002043		Estudio genético molecular para el gen HSPB6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14945	PROC-F-GenMol	PRUIN3002044		Estudio genético molecular para el gen HSPB7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14950	PROC-F-GenMol	PRUIN3002045	Charcot-Marie-Tooth disease axonal type 2L (608673), Neuropath	Estudio genético molecular para el gen HSPB8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14955	PROC-F-GenMol	PRUIN3002046	Leukodystrophy hypomyelinating4 (612233), Spastic paraplegia-1	Estudio genético molecular para el gen HSPD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14960	PROC-F-GenMol	PRUIN3002047	Dyssegmental dysplasia Silverman-Handmaker type (224410), Sch	Estudio genético molecular para el gen HSPG2	20	250	200	Endocrinología Molecular
14965	PROC-F-GenMol	PRUIN3002048		Estudio genético molecular para el gen HTN3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14970	PROC-F-GenMol	PRUIN3002049	Periodic fever, menstrual cycle-dependent (614674)	Estudio genético molecular para el gen HTR1A	20	250	200	Inmunología Molecular
14975	PROC-F-GenMol	PRUIN3002050		Estudio genético molecular para el gen HTR1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14980	PROC-F-GenMol	PRUIN3002051	Major depressive disorder response to citalopram therapy in (608	Estudio genético molecular para el gen HTR2A	20	250	200	Neurogenética Molecular
14985	PROC-F-GenMol	PRUIN3002052		Estudio genético molecular para el gen HTR2B	20	250	200	Neurogenética Molecular
14990	PROC-F-GenMol	PRUIN3002053		Estudio genético molecular para el gen HTR2C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
14995	PROC-F-GenMol	PRUIN3002054		Estudio genético molecular para el gen HTR3A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15000	PROC-F-GenMol	PRUIN3002055		Estudio genético molecular para el gen HTR3B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15005	PROC-F-GenMol	PRUIN3002056		Estudio genético molecular para el gen HTR3C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15010	PROC-F-GenMol	PRUIN3002057		Estudio genético molecular para el gen HTR3E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15015	PROC-F-GenMol	PRUIN3002058		Estudio genético molecular para el gen HTR5A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15020	PROC-F-GenMol	PRUIN3002059		Estudio genético molecular para el gen HTR6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15025	PROC-F-GenMol	PRUIN3002060		Estudio genético molecular para el gen HTR7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15030	PROC-F-GenMol	PRUIN3002061	Macular degeneration age-related neovascular type (610149), M	Estudio genético molecular para el gen HTRA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15035	PROC-F-GenMol	PRUIN3002062	Parkinson disease 13 (610297)	Estudio genético molecular para el gen HTRA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15040	PROC-F-GenMol	PRUIN3002063	Huntington disease (143100)	Estudio genético molecular para el gen HTT	20	250	200	Oncogenética Molecular
15045	PROC-F-GenMol	PRUIN3002064		Estudio genético molecular para el gen HUS1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15050	PROC-F-GenMol	PRUIN3002065	Mental retardation X-linked syndromic Turner type (300706)	Estudio genético molecular para el gen HUWE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15055	PROC-F-GenMol	PRUIN3002066		Estudio genético molecular para el gen HVCN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15060	PROC-F-GenMol	PRUIN3002067	Mucopolysaccharidosis type IX (601492)	Estudio genético molecular para el gen HYAL1	20	250	200	Metabólicas
15065	PROC-F-GenMol	PRUIN3002068	Ciliary dyskinesia, primary, 5 (608647)	Estudio genético molecular para el gen HYDIN	20	250	200	Genética Molecular
15070	PROC-F-GenMol	PRUIN3002069	Hydrolethalus syndrome (236680)	Estudio genético molecular para el gen HYL51	20	250	200	Endocrinología Molecular
15075	PROC-F-GenMol	PRUIN3002070	Transient neonatal diabetes mellitus 1 (601410)	Estudio genético molecular para el gen HYMAL	20	250	200	Endocrinología Molecular
15080	PROC-F-GenMol	PRUIN3002071		Estudio genético molecular para el gen IAPP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15085	PROC-F-GenMol	PRUIN3002072		Estudio genético molecular para el gen IBSP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15090	PROC-F-GenMol	PRUIN3002073	Malaria cerebral susceptibility to (611162)	Estudio genético molecular para el gen ICAM1	20	250	200	Neurogenética Molecular
15095	PROC-F-GenMol	PRUIN3002074	Landsteiner-Wiener phenotype (111250)	Estudio genético molecular para el gen ICAM4	20	250	200	Hematología Molecular

15100	PROC-F-GenMol	PRUIN3002075		Estudio genético molecular para el gen ICAM5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15105	PROC-F-GenMol	PRUIN3002076	Endocrine-cerebroosteodysplasia (612651)	Estudio genético molecular para el gen ICK	20	250	200	Endocrinología Molecular
15110	PROC-F-GenMol	PRUIN3002077	Immunodeficiency common variable1 (607594)	Estudio genético molecular para el gen ICOS	20	250	200	Inmunología Molecular
15115	PROC-F-GenMol	PRUIN3002078		Estudio genético molecular para el gen ID3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15120	PROC-F-GenMol	PRUIN3002079		Estudio genético molecular para el gen IDE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15125	PROC-F-GenMol	PRUIN3002080	Glioma susceptibility 1 (137800)	Estudio genético molecular para el gen IDH1	20	250	200	Oncogenética Molecular
15130	PROC-F-GenMol	PRUIN3002081	D-2-hydrosylglutaric aciduria 2 (613657)	Estudio genético molecular para el gen IDH2	20	250	200	Metabólicas
15135	PROC-F-GenMol	PRUIN3002082	Retinitis pigmentosa 46 (-)	Estudio genético molecular para el gen IDH3B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15140	PROC-F-GenMol	PRUIN3002083		Estudio genético molecular para el gen IDO1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15145	PROC-F-GenMol	PRUIN3002084	Mucopolysaccharidosis II (309900)	Estudio genético molecular para el gen IDS	20	250	200	Metabólicas
15150	PROC-F-GenMol	PRUIN3002085	Mucopolysaccharidosis lh/s (607015), Mucopolysaccharidosis ls	Estudio genético molecular para el gen IDUA	20	250	200	Oncogenética Molecular
15155	PROC-F-GenMol	PRUIN3002086	Microcephaly epilepsy and diabetes syndrome (614231)	Estudio genético molecular para el gen IER3IP1	20	250	200	Neurogenética Molecular
15160	PROC-F-GenMol	PRUIN3002087		Estudio genético molecular para el gen IFI30	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15165	PROC-F-GenMol	PRUIN3002088		Estudio genético molecular para el gen IFI44L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15170	PROC-F-GenMol	PRUIN3002089	AICARDI-GOUTIERES SYNDROME 7 (615846)	Estudio genético molecular para el gen IFIH1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15175	PROC-F-GenMol	PRUIN3002090	Influenza (614680)	Estudio genético molecular para el gen IFITM3	20	250	200	Inmunología Molecular
15180	PROC-F-GenMol	PRUIN3002091	Osteogenesis imperfecta type 12 (OMIM 613982)	Estudio genético molecular para el gen IFITM5	20	250	200	Endocrinología Molecular
15185	PROC-F-GenMol	PRUIN3002092		Estudio genético molecular para el gen IFNA10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15190	PROC-F-GenMol	PRUIN3002093		Estudio genético molecular para el gen IFNA17	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15195	PROC-F-GenMol	PRUIN3002094		Estudio genético molecular para el gen IFNA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15200	PROC-F-GenMol	PRUIN3002095		Estudio genético molecular para el gen IFNAR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15205	PROC-F-GenMol	PRUIN3002096	Hepatitis B virus susceptibility to (610424)	Estudio genético molecular para el gen IFNAR2	20	250	200	Hepatología Molecular
15210	PROC-F-GenMol	PRUIN3002097	Tuberculosis protection against (607948), AIDS rapid progression	Estudio genético molecular para el gen IFNG	20	250	200	Oncogenética Molecular
15215	PROC-F-GenMol	PRUIN3002098	H. pylori infection, susceptibility to (600263), Hepatitis B virus inf	Estudio genético molecular para el gen IFNGR1	20	250	200	Inmunología Molecular
15220	PROC-F-GenMol	PRUIN3002099	Mycobacterial infection atypical familial disseminated (209950)	Estudio genético molecular para el gen IFNGR2	20	250	200	Inmunología Molecular
15225	PROC-F-GenMol	PRUIN3002100	Peginterferon alfa-2b response (I), Ribavirin response (I), Peginterfe	Estudio genético molecular para el gen IFNL3	20	250	200	Inmunología Molecular
15230	PROC-F-GenMol	PRUIN3002101		Estudio genético molecular para el gen IFRD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15235	PROC-F-GenMol	PRUIN3002102	Cranioectodermal dysplasia (218330)	Estudio genético molecular para el gen IFT122	20	250	200	Endocrinología Molecular
15240	PROC-F-GenMol	PRUIN3002103	Renal dysplasia diffuse cystic (OMIM 601331)	Estudio genético molecular para el gen IFT140	20	250	200	Endocrinología Molecular
15245	PROC-F-GenMol	PRUIN3002104	Cranioectodermal dysplasia 3 (614099)	Estudio genético molecular para el gen IFT43	20	250	200	Endocrinología Molecular
15250	PROC-F-GenMol	PRUIN3002105	Asphyxiating thoracic dystrophy 2 (611263)	Estudio genético molecular para el gen IFT80	20	250	200	Endocrinología Molecular
15255	PROC-F-GenMol	PRUIN3002106	Corpus callosum agenesis of with mental retardation ocular colob	Estudio genético molecular para el gen IGBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15260	PROC-F-GenMol	PRUIN3002107	Growth retardation with deafness and mental retardation due to	Estudio genético molecular para el gen IGF1	20	250	200	Endocrinología Molecular
15265	PROC-F-GenMol	PRUIN3002108	Insulin-like growth factor I resistance to (270450)	Estudio genético molecular para el gen IGF1R	20	250	200	Endocrinología Molecular
15270	PROC-F-GenMol	PRUIN3002109	Intrauterine and postnatal growth retardation (-)	Estudio genético molecular para el gen IGF2	20	250	200	Endocrinología Molecular
15275	PROC-F-GenMol	PRUIN3002110	Hepatocellular carcinoma (-)	Estudio genético molecular para el gen IGF2R	20	250	200	Endocrinología Molecular
15280	PROC-F-GenMol	PRUIN3002111	Acid-labile subunit deficiency of (-)	Estudio genético molecular para el gen IGFALS	20	250	200	Endocrinología Molecular
15285	PROC-F-GenMol	PRUIN3002112		Estudio genético molecular para el gen IGFBP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
15290	PROC-F-GenMol	PRUIN3002113		Estudio genético molecular para el gen IGFBP3	20	250	200	Endocrinología Molecular
15295	PROC-F-GenMol	PRUIN3002114		Estudio genético molecular para el gen IGFBP5	20	250	200	Endocrinología Molecular
15300	PROC-F-GenMol	PRUIN3002115	Retinal arterial macroaneurysm with supravalvular pulmonic sten	Estudio genético molecular para el gen IGFBP7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15305	PROC-F-GenMol	PRUIN3002116		Estudio genético molecular para el gen IGHA1	20	250	200	Inmunología Molecular
15310	PROC-F-GenMol	PRUIN3002117	IgG2 deficiency, selective (-)	Estudio genético molecular para el gen IGHG2	20	250	200	Inmunología Molecular
15315	PROC-F-GenMol	PRUIN3002118	Agammaglobulinemia 1 (601495)	Estudio genético molecular para el gen IGHM	20	250	200	Inmunología Molecular
15320	PROC-F-GenMol	PRUIN3002119	Neuronopathy distal hereditary motor type VI (604320)	Estudio genético molecular para el gen IGHMBP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15325	PROC-F-GenMol	PRUIN3002120		Estudio genético molecular para el gen IGKV	20	250	200	Inmunología Molecular
15330	PROC-F-GenMol	PRUIN3002121	Agammaglobulinemia 2 (613500)	Estudio genético molecular para el gen IGLL1	20	250	200	Inmunología Molecular
15335	PROC-F-GenMol	PRUIN3002122	Brachydactyly type A1 (112500), Acrocapitofemoral dysplasia (607	Estudio genético molecular para el gen IHH	20	250	200	Endocrinología Molecular
15340	PROC-F-GenMol	PRUIN3002123		Estudio genético molecular para el gen IKBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15345	PROC-F-GenMol	PRUIN3002124	Dysautonomia familiar (223900)	Estudio genético molecular para el gen IKBKAP	20	250	200	Endocrinología Molecular
15350	PROC-F-GenMol	PRUIN3002125	Immunodeficiency isolated (300584), Invasive pneumococcal dise	Estudio genético molecular para el gen IKBK	20	250	200	Inmunología Molecular
15355	PROC-F-GenMol	PRUIN3002126	Graft-versus-host disease, protection against (-), Rheumatoid art	Estudio genético molecular para el gen IL10	20	250	200	Inmunología Molecular
15360	PROC-F-GenMol	PRUIN3002127	Inflammatory bowel disease 28 early onset autosomal recessive (6	Estudio genético molecular para el gen IL10RA	20	250	200	Inmunología Molecular

15365	PROC-F-GenMol	PRUIN3002128	Young Simpson syndrome (OMIM 603736); Genitopatellar syndrom	Estudio genético molecular para el gen IL10RB	20	250	200	Inmunología Molecular
15370	PROC-F-GenMol	PRUIN3002129	Craniosynostosis and dental anomalies (614188)	Estudio genético molecular para el gen IL11RA	20	250	200	Endocrinología Molecular
15375	PROC-F-GenMol	PRUIN3002130		Estudio genético molecular para el gen IL12A	20	250	200	Inmunología Molecular
15380	PROC-F-GenMol	PRUIN3002131	Asthma susceptibility to (600807), BCG and salmonella infection d	Estudio genético molecular para el gen IL12B	20	250	200	Inmunología Molecular
15385	PROC-F-GenMol	PRUIN3002132	Mycobacterial and salmonella infections susceptibility to (209950)	Estudio genético molecular para el gen IL12RB1	20	250	200	Inmunología Molecular
15390	PROC-F-GenMol	PRUIN3002133		Estudio genético molecular para el gen IL12RB2	20	250	200	Inmunología Molecular
15395	PROC-F-GenMol	PRUIN3002134	Allergic rhinitis susceptibility to (607154), Asthma susceptibility to	Estudio genético molecular para el gen IL13	20	250	200	Inmunología Molecular
15400	PROC-F-GenMol	PRUIN3002135		Estudio genético molecular para el gen IL16	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15405	PROC-F-GenMol	PRUIN3002136		Estudio genético molecular para el gen IL17A	20	250	200	Inmunología Molecular
15410	PROC-F-GenMol	PRUIN3002137	Candidiasis familiar6 autosomal dominant (613956)	Estudio genético molecular para el gen IL17F	20	250	200	Inmunología Molecular
15415	PROC-F-GenMol	PRUIN3002138	Candidiasis familiar5 autosomal recessive (613953)	Estudio genético molecular para el gen IL17RA	20	250	200	Inmunología Molecular
15420	PROC-F-GenMol	PRUIN3002139		Estudio genético molecular para el gen IL17RB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15425	PROC-F-GenMol	PRUIN3002140		Estudio genético molecular para el gen IL17REL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15430	PROC-F-GenMol	PRUIN3002141		Estudio genético molecular para el gen IL18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15435	PROC-F-GenMol	PRUIN3002142		Estudio genético molecular para el gen IL18R1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15440	PROC-F-GenMol	PRUIN3002143		Estudio genético molecular para el gen IL18RAP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15445	PROC-F-GenMol	PRUIN3002144		Estudio genético molecular para el gen IL19	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15450	PROC-F-GenMol	PRUIN3002145		Estudio genético molecular para el gen IL1A	20	250	200	Inmunología Molecular
15455	PROC-F-GenMol	PRUIN3002146	Gastric cancer risk after H. pylori infection (137215)	Estudio genético molecular para el gen IL1B	20	250	200	Oncogenética Molecular
15460	PROC-F-GenMol	PRUIN3002147		Estudio genético molecular para el gen IL1R1	20	250	200	Inmunología Molecular
15465	PROC-F-GenMol	PRUIN3002148	Mental retardation X-linked 21/34 (300143)	Estudio genético molecular para el gen IL1RAPL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15470	PROC-F-GenMol	PRUIN3002149		Estudio genético molecular para el gen IL1RL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15475	PROC-F-GenMol	PRUIN3002150	Microvascular complications of diabetes 4 (612628), Interleukin 1	Estudio genético molecular para el gen IL1RN	20	250	200	Inmunología Molecular
15480	PROC-F-GenMol	PRUIN3002151	Severe combined immunodeficiency due to IL2 deficiency (-)	Estudio genético molecular para el gen IL2	20	250	200	Inmunología Molecular
15485	PROC-F-GenMol	PRUIN3002152		Estudio genético molecular para el gen IL20RA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15490	PROC-F-GenMol	PRUIN3002153		Estudio genético molecular para el gen IL20RB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15495	PROC-F-GenMol	PRUIN3002154	Common variable immunodeficiency 11 (615767)	Estudio genético molecular para el gen IL21	20	250	200	Inmunología Molecular
15500	PROC-F-GenMol	PRUIN3002155	[IgE elevated level of] (147050), Lymphoma diffuse large B-cell (-)	Estudio genético molecular para el gen IL21R	20	250	200	Inmunología Molecular
15505	PROC-F-GenMol	PRUIN3002156	Psoriasis protection against (605606), Inflammatory bowel diseas	Estudio genético molecular para el gen IL23R	20	250	200	Inmunología Molecular
15510	PROC-F-GenMol	PRUIN3002157	Diabetes mellitus insulin-dependent susceptibility to 10 (601942),	Estudio genético molecular para el gen IL2RA	20	250	200	Inmunología Molecular
15515	PROC-F-GenMol	PRUIN3002158	Combined immunodeficiency X-linked moderate (312863), Sever	Estudio genético molecular para el gen IL2RG	20	250	200	Inmunología Molecular
15520	PROC-F-GenMol	PRUIN3002159		Estudio genético molecular para el gen IL3	20	250	200	Inmunología Molecular
15525	PROC-F-GenMol	PRUIN3002160	Amyloidosis primary localized cutaneous2 (613955)	Estudio genético molecular para el gen IL31RA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15530	PROC-F-GenMol	PRUIN3002161	Psoriasis generalized pustular (614204)	Estudio genético molecular para el gen IL36RN	20	250	200	Inmunología Molecular
15535	PROC-F-GenMol	PRUIN3002162		Estudio genético molecular para el gen IL4	20	250	200	Inmunología Molecular
15540	PROC-F-GenMol	PRUIN3002163	AIDS slow progression to (609423), Atopy susceptibility to (147050)	Estudio genético molecular para el gen IL4R	20	250	200	Endocrinología Molecular
15545	PROC-F-GenMol	PRUIN3002164		Estudio genético molecular para el gen IL5	20	250	200	Inmunología Molecular
15550	PROC-F-GenMol	PRUIN3002165	Intracranial hemorrhage in brain cerebrovascular malformations	Estudio genético molecular para el gen IL6	20	250	200	Inmunología Molecular
15555	PROC-F-GenMol	PRUIN3002166	Serum level of interleukin-6 soluble receptor (614689), Serum leve	Estudio genético molecular para el gen IL6R	20	250	200	Inmunología Molecular
15560	PROC-F-GenMol	PRUIN3002167		Estudio genético molecular para el gen IL7	20	250	200	Inmunología Molecular
15565	PROC-F-GenMol	PRUIN3002168	Severe combined immunodeficiency T-cell negative B-cell/natural	Estudio genético molecular para el gen IL7R	20	250	200	Inmunología Molecular
15570	PROC-F-GenMol	PRUIN3002169		Estudio genético molecular para el gen IL8	20	250	200	Inmunología Molecular
15575	PROC-F-GenMol	PRUIN3002170		Estudio genético molecular para el gen IL9	20	250	200	Inmunología Molecular
15580	PROC-F-GenMol	PRUIN3002171		Estudio genético molecular para el gen IL9R	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15585	PROC-F-GenMol	PRUIN3002172	Deafness autosomal recessive 42 (609646)	Estudio genético molecular para el gen ILDR1	20	250	200	Genética Molecular
15590	PROC-F-GenMol	PRUIN3002173		Estudio genético molecular para el gen ILK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15595	PROC-F-GenMol	PRUIN3002174		Estudio genético molecular para el gen IMMP2L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15600	PROC-F-GenMol	PRUIN3002175		Estudio genético molecular para el gen IMMT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15605	PROC-F-GenMol	PRUIN3002176		Estudio genético molecular para el gen IMPA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15610	PROC-F-GenMol	PRUIN3002177	Chondrodysplasia with joint dislocations, GPAPP type (614078)	Estudio genético molecular para el gen IMPAD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
15615	PROC-F-GenMol	PRUIN3002178	Leber congenital amaurosis 11 (613837), Retinitis pigmentosa 10	Estudio genético molecular para el gen IMPDH1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15620	PROC-F-GenMol	PRUIN3002179	[IMPDH2 enzyme activity, variation in] (-)	Estudio genético molecular para el gen IMPDH2	20	250	200	Metabólicas
15625	PROC-F-GenMol	PRUIN3002180	Maculopathy IMPG2-related (613581), Retinitis pigmentosa 56 (6	Estudio genético molecular para el gen IMPG2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

15630	PROC-F-GenMol	PRUIN3002181	Glomerulosclerosis focal segmental5 (613237)	Estudio genético molecular para el gen INF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15635	PROC-F-GenMol	PRUIN3002182		Estudio genético molecular para el gen INHA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15640	PROC-F-GenMol	PRUIN3002183		Estudio genético molecular para el gen INMT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15645	PROC-F-GenMol	PRUIN3002184		Estudio genético molecular para el gen INPP4A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15650	PROC-F-GenMol	PRUIN3002185	Diabetes mellitus insulin-dependent2 (125852), Diabetes mellitus	Estudio genético molecular para el gen INS	20	250	200	Endocrinología Molecular
15655	PROC-F-GenMol	PRUIN3002186		Estudio genético molecular para el gen INSIG1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15660	PROC-F-GenMol	PRUIN3002187		Estudio genético molecular para el gen INSIG2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15665	PROC-F-GenMol	PRUIN3002188	Cryptorchidism idiopathic (219050)	Estudio genético molecular para el gen INSL3	20	250	200	Endocrinología Molecular
15670	PROC-F-GenMol	PRUIN3002189		Estudio genético molecular para el gen INSL6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15675	PROC-F-GenMol	PRUIN3002190	Diabetes mellitus insulin-resistant with acanthosis nigricans (6109	Estudio genético molecular para el gen INSR	20	250	200	Endocrinología Molecular
15680	PROC-F-GenMol	PRUIN3002191	Nephronophthisis 2 infantil (602088)	Estudio genético molecular para el gen INVS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15685	PROC-F-GenMol	PRUIN3002192	Senior-Loken syndrome 5 (609254)	Estudio genético molecular para el gen IQCB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15690	PROC-F-GenMol	PRUIN3002193		Estudio genético molecular para el gen IQGAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15695	PROC-F-GenMol	PRUIN3002194		Estudio genético molecular para el gen IQGAP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15700	PROC-F-GenMol	PRUIN3002195		Estudio genético molecular para el gen IQGAP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15705	PROC-F-GenMol	PRUIN3002196	Mental retardation X-linked 1 (309530)	Estudio genético molecular para el gen IQSEC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15710	PROC-F-GenMol	PRUIN3002197		Estudio genético molecular para el gen IRAK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15715	PROC-F-GenMol	PRUIN3002198	Asthma susceptibility 5 (611064)	Estudio genético molecular para el gen IRAK3	20	250	200	Genética Molecular
15720	PROC-F-GenMol	PRUIN3002199	Invasive pneumococcal disease recurrent isolated1 (610799), IRAI	Estudio genético molecular para el gen IRAK4	20	250	200	Inmunología Molecular
15725	PROC-F-GenMol	PRUIN3002200	Gastric cancer somatic (137215), Myelogenous leukemia, acute	Estudio genético molecular para el gen IRF1	20	250	200	Oncogenética Molecular
15730	PROC-F-GenMol	PRUIN3002201		Estudio genético molecular para el gen IRF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15735	PROC-F-GenMol	PRUIN3002202	Multiple myeloma (254500)	Estudio genético molecular para el gen IRF4	20	250	200	Oncogenética Molecular
15740	PROC-F-GenMol	PRUIN3002203	Systemic lupus erythematosus susceptibility to 10 (612251), Inflar	Estudio genético molecular para el gen IRF5	20	250	200	Genética Molecular
15745	PROC-F-GenMol	PRUIN3002204	Orofacial cleft 6 (608864), Popliteal pterygium syndrome (11950	Estudio genético molecular para el gen IRF6	20	250	200	Endocrinología Molecular
15750	PROC-F-GenMol	PRUIN3002205		Estudio genético molecular para el gen IRF7	20	250	200	Inmunología Molecular
15755	PROC-F-GenMol	PRUIN3002206	Asperger syndrome X-linked 2 (OMIM 300497) ; Autism, susceptib	Estudio genético molecular para el gen IRF8	20	250	200	Inmunología Molecular
15760	PROC-F-GenMol	PRUIN3002207	Inflammatory bowel disease 19 (612278), Mycobacterium tubercib	Estudio genético molecular para el gen IRGM	20	250	200	Inmunología Molecular
15765	PROC-F-GenMol	PRUIN3002208	Coronary artery disease, susceptibility to (-), Diabetes mellitus no	Estudio genético molecular para el gen IRS1	20	250	200	Endocrinología Molecular
15770	PROC-F-GenMol	PRUIN3002209	Diabetes mellitus noninsulin-dependent (125853)	Estudio genético molecular para el gen IRS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
15775	PROC-F-GenMol	PRUIN3002210		Estudio genético molecular para el gen IRS4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15780	PROC-F-GenMol	PRUIN3002211		Estudio genético molecular para el gen IRX4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15785	PROC-F-GenMol	PRUIN3002212	Hypertelorism, severe, with midface prominence, myopia, mental	Estudio genético molecular para el gen IRX5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15790	PROC-F-GenMol	PRUIN3002213	Myopathy with lactic acidosis hereditary (255125)	Estudio genético molecular para el gen ISCU	20	250	200	Metabólicas
15795	PROC-F-GenMol	PRUIN3002214		Estudio genético molecular para el gen ISL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15800	PROC-F-GenMol	PRUIN3002215	Congenital disorder of glycosylation type 2B (OMIM606056)	Estudio genético molecular para el gen ISPD	20	250	200	Metabólicas
15805	PROC-F-GenMol	PRUIN3002216		Estudio genético molecular para el gen ISYNA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15810	PROC-F-GenMol	PRUIN3002217	Autoimmune disease syndromic multisystem (613385)	Estudio genético molecular para el gen ITCH	20	250	200	Inmunología Molecular
15815	PROC-F-GenMol	PRUIN3002218		Estudio genético molecular para el gen ITGA11	20	250	200	Endocrinología Molecular
15820	PROC-F-GenMol	PRUIN3002219	Glycoprotein Ia deficiency (614200)	Estudio genético molecular para el gen ITGA2	20	250	200	Endocrinología Molecular
15825	PROC-F-GenMol	PRUIN3002220	Thrombocytopenia neonatal alloimmune BAK antigen related (-),	Estudio genético molecular para el gen ITGA2B	20	250	200	Endocrinología Molecular
15830	PROC-F-GenMol	PRUIN3002221	Interstitial lung disease, nephrotic syndrome, and epidermolysis b	Estudio genético molecular para el gen ITGA3	20	250	200	Endocrinología Molecular
15835	PROC-F-GenMol	PRUIN3002222		Estudio genético molecular para el gen ITGA4	20	250	200	Endocrinología Molecular
15840	PROC-F-GenMol	PRUIN3002223	Epidermolysis bullosa junctional with pyloric stenosis (226730)	Estudio genético molecular para el gen ITGA6	20	250	200	Endocrinología Molecular
15845	PROC-F-GenMol	PRUIN3002224	Muscular dystrophy congenital due to ITGA7 deficiency (613204)	Estudio genético molecular para el gen ITGA7	20	250	200	Endocrinología Molecular
15850	PROC-F-GenMol	PRUIN3002225		Estudio genético molecular para el gen ITGA9	20	250	200	Endocrinología Molecular
15855	PROC-F-GenMol	PRUIN3002226		Estudio genético molecular para el gen ITGAE	20	250	200	Inmunología Molecular
15860	PROC-F-GenMol	PRUIN3002227	Systemic lupus erythematosus association with susceptibility to 6 (Estudio genético molecular para el gen ITGAM	20	250	200	Inmunología Molecular
15865	PROC-F-GenMol	PRUIN3002228	Leukocyte adhesion deficiency (116920)	Estudio genético molecular para el gen ITGB2	20	250	200	Inmunología Molecular
15870	PROC-F-GenMol	PRUIN3002229	Glanzmann thrombasthenia (273800)	Estudio genético molecular para el gen ITGB3	20	250	200	Hematología Molecular
15875	PROC-F-GenMol	PRUIN3002230	Epidermolysis bullosa junctional non-Herlitz type (226650), Epide	Estudio genético molecular para el gen ITGB4	20	250	200	Endocrinología Molecular
15880	PROC-F-GenMol	PRUIN3002231		Estudio genético molecular para el gen ITIH1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15885	PROC-F-GenMol	PRUIN3002232		Estudio genético molecular para el gen ITIH3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15890	PROC-F-GenMol	PRUIN3002233	Hypercholesterolemia susceptibility to (143890)	Estudio genético molecular para el gen ITIH4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

15895	PROC-F-GenMol	PRUIN3002234		Estudio genético molecular para el gen ITIH6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15900	PROC-F-GenMol	PRUIN3002235	Lymphoproliferative syndrome EBV-associated autosomal1 (61301)	Estudio genético molecular para el gen ITK	20	250	200	Inmunología Molecular
15905	PROC-F-GenMol	PRUIN3002236	Dementia familiar Danish (117300), Dementia familiar British (176	Estudio genético molecular para el gen ITM2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15910	PROC-F-GenMol	PRUIN3002237	[Inosine triphosphatase deficiency] (613850)	Estudio genético molecular para el gen ITPA	20	250	200	Metabólicas
15915	PROC-F-GenMol	PRUIN3002238	Kawasaki disease susceptibility to (611775)	Estudio genético molecular para el gen ITPKC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15920	PROC-F-GenMol	PRUIN3002239	Spinocerebellar ataxia 15 (606658)	Estudio genético molecular para el gen ITPR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15925	PROC-F-GenMol	PRUIN3002240	Diabetes type 1 susceptibility to (222100)	Estudio genético molecular para el gen ITPR3	20	250	200	Endocrinología Molecular
15930	PROC-F-GenMol	PRUIN3002241	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen ITSN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15935	PROC-F-GenMol	PRUIN3002242	Isovaleric acidemia (243500)	Estudio genético molecular para el gen IVD	20	250	200	Metabólicas
15940	PROC-F-GenMol	PRUIN3002243	Thyroid dysmorphogenesis 4 (274800)	Estudio genético molecular para el gen IYD	20	250	200	Endocrinología Molecular
15945	PROC-F-GenMol	PRUIN3002244	Deafness congenital heart defects and posterior embryotoxon (-)	Estudio genético molecular para el gen JAG1	20	250	200	Hepatología Molecular
15950	PROC-F-GenMol	PRUIN3002245		Estudio genético molecular para el gen JAG2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15955	PROC-F-GenMol	PRUIN3002246	Leukemia acute myelogenous (601626), Myelofibrosis idiopathic	Estudio genético molecular para el gen JAK2	20	250	200	Hepatología Molecular
15960	PROC-F-GenMol	PRUIN3002247	SCID, autosomal recessive, T-negative/B-positive type (-)	Estudio genético molecular para el gen JAK3	20	250	200	Inmunología Molecular
15965	PROC-F-GenMol	PRUIN3002248	Hemorrhagic destruction of the brain subependymal calcification	Estudio genético molecular para el gen JAM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15970	PROC-F-GenMol	PRUIN3002249		Estudio genético molecular para el gen JMJD1C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15975	PROC-F-GenMol	PRUIN3002250	Cardiomyopathy familial hypertrophic 17 (613873)	Estudio genético molecular para el gen JPH2	20	250	200	Cardiología Molecular
15980	PROC-F-GenMol	PRUIN3002251	Huntington disease-like 2 (606438)	Estudio genético molecular para el gen JPH3	20	250	200	Oncogenética Molecular
15985	PROC-F-GenMol	PRUIN3002252		Estudio genético molecular para el gen JRK	20	250	200	Neurogenética Molecular
15990	PROC-F-GenMol	PRUIN3002253		Estudio genético molecular para el gen JUN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
15995	PROC-F-GenMol	PRUIN3002254	Arrhythmogenic right ventricular dysplasia 12 (611528), Naxos di	Estudio genético molecular para el gen JUP	20	250	200	Cardiología Molecular
16000	PROC-F-GenMol	PRUIN3002255	Kallmann syndrome (308700)	Estudio genético molecular para el gen KAL1	20	250	200	Endocrinología Molecular
16005	PROC-F-GenMol	PRUIN3002256	Coronary heart disease susceptibility to 5 (608901)	Estudio genético molecular para el gen KALRN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16010	PROC-F-GenMol	PRUIN3002257	Cerebral palsy spastic quadriplegic2 (612900)	Estudio genético molecular para el gen KANK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16015	PROC-F-GenMol	PRUIN3002258	Deafness, autosomal recessive 48 (OMIM609439) ; Usher syndrom	Estudio genético molecular para el gen KANSL1	20	250	200	Genética Molecular
16020	PROC-F-GenMol	PRUIN3002259	Charcot-Marie-Tooth disease recessive intermediate B (613641)	Estudio genético molecular para el gen KARS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16025	PROC-F-GenMol	PRUIN3002260	Amyotrophic lateral sclerosis ; Frontotemporal dementia and/or a	Estudio genético molecular para el gen KAT5B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16030	PROC-F-GenMol	PRUIN3002261		Estudio genético molecular para el gen KATNAL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16035	PROC-F-GenMol	PRUIN3002262	Nemaline myopathy 6 (609273)	Estudio genético molecular para el gen KBTBD13	20	250	200	Genética Molecular
16040	PROC-F-GenMol	PRUIN3002263	Episodic ataxia/myokymia syndrome (160120)	Estudio genético molecular para el gen KCNA1	20	250	200	Neurogenética Molecular
16045	PROC-F-GenMol	PRUIN3002264		Estudio genético molecular para el gen KCNA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16050	PROC-F-GenMol	PRUIN3002265	Atrial fibrillation familiar7 (612240)	Estudio genético molecular para el gen KCNA5	20	250	200	Cardiología Molecular
16055	PROC-F-GenMol	PRUIN3002266		Estudio genético molecular para el gen KCNAB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16060	PROC-F-GenMol	PRUIN3002267	Spinocerebellar ataxia 13 (605259)	Estudio genético molecular para el gen KCNC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16065	PROC-F-GenMol	PRUIN3002268		Estudio genético molecular para el gen KCND2	20	250	200	Neurogenética Molecular
16070	PROC-F-GenMol	PRUIN3002269	Spinocerebellar ataxia 19 (607346)	Estudio genético molecular para el gen KCND3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16075	PROC-F-GenMol	PRUIN3002270	Long QT syndrome-5 (613695), Jervell and Lange-Nielsen syndrom	Estudio genético molecular para el gen KCNE1	20	250	200	Cardiología Molecular
16080	PROC-F-GenMol	PRUIN3002271		Estudio genético molecular para el gen KCNE1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16085	PROC-F-GenMol	PRUIN3002272	Atrial fibrillation familiar4 (611493), Long QT syndrome-6 (613695)	Estudio genético molecular para el gen KCNE2	20	250	200	Cardiología Molecular
16090	PROC-F-GenMol	PRUIN3002273	Brugada syndrome 6 (613119)	Estudio genético molecular para el gen KCNE3	20	250	200	Cardiología Molecular
16095	PROC-F-GenMol	PRUIN3002274		Estudio genético molecular para el gen KCNE4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16100	PROC-F-GenMol	PRUIN3002275	Long QT syndrome-2 acquired susceptibility to (613688), Short Q	Estudio genético molecular para el gen KCNH2	20	250	200	Cardiología Molecular
16105	PROC-F-GenMol	PRUIN3002276		Estudio genético molecular para el gen KCNIP4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16110	PROC-F-GenMol	PRUIN3002277	Bartter syndrome type 2 (241200)	Estudio genético molecular para el gen KCNJ1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16115	PROC-F-GenMol	PRUIN3002278	SeSAME syndrome (612780), Pendred's syndrome (274600), Enlar	Estudio genético molecular para el gen KCNJ10	20	250	200	Neurogenética Molecular
16120	PROC-F-GenMol	PRUIN3002279	Diabetes mellitus permanent neonatal with neurologic features (6	Estudio genético molecular para el gen KCNJ11	20	250	200	Endocrinología Molecular
16125	PROC-F-GenMol	PRUIN3002280	Leber congenital amaurosis 16 (614186), Snowflake vitreoretinal	Estudio genético molecular para el gen KCNJ13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16130	PROC-F-GenMol	PRUIN3002281		Estudio genético molecular para el gen KCNJ15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16135	PROC-F-GenMol	PRUIN3002282	Atrial fibrillation familiar9 (613980), Short QT syndrome-3 (60962	Estudio genético molecular para el gen KCNJ2	20	250	200	Cardiología Molecular
16140	PROC-F-GenMol	PRUIN3002283		Estudio genético molecular para el gen KCNJ3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16145	PROC-F-GenMol	PRUIN3002284	Hyperaldosteronism familiar type III (613677), Long QT syndrom	Estudio genético molecular para el gen KCNJ5	20	250	200	Cardiología Molecular
16150	PROC-F-GenMol	PRUIN3002285		Estudio genético molecular para el gen KCNJ6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16155	PROC-F-GenMol	PRUIN3002286	?Prinzmetal angina (-)	Estudio genético molecular para el gen KCNJ8	20	250	200	Cardiología Molecular

16160	PROC-F-GenMol	PRUIN3002287		Estudio genético molecular para el gen KCNJ9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16165	PROC-F-GenMol	PRUIN3002288	Migraine with or without aura susceptibility to 13 (613656)	Estudio genético molecular para el gen KCNK18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16170	PROC-F-GenMol	PRUIN3002289		Estudio genético molecular para el gen KCNK6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16175	PROC-F-GenMol	PRUIN3002290	Birk-Barel mental retardation dysmorphism syndrome (612292)	Estudio genético molecular para el gen KCNK9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16180	PROC-F-GenMol	PRUIN3002291	Generalized epilepsy and paroxysmal dyskinesia (609446)	Estudio genético molecular para el gen KCNMA1	20	250	200	Neurogenética Molecular
16185	PROC-F-GenMol	PRUIN3002292	Hypertension diastolic resistance to (608622)	Estudio genético molecular para el gen KCNMB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16190	PROC-F-GenMol	PRUIN3002293		Estudio genético molecular para el gen KCNMB3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16195	PROC-F-GenMol	PRUIN3002294		Estudio genético molecular para el gen KCNN3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16200	PROC-F-GenMol	PRUIN3002295	Long QT syndrome 1 acquired susceptibility to (192500), Atrial fibrillation (192500)	Estudio genético molecular para el gen KCNQ1	20	250	200	Cardiología Molecular
16205	PROC-F-GenMol	PRUIN3002296	Epileptic encephalopathy early infantile7 (613720), Myokymia (192500)	Estudio genético molecular para el gen KCNQ2	20	250	200	Neurogenética Molecular
16210	PROC-F-GenMol	PRUIN3002297	Seizures benign neonatal type 2 (121201)	Estudio genético molecular para el gen KCNQ3	20	250	200	Neurogenética Molecular
16215	PROC-F-GenMol	PRUIN3002298	Deafness autosomal dominant 2A (600101)	Estudio genético molecular para el gen KCNQ4	20	250	200	Genética Molecular
16220	PROC-F-GenMol	PRUIN3002299		Estudio genético molecular para el gen KCNS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16225	PROC-F-GenMol	PRUIN3002300		Estudio genético molecular para el gen KCNS3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16230	PROC-F-GenMol	PRUIN3002301	Retinal cone dystrophy 3B (610356)	Estudio genético molecular para el gen KCNV2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16235	PROC-F-GenMol	PRUIN3002302		Estudio genético molecular para el gen KCTD13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16240	PROC-F-GenMol	PRUIN3002303	Epilepsy progressive myoclonic 3 (611726)	Estudio genético molecular para el gen KCTD7	20	250	200	Neurogenética Molecular
16245	PROC-F-GenMol	PRUIN3002304		Estudio genético molecular para el gen KDM4C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16250	PROC-F-GenMol	PRUIN3002305		Estudio genético molecular para el gen KDM5A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16255	PROC-F-GenMol	PRUIN3002306	Mental retardation X-linked syndromic JARID1C-related (300534)	Estudio genético molecular para el gen KDM5C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16260	PROC-F-GenMol	PRUIN3002307	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen KDM5D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16265	PROC-F-GenMol	PRUIN3002308	Familial aplasia of the vermis (OMIM 213300) ; Joubert syndrome	Estudio genético molecular para el gen KDM6A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16270	PROC-F-GenMol	PRUIN3002309		Estudio genético molecular para el gen KDM6B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16275	PROC-F-GenMol	PRUIN3002310	Hemangioma capillary infantile susceptibility to (602089), Hemangioma (602089)	Estudio genético molecular para el gen KDR	20	250	200	Endocrinología Molecular
16280	PROC-F-GenMol	PRUIN3002311	[Blood group Kell] (110900)	Estudio genético molecular para el gen KEL	20	250	200	Hematología Molecular
16285	PROC-F-GenMol	PRUIN3002312	Cornea plana congenita recessive (217300)	Estudio genético molecular para el gen KERA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16290	PROC-F-GenMol	PRUIN3002313	Hydatidiform mole (OMIM 231090)	Estudio genético molecular para el gen KHDC3L	20	250	200	Oncogenética Molecular
16295	PROC-F-GenMol	PRUIN3002314	Fructosuria, essential (229800)	Estudio genético molecular para el gen KHK	20	250	200	Metabólicas
16300	PROC-F-GenMol	PRUIN3002315		Estudio genético molecular para el gen KIAA0100	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16305	PROC-F-GenMol	PRUIN3002316	Spastic paraplegia-8 (603563)	Estudio genético molecular para el gen KIAA0196	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16310	PROC-F-GenMol	PRUIN3002317	SPINOCEREBELLAR ATAXIA, AUTOSOMAL RECESSIVE 15 (615705)	Estudio genético molecular para el gen KIAA0226	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16315	PROC-F-GenMol	PRUIN3002318		Estudio genético molecular para el gen KIAA0232	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16320	PROC-F-GenMol	PRUIN3002319	Dyslexia susceptibility to 2 (600202)	Estudio genético molecular para el gen KIAA0319	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16325	PROC-F-GenMol	PRUIN3002320		Estudio genético molecular para el gen KIAA0513	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16330	PROC-F-GenMol	PRUIN3002321	Mental retardation, autosomal recessive 40 (OMIM 615599)	Estudio genético molecular para el gen KIAA1033	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16335	PROC-F-GenMol	PRUIN3002322	?Deafness nonsyndromic (-)	Estudio genético molecular para el gen KIAA1199	20	250	200	Genética Molecular
16340	PROC-F-GenMol	PRUIN3002323	Goldberg-Shprintzen megacolon syndrome (609460), Parkinson Disease (609460)	Estudio genético molecular para el gen KIAA1279	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16345	PROC-F-GenMol	PRUIN3002324		Estudio genético molecular para el gen KIAA1377	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16350	PROC-F-GenMol	PRUIN3002325	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen KIAA1432	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16355	PROC-F-GenMol	PRUIN3002326		Estudio genético molecular para el gen KIAA1462	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16360	PROC-F-GenMol	PRUIN3002327	?Mental retardation, nonsyndromic, X-linked (-)	Estudio genético molecular para el gen KIAA2022	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16365	PROC-F-GenMol	PRUIN3002328	Microcephaly with or without chorioretinopathy, lymphedema, or mental retardation (602089)	Estudio genético molecular para el gen KIF11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16370	PROC-F-GenMol	PRUIN3002329		Estudio genético molecular para el gen KIF17	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16375	PROC-F-GenMol	PRUIN3002330		Estudio genético molecular para el gen KIF18A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16380	PROC-F-GenMol	PRUIN3002331	Neuropathy hereditary sensory type IIC (614213), Spastic paraplegia 10 (604187)	Estudio genético molecular para el gen KIF1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16385	PROC-F-GenMol	PRUIN3002332	Neuroblastoma susceptibility to 1 (256700), Pheochromocytoma	Estudio genético molecular para el gen KIF1B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16390	PROC-F-GenMol	PRUIN3002333	Fibrosis of extraocular muscles congenital 3B (135700), Fibrosis of extraocular muscles congenital 3A (135700)	Estudio genético molecular para el gen KIF21A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16395	PROC-F-GenMol	PRUIN3002334		Estudio genético molecular para el gen KIF22	20	250	200	Endocrinología Molecular
16400	PROC-F-GenMol	PRUIN3002335	Spastic paraplegia 10 (604187)	Estudio genético molecular para el gen KIF5A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16405	PROC-F-GenMol	PRUIN3002336		Estudio genético molecular para el gen KIF5B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16410	PROC-F-GenMol	PRUIN3002337		Estudio genético molecular para el gen KIF6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16415	PROC-F-GenMol	PRUIN3002338	Acrocallosal syndrome (200990), Joubert syndrome 12 (200990)	Estudio genético molecular para el gen KIF7	20	250	200	Endocrinología Molecular
16420	PROC-F-GenMol	PRUIN3002339		Estudio genético molecular para el gen KIFAP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

16425	PROC-F-GenMol	PRUIN3002340		Estudio genético molecular para el gen KIR2DL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16430	PROC-F-GenMol	PRUIN3002341		Estudio genético molecular para el gen KIR2DL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16435	PROC-F-GenMol	PRUIN3002342		Estudio genético molecular para el gen KIR2DL4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16440	PROC-F-GenMol	PRUIN3002343	AIDS delayed/rapid progression to (609423)	Estudio genético molecular para el gen KIR3DL1	20	250	200	Inmunología Molecular
16445	PROC-F-GenMol	PRUIN3002344		Estudio genético molecular para el gen KIR3DL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16450	PROC-F-GenMol	PRUIN3002345	Mental retardation autosomal dominant 4 (612581)	Estudio genético molecular para el gen KIRREL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16455	PROC-F-GenMol	PRUIN3002346		Estudio genético molecular para el gen KISS1	20	250	200	Endocrinología Molecular
16460	PROC-F-GenMol	PRUIN3002347	Precocious puberty central (176400), Hypogonadotropic hypogon	Estudio genético molecular para el gen KISS1R	20	250	200	Endocrinología Molecular
16465	PROC-F-GenMol	PRUIN3002348	Gastrointestinal stromal tumor, somatic (606764), Germ cell tumor	Estudio genético molecular para el gen KIT	20	250	200	Oncogenética Molecular
16470	PROC-F-GenMol	PRUIN3002349	Hyperpigmentation familial progressive2 (145250), [Skin/hair/eye]	Estudio genético molecular para el gen KITLG	20	250	200	Endocrinología Molecular
16475	PROC-F-GenMol	PRUIN3002350	Tumoral calcinosis hyperphosphatemic (211900), Coronary artery	Estudio genético molecular para el gen KL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16480	PROC-F-GenMol	PRUIN3002351		Estudio genético molecular para el gen KLB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16485	PROC-F-GenMol	PRUIN3002352	Anemia dyserythropoietic congenital type IV (613673), [Hereditar	Estudio genético molecular para el gen KLF1	20	250	200	Hematología Molecular
16490	PROC-F-GenMol	PRUIN3002353		Estudio genético molecular para el gen KLF10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16495	PROC-F-GenMol	PRUIN3002354	Maturity-onset diabetes of the young type VII (610508)	Estudio genético molecular para el gen KLF11	20	250	200	Endocrinología Molecular
16500	PROC-F-GenMol	PRUIN3002355		Estudio genético molecular para el gen KLF5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16505	PROC-F-GenMol	PRUIN3002356	Gastric cancer somatic (137215), Prostate cancer somatic (17680	Estudio genético molecular para el gen KLF6	20	250	200	Oncogenética Molecular
16510	PROC-F-GenMol	PRUIN3002357		Estudio genético molecular para el gen KLF7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16515	PROC-F-GenMol	PRUIN3002358	Hodgkin lymphoma (236000)	Estudio genético molecular para el gen KLHDC8B	20	250	200	Oncogenética Molecular
16520	PROC-F-GenMol	PRUIN3002359	Spermatogenic failure 11 (615081)	Estudio genético molecular para el gen KLHL10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16525	PROC-F-GenMol	PRUIN3002360		Estudio genético molecular para el gen KLHL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16530	PROC-F-GenMol	PRUIN3002361	Retinitis pigmentosa 42 (612943)	Estudio genético molecular para el gen KLHL7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16535	PROC-F-GenMol	PRUIN3002362		Estudio genético molecular para el gen KLHL9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16540	PROC-F-GenMol	PRUIN3002363	[Kalikrein, decreased urinary activity of] (-)	Estudio genético molecular para el gen KLK1	20	250	200	Metabólicas
16545	PROC-F-GenMol	PRUIN3002364		Estudio genético molecular para el gen KLK12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16550	PROC-F-GenMol	PRUIN3002365		Estudio genético molecular para el gen KLK15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16555	PROC-F-GenMol	PRUIN3002366		Estudio genético molecular para el gen KLK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16560	PROC-F-GenMol	PRUIN3002367	Amelogenesis imperfecta type IIA1 (204700)	Estudio genético molecular para el gen KLK4	20	250	200	Endocrinología Molecular
16565	PROC-F-GenMol	PRUIN3002368		Estudio genético molecular para el gen KLK7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16570	PROC-F-GenMol	PRUIN3002369	Fletcher factor deficiency (612423)	Estudio genético molecular para el gen KLKB1	20	250	200	Hematología Molecular
16575	PROC-F-GenMol	PRUIN3002370		Estudio genético molecular para el gen KLRK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16580	PROC-F-GenMol	PRUIN3002371		Estudio genético molecular para el gen KMT2C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16585	PROC-F-GenMol	PRUIN3002372	Joubert syndrome 13 (OMIM 614173)	Estudio genético molecular para el gen KMT2D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16590	PROC-F-GenMol	PRUIN3002373		Estudio genético molecular para el gen KMT2E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16595	PROC-F-GenMol	PRUIN3002374	[High molecular weight kininogen deficiency] (228960), [Kininogen	Estudio genético molecular para el gen KNG1	20	250	200	Inmunología Molecular
16600	PROC-F-GenMol	PRUIN3002375		Estudio genético molecular para el gen KPNA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16605	PROC-F-GenMol	PRUIN3002376	Bladder cancer (109800), Breast cancer somatic (114480), Cardiac	Estudio genético molecular para el gen KRAS	20	250	200	Patología Molecular
16610	PROC-F-GenMol	PRUIN3002377	Deafness, sensorineural, and male infertility (OMIM611102) ; CAT	Estudio genético molecular para el gen KRIT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16615	PROC-F-GenMol	PRUIN3002378	Ichthyosis cyclic with epidermolytic hyperkeratosis (607602), Ichth	Estudio genético molecular para el gen KRT1	20	250	200	Endocrinología Molecular
16620	PROC-F-GenMol	PRUIN3002379	Ichthyosis cyclic with epidermolytic hyperkeratosis (607602), Ichth	Estudio genético molecular para el gen KRT10	20	250	200	Endocrinología Molecular
16625	PROC-F-GenMol	PRUIN3002380	Meesmann corneal dystrophy (122100)	Estudio genético molecular para el gen KRT12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16630	PROC-F-GenMol	PRUIN3002381	White sponge nevus (193900)	Estudio genético molecular para el gen KRT13	20	250	200	Endocrinología Molecular
16635	PROC-F-GenMol	PRUIN3002382	Dermatopathia pigmentosa reticularis (125595), Epidermolysis bl	Estudio genético molecular para el gen KRT14	20	250	200	Endocrinología Molecular
16640	PROC-F-GenMol	PRUIN3002383	Palmoplantar keratoderma nonepidermolytic (600962), Palmopl	Estudio genético molecular para el gen KRT16	20	250	200	Endocrinología Molecular
16645	PROC-F-GenMol	PRUIN3002384	Steatocystoma multiplex (184500), Pachyonychia congenita Jacks	Estudio genético molecular para el gen KRT17	20	250	200	Endocrinología Molecular
16650	PROC-F-GenMol	PRUIN3002385	Cirrhosis noncryptogenic susceptibility to (215600), Cirrhosis, cryp	Estudio genético molecular para el gen KRT18	20	250	200	Hepatología Molecular
16655	PROC-F-GenMol	PRUIN3002386	Ichthyosis bullosa of Siemens (146800)	Estudio genético molecular para el gen KRT2	20	250	200	Endocrinología Molecular
16660	PROC-F-GenMol	PRUIN3002387	Meesmann corneal dystrophy (122100)	Estudio genético molecular para el gen KRT3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16665	PROC-F-GenMol	PRUIN3002388		Estudio genético molecular para el gen KRT31	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16670	PROC-F-GenMol	PRUIN3002389		Estudio genético molecular para el gen KRT37	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16675	PROC-F-GenMol	PRUIN3002390		Estudio genético molecular para el gen KRT38	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16680	PROC-F-GenMol	PRUIN3002391	White sponge nevus (193900)	Estudio genético molecular para el gen KRT4	20	250	200	Endocrinología Molecular
16685	PROC-F-GenMol	PRUIN3002392	Dowling-Degos disease (179850), Epidermolysis bullosa simplex	Estudio genético molecular para el gen KRT5	20	250	200	Endocrinología Molecular

16690	PROC-F-GenMol	PRUIN3002393	Pachyonychia congenita Jadassohn-Lewandowsky type (167200)	Estudio genético molecular para el gen KRT6A	20	250	200	Endocrinología Molecular
16695	PROC-F-GenMol	PRUIN3002394	Pachyonychia congenita Jackson-Lawler type (167210)	Estudio genético molecular para el gen KRT6B	20	250	200	Endocrinología Molecular
16700	PROC-F-GenMol	PRUIN3002395		Estudio genético molecular para el gen KRT6C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16705	PROC-F-GenMol	PRUIN3002396	Hypotrichosis simplex of the scalp 2 (613981), Woolly hair autos	Estudio genético molecular para el gen KRT74	20	250	200	Endocrinología Molecular
16710	PROC-F-GenMol	PRUIN3002397	Pseudofolliculitis barbae susceptibility to (612318)	Estudio genético molecular para el gen KRT75	20	250	200	Endocrinología Molecular
16715	PROC-F-GenMol	PRUIN3002398	Cirrhosis noncryptogenic susceptibility to (215600), Cirrhosis, cryp	Estudio genético molecular para el gen KRT8	20	250	200	Hepatología Molecular
16720	PROC-F-GenMol	PRUIN3002399	Monilethrix (158000)	Estudio genético molecular para el gen KRT81	20	250	200	Endocrinología Molecular
16725	PROC-F-GenMol	PRUIN3002400	Monilethrix (158000)	Estudio genético molecular para el gen KRT83	20	250	200	Endocrinología Molecular
16730	PROC-F-GenMol	PRUIN3002401	Ectodermal dysplasia 'pure' hair-nail type (602032)	Estudio genético molecular para el gen KRT85	20	250	200	Endocrinología Molecular
16735	PROC-F-GenMol	PRUIN3002402	Monilethrix (158000)	Estudio genético molecular para el gen KRT86	20	250	200	Endocrinología Molecular
16740	PROC-F-GenMol	PRUIN3002403	Epidermolytic palmoplantar keratoderma (144200)	Estudio genético molecular para el gen KRT9	20	250	200	Endocrinología Molecular
16745	PROC-F-GenMol	PRUIN3002404		Estudio genético molecular para el gen KRTAP1-1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16750	PROC-F-GenMol	PRUIN3002405		Estudio genético molecular para el gen KYNU	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16755	PROC-F-GenMol	PRUIN3002406	Corpus callosum partial agenesis of (304100), CRASH syndrome (Estudio genético molecular para el gen L1CAM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16760	PROC-F-GenMol	PRUIN3002407	L-2-hydroxyglutaric aciduria (236792)	Estudio genético molecular para el gen L2HGDH	20	250	200	Metabólicas
16765	PROC-F-GenMol	PRUIN3002408		Estudio genético molecular para el gen L3MBTL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16770	PROC-F-GenMol	PRUIN3002409	PORETTI-BOLTSHAUSER SYNDROME (615960)	Estudio genético molecular para el gen LAMA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16775	PROC-F-GenMol	PRUIN3002410	Muscular dystrophy congenital due to partial LAMA2 deficiency (6	Estudio genético molecular para el gen LAMA2	20	250	200	Metabólicas
16780	PROC-F-GenMol	PRUIN3002411	Epidermolysis bullosa generalized atrophic benign (226650), Lary	Estudio genético molecular para el gen LAMA3	20	250	200	Endocrinología Molecular
16785	PROC-F-GenMol	PRUIN3002412	Dilated cardiomyopathy 11J (615235)	Estudio genético molecular para el gen LAMA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16790	PROC-F-GenMol	PRUIN3002413		Estudio genético molecular para el gen LAMA5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16795	PROC-F-GenMol	PRUIN3002414	Lissencephaly 5 (615191)	Estudio genético molecular para el gen LAMB1	20	250	200	Endocrinología Molecular
16800	PROC-F-GenMol	PRUIN3002415	Pierson syndrome (609049), Nephrotic syndrome type 5 with or w	Estudio genético molecular para el gen LAMB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16805	PROC-F-GenMol	PRUIN3002416	Epidermolysis bullosa junctional non-Herlitz type (226650), Epide	Estudio genético molecular para el gen LAMB3	20	250	200	Endocrinología Molecular
16810	PROC-F-GenMol	PRUIN3002417		Estudio genético molecular para el gen LAMC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16815	PROC-F-GenMol	PRUIN3002418	Epidermolysis bullosa junctional non-Herlitz type (226650), Epide	Estudio genético molecular para el gen LAMC2	20	250	200	Endocrinología Molecular
16820	PROC-F-GenMol	PRUIN3002419	Cortical malformations occipital (614115)	Estudio genético molecular para el gen LAMC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16825	PROC-F-GenMol	PRUIN3002420	Danon disease (300257)	Estudio genético molecular para el gen LAMP2	20	250	200	Cardiología Molecular
16830	PROC-F-GenMol	PRUIN3002421	Hypomyelinating leukodystrophy 7 (OMIM 607694)	Estudio genético molecular para el gen LAMTOR2	20	250	200	Inmunología Molecular
16835	PROC-F-GenMol	PRUIN3002422	Muscular dystrophy-dystroglycanopathy (congenital with mental	Estudio genético molecular para el gen LARGE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16840	PROC-F-GenMol	PRUIN3002423	Perrault syndrome 4 (615300)	Estudio genético molecular para el gen LARS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
16845	PROC-F-GenMol	PRUIN3002424		Estudio genético molecular para el gen LBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16850	PROC-F-GenMol	PRUIN3002425	HEM skeletal dysplasia (215140), Reynolds syndrome (613471), P	Estudio genético molecular para el gen LBR	20	250	200	Endocrinología Molecular
16855	PROC-F-GenMol	PRUIN3002426	Leber congenital amaurosis 5 (604537)	Estudio genético molecular para el gen LCA5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16860	PROC-F-GenMol	PRUIN3002427	Fish-eye disease (136120), Norum disease (245900)	Estudio genético molecular para el gen LCAT	20	250	200	Metabólicas
16865	PROC-F-GenMol	PRUIN3002428		Estudio genético molecular para el gen LCE3B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16870	PROC-F-GenMol	PRUIN3002429		Estudio genético molecular para el gen LCE3C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16875	PROC-F-GenMol	PRUIN3002430		Estudio genético molecular para el gen LCE5A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16880	PROC-F-GenMol	PRUIN3002431		Estudio genético molecular para el gen LCN10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16885	PROC-F-GenMol	PRUIN3002432	Lactase deficiency congenital (223000)	Estudio genético molecular para el gen LCT	20	250	200	Metabólicas
16890	PROC-F-GenMol	PRUIN3002433	Cardiomyopathy dilated 1C (601493), Left ventricular noncompa	Estudio genético molecular para el gen LDB3	20	250	200	Cardiología Molecular
16895	PROC-F-GenMol	PRUIN3002434	Glycogen storage disease XI (612933)	Estudio genético molecular para el gen LDHA	20	250	200	Metabólicas
16900	PROC-F-GenMol	PRUIN3002435	Lactate dehydrogenase-B deficiency (614128)	Estudio genético molecular para el gen LDHB	20	250	200	Metabólicas
16905	PROC-F-GenMol	PRUIN3002436	LDL cholesterol level QTL2 (-), Hypercholesterolemia familiar (14	Estudio genético molecular para el gen LDLR	20	250	200	Metabólicas
16910	PROC-F-GenMol	PRUIN3002437		Estudio genético molecular para el gen LDLRAD4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16915	PROC-F-GenMol	PRUIN3002438	Hypercholesterolemia familiar autosomal recessive (603813)	Estudio genético molecular para el gen LDLRAP1	20	250	200	Metabólicas
16920	PROC-F-GenMol	PRUIN3002439		Estudio genético molecular para el gen LEFTY2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16925	PROC-F-GenMol	PRUIN3002440	Buschke-Ollendorff syndrome (166700), Melorheostosis with ost	Estudio genético molecular para el gen LEMD3	20	250	200	Oncogenética Molecular
16930	PROC-F-GenMol	PRUIN3002441	Obesity, morbid, with hypogonadism (-), Obesity, severe, due to	Estudio genético molecular para el gen LEP	20	250	200	Endocrinología Molecular
16935	PROC-F-GenMol	PRUIN3002442	Obesity morbid with hypogonadism (-)	Estudio genético molecular para el gen LEPR	20	250	200	Endocrinología Molecular
16940	PROC-F-GenMol	PRUIN3002443	Osteogenesis imperfecta type VIII (610915)	Estudio genético molecular para el gen LEPRE1	20	250	200	Endocrinología Molecular
16945	PROC-F-GenMol	PRUIN3002444	Myopia, high, with cataract and vitreoretinal degeneration (61429	Estudio genético molecular para el gen LEPREL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16950	PROC-F-GenMol	PRUIN3002445		Estudio genético molecular para el gen LETM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

16955	PROC-F-GenMol	PRUIN3002446	Spondylocostal dysostosis autosomal recessive 3 (609813)	Estudio genético molecular para el gen LFNG	20	250	200	Endocrinología Molecular
16960	PROC-F-GenMol	PRUIN3002447		Estudio genético molecular para el gen LGALS13	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16965	PROC-F-GenMol	PRUIN3002448	Myocardial infarction, susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen LGALS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16970	PROC-F-GenMol	PRUIN3002449		Estudio genético molecular para el gen LGALS3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
16975	PROC-F-GenMol	PRUIN3002450	Epilepsy partial with auditory features (600512)	Estudio genético molecular para el gen LGI1	20	250	200	Neurogenética Molecular
16980	PROC-F-GenMol	PRUIN3002451	?Male pseudohermaphroditism due to defective LH (-), Hypogonadism	Estudio genético molecular para el gen LHB	20	250	200	Endocrinología Molecular
16985	PROC-F-GenMol	PRUIN3002452	Leydig cell adenoma somatic with precocious puberty (176410)	Estudio genético molecular para el gen LHCGR	20	250	200	Endocrinología Molecular
16990	PROC-F-GenMol	PRUIN3002453	Deafness autosomal recessive 67 (610265)	Estudio genético molecular para el gen LHFPL5	20	250	200	Genética Molecular
16995	PROC-F-GenMol	PRUIN3002454		Estudio genético molecular para el gen LHX1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17000	PROC-F-GenMol	PRUIN3002455	Pituitary hormone deficiency combined3 (221750)	Estudio genético molecular para el gen LHX3	20	250	200	Endocrinología Molecular
17005	PROC-F-GenMol	PRUIN3002456	Pituitary hormone deficiency combined4 (262700)	Estudio genético molecular para el gen LHX4	20	250	200	Endocrinología Molecular
17010	PROC-F-GenMol	PRUIN3002457		Estudio genético molecular para el gen LHX8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17015	PROC-F-GenMol	PRUIN3002458	Pyruvate dehydrogenase lipoic acid synthetase deficiency (614462)	Estudio genético molecular para el gen LIAS	20	250	200	Metabólicas
17020	PROC-F-GenMol	PRUIN3002459		Estudio genético molecular para el gen LIF	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17025	PROC-F-GenMol	PRUIN3002460	Stuve-Wiedemann syndrome/Schwartz-Jampel type 2 syndrome (600512)	Estudio genético molecular para el gen LIFR	20	250	200	Endocrinología Molecular
17030	PROC-F-GenMol	PRUIN3002461	DNA ligase I deficiency (-)	Estudio genético molecular para el gen LIG1	20	250	200	Inmunología Molecular
17035	PROC-F-GenMol	PRUIN3002462		Estudio genético molecular para el gen LIG3	20	250	200	Inmunología Molecular
17040	PROC-F-GenMol	PRUIN3002463	Multiple myeloma resistance to (254500), Severe combined immunodeficiency 10 (260400)	Estudio genético molecular para el gen LIG4	20	250	200	Inmunología Molecular
17045	PROC-F-GenMol	PRUIN3002464		Estudio genético molecular para el gen LILRA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17050	PROC-F-GenMol	PRUIN3002465	Cataract, cortical pulverulent, late-onset (-)	Estudio genético molecular para el gen LIM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17055	PROC-F-GenMol	PRUIN3002466		Estudio genético molecular para el gen LIMK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17060	PROC-F-GenMol	PRUIN3002467		Estudio genético molecular para el gen LIN28A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17065	PROC-F-GenMol	PRUIN3002468		Estudio genético molecular para el gen LIN28B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17070	PROC-F-GenMol	PRUIN3002469	MENTAL RETARDATION, AUTOSOMAL DOMINANT, 28 (OMIM 615000)	Estudio genético molecular para el gen LINS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17075	PROC-F-GenMol	PRUIN3002470	Cholesteryl ester storage disease (278000), Wolman disease (278000)	Estudio genético molecular para el gen LIPA	20	250	200	Metabólicas
17080	PROC-F-GenMol	PRUIN3002471	Hepatic lipase deficiency (614025), [High density lipoprotein cholesterol deficiency]	Estudio genético molecular para el gen LIPC	20	250	200	Metabólicas
17085	PROC-F-GenMol	PRUIN3002472	ABDOMINAL OBESITY-METABOLIC SYNDROME 4 (615980)	Estudio genético molecular para el gen LIPE	20	250	200	Endocrinología Molecular
17090	PROC-F-GenMol	PRUIN3002473		Estudio genético molecular para el gen LIPG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17095	PROC-F-GenMol	PRUIN3002474	Woolly hair autosomal recessive 2 with or without hypotrichosis	Estudio genético molecular para el gen LIPH	20	250	200	Endocrinología Molecular
17100	PROC-F-GenMol	PRUIN3002475	Hypertriglyceridemia susceptibility to (145750)	Estudio genético molecular para el gen LIPI	20	250	200	Metabólicas
17105	PROC-F-GenMol	PRUIN3002476	Autosomal recessive congenital ichthyosis 8 (613943)	Estudio genético molecular para el gen LIPN	20	250	200	Endocrinología Molecular
17110	PROC-F-GenMol	PRUIN3002477	Charcot-Marie-Tooth disease type 1C (601098)	Estudio genético molecular para el gen LITAF	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17115	PROC-F-GenMol	PRUIN3002478		Estudio genético molecular para el gen LGL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17120	PROC-F-GenMol	PRUIN3002479	Combined factor V and VIII deficiency (227300)	Estudio genético molecular para el gen LMAN1	20	250	200	Hematología Molecular
17125	PROC-F-GenMol	PRUIN3002480	Polydactyly preaxial type II (174500), Syndactyly type IV (186200)	Estudio genético molecular para el gen LMBR1	20	250	200	Endocrinología Molecular
17130	PROC-F-GenMol	PRUIN3002481	Methylmalonic aciduria and homocystinuria cblF type (277380)	Estudio genético molecular para el gen LMBRD1	20	250	200	Metabólicas
17135	PROC-F-GenMol	PRUIN3002482	Lipase deficiency combined (246650)	Estudio genético molecular para el gen LMF1	20	250	200	Metabólicas
17140	PROC-F-GenMol	PRUIN3002483	Cardiomyopathy, dilated, 1A (115200), Charcot-Marie-Tooth disease type 1A	Estudio genético molecular para el gen LMNA	20	250	200	Genética Molecular
17145	PROC-F-GenMol	PRUIN3002484	Leukodystrophy adult-onset autosomal dominant (169500)	Estudio genético molecular para el gen LMNB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17150	PROC-F-GenMol	PRUIN3002485	Lipodystrophy partial acquired susceptibility to (608709)	Estudio genético molecular para el gen LMNB2	20	250	200	Endocrinología Molecular
17155	PROC-F-GenMol	PRUIN3002486		Estudio genético molecular para el gen LMTK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17160	PROC-F-GenMol	PRUIN3002487	Nail-patella syndrome (161200)	Estudio genético molecular para el gen LMX1B	20	250	200	Endocrinología Molecular
17165	PROC-F-GenMol	PRUIN3002488		Estudio genético molecular para el gen LNX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17170	PROC-F-GenMol	PRUIN3002489		Estudio genético molecular para el gen LOC344967	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17175	PROC-F-GenMol	PRUIN3002490	Vohwinkel syndrome with ichthyosis (604117)	Estudio genético molecular para el gen LOR	20	250	200	Endocrinología Molecular
17180	PROC-F-GenMol	PRUIN3002491		Estudio genético molecular para el gen LOX	20	250	200	Genética Molecular
17185	PROC-F-GenMol	PRUIN3002492	Deafness autosomal recessive 77 (613079)	Estudio genético molecular para el gen LOXHD1	20	250	200	Genética Molecular
17190	PROC-F-GenMol	PRUIN3002493	Exfoliation syndrome susceptibility to (177650)	Estudio genético molecular para el gen LOXL1	20	250	200	Endocrinología Molecular
17195	PROC-F-GenMol	PRUIN3002494		Estudio genético molecular para el gen LOXL2	20	250	200	Genética Molecular
17200	PROC-F-GenMol	PRUIN3002495	[LPA deficiency, congenital] (-), Coronary artery disease, susceptibility to	Estudio genético molecular para el gen LPA	20	250	200	Metabólicas
17205	PROC-F-GenMol	PRUIN3002496		Estudio genético molecular para el gen LPAR1	20	250	200	Genética Molecular
17210	PROC-F-GenMol	PRUIN3002497	Woolly hair autosomal recessive 1 (278150), Hypotrichosis localized	Estudio genético molecular para el gen LPAR6	20	250	200	Endocrinología Molecular
17215	PROC-F-GenMol	PRUIN3002498	Myoglobinuria acute recurrent autosomal recessive (268200)	Estudio genético molecular para el gen LPIN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

17220	PROC-F-GenMol	PRUIN3002499	Majeed syndrome (609628)	Estudio genético molecular para el gen LPIN2	20	250	200	Inmunología Molecular
17225	PROC-F-GenMol	PRUIN3002500		Estudio genético molecular para el gen LPIN3	20	250	200	Genética Molecular
17230	PROC-F-GenMol	PRUIN3002501	[High density lipoprotein cholesterol level QTL 11] (-), Combined	Estudio genético molecular para el gen LPL	20	250	200	Metabólicas
17235	PROC-F-GenMol	PRUIN3002502	Leukemia acute myeloid (601626), Lipoma (-)	Estudio genético molecular para el gen LPP	20	250	200	Oncogenética Molecular
17240	PROC-F-GenMol	PRUIN3002503	Leber congenital amaurosis 14 (613341), Retinitis pigmentosa juv	Estudio genético molecular para el gen LRAT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17245	PROC-F-GenMol	PRUIN3002504		Estudio genético molecular para el gen LRCH1	20	250	200	Genética Molecular
17250	PROC-F-GenMol	PRUIN3002505		Estudio genético molecular para el gen LRFN5	20	250	200	Genética Molecular
17255	PROC-F-GenMol	PRUIN3002506		Estudio genético molecular para el gen LRP1	20	250	200	Genética Molecular
17260	PROC-F-GenMol	PRUIN3002507	Donnai-Barrow syndrome (222448)	Estudio genético molecular para el gen LRP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17265	PROC-F-GenMol	PRUIN3002508	Sclerosteosis 2 (614305), Syndactyly Cenani Lenz type (212780)	Estudio genético molecular para el gen LRP4	20	250	200	Endocrinología Molecular
17270	PROC-F-GenMol	PRUIN3002509	Osteoporosis (166710), Exudative vitreoretinopathy 4 (601813),	Estudio genético molecular para el gen LRP5	20	250	200	Endocrinología Molecular
17275	PROC-F-GenMol	PRUIN3002510	Coronary artery disease autosomal dominant 2 (610947)	Estudio genético molecular para el gen LRP6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17280	PROC-F-GenMol	PRUIN3002511	Myocardial infarction susceptibility to (608446)	Estudio genético molecular para el gen LRP8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17285	PROC-F-GenMol	PRUIN3002512	Myopia 23, autosomal recessive (615431)	Estudio genético molecular para el gen LRPAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17290	PROC-F-GenMol	PRUIN3002513	Leigh syndrome French-Canadian type (220111)	Estudio genético molecular para el gen LRPPRC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17295	PROC-F-GenMol	PRUIN3002514		Estudio genético molecular para el gen LRRC4	20	250	200	Genética Molecular
17300	PROC-F-GenMol	PRUIN3002515	Ciliary dyskinesia, primary, 18 (OMIM 614874)	Estudio genético molecular para el gen LRRC6	20	250	200	Genética Molecular
17305	PROC-F-GenMol	PRUIN3002516	Agammaglobulinemia 5 (613506)	Estudio genético molecular para el gen LRRC8A	20	250	200	Inmunología Molecular
17310	PROC-F-GenMol	PRUIN3002517	Parkinson Disease (-), Parkinson disease-8 (607060)	Estudio genético molecular para el gen LRRK2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17315	PROC-F-GenMol	PRUIN3002518	Charcot-Marie-Tooth disease type 2P (614436)	Estudio genético molecular para el gen LRSAM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17320	PROC-F-GenMol	PRUIN3002519	Deafness autosomal recessive 63 (611451)	Estudio genético molecular para el gen LRTOMT	20	250	200	Genética Molecular
17325	PROC-F-GenMol	PRUIN3002520	Leprosy susceptibility to 4 (610988), Psoriatic arthritis susceptibil	Estudio genético molecular para el gen LTA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17330	PROC-F-GenMol	PRUIN3002521	, Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen LTBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17335	PROC-F-GenMol	PRUIN3002522	Glaucoma 3 primary congenital D (613086)	Estudio genético molecular para el gen LTBP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17340	PROC-F-GenMol	PRUIN3002523	Tooth agenesis selective6 (613097)	Estudio genético molecular para el gen LTBP3	20	250	200	Endocrinología Molecular
17345	PROC-F-GenMol	PRUIN3002524	Cutis laxa with severe pulmonary gastrointestinal and urinary abn	Estudio genético molecular para el gen LTBP4	20	250	200	Endocrinología Molecular
17350	PROC-F-GenMol	PRUIN3002525	Leukotriene C4 synthase deficiency (614037)	Estudio genético molecular para el gen LTC4S	20	250	200	Metabólicas
17355	PROC-F-GenMol	PRUIN3002526		Estudio genético molecular para el gen LTF	20	250	200	Genética Molecular
17360	PROC-F-GenMol	PRUIN3002527		Estudio genético molecular para el gen LTK	20	250	200	Genética Molecular
17365	PROC-F-GenMol	PRUIN3002528		Estudio genético molecular para el gen LTN1	20	250	200	Genética Molecular
17370	PROC-F-GenMol	PRUIN3002529		Estudio genético molecular para el gen LUM	20	250	200	Genética Molecular
17375	PROC-F-GenMol	PRUIN3002530		Estudio genético molecular para el gen LY96	20	250	200	Genética Molecular
17380	PROC-F-GenMol	PRUIN3002531		Estudio genético molecular para el gen LYN	20	250	200	Inmunología Molecular
17385	PROC-F-GenMol	PRUIN3002532	Charcot-Marie-Tooth disease type 2B (OMIM 600882)	Estudio genético molecular para el gen LYST	20	250	200	Inmunología Molecular
17390	PROC-F-GenMol	PRUIN3002533	Amyloidosis renal (105200)	Estudio genético molecular para el gen LYZ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17395	PROC-F-GenMol	PRUIN3002534	Bardet-Biedl syndrome (209900)	Estudio genético molecular para el gen LZTFL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17400	PROC-F-GenMol	PRUIN3002535	Esophageal squamous cell carcinoma (133239)	Estudio genético molecular para el gen LZTS1	20	250	200	Oncogenética Molecular
17405	PROC-F-GenMol	PRUIN3002536	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen MACROD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17410	PROC-F-GenMol	PRUIN3002537	Lymphoma somatic (-), Prostate cancer somatic (176807)	Estudio genético molecular para el gen MAD1L1	20	250	200	Oncogenética Molecular
17415	PROC-F-GenMol	PRUIN3002538		Estudio genético molecular para el gen MAD2L1	20	250	200	Genética Molecular
17420	PROC-F-GenMol	PRUIN3002539		Estudio genético molecular para el gen MADD	20	250	200	Genética Molecular
17425	PROC-F-GenMol	PRUIN3002540	Cataract, pulverulent or cerulean, with or without microcornea (4	Estudio genético molecular para el gen MAF	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17430	PROC-F-GenMol	PRUIN3002541	Multicentric osteolysis nephropathy (166300)	Estudio genético molecular para el gen MAFB	20	250	200	Endocrinología Molecular
17435	PROC-F-GenMol	PRUIN3002542		Estudio genético molecular para el gen MAGEE2	20	250	200	Genética Molecular
17440	PROC-F-GenMol	PRUIN3002543	Prader-Willi-like syndrome (615547), Prader-Willi syndrome (1762	Estudio genético molecular para el gen MAGEL2	20	250	200	Cardiología Molecular
17445	PROC-F-GenMol	PRUIN3002544		Estudio genético molecular para el gen MAGI2	20	250	200	Neurogenética Molecular
17450	PROC-F-GenMol	PRUIN3002545	Mental retardation X-linked 95 (300716), Immunodeficiency X-link	Estudio genético molecular para el gen MAGT1	20	250	200	Inmunología Molecular
17455	PROC-F-GenMol	PRUIN3002546	REtinitis pigmentosa 62 (614181)	Estudio genético molecular para el gen MAK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17460	PROC-F-GenMol	PRUIN3002547	Hypospadias 2 X-linked (300758)	Estudio genético molecular para el gen MAMLD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
17465	PROC-F-GenMol	PRUIN3002548		Estudio genético molecular para el gen MAN1A2	20	250	200	Genética Molecular
17470	PROC-F-GenMol	PRUIN3002549	Mental retardation autosomal recessive 15 (614202)	Estudio genético molecular para el gen MAN1B1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17475	PROC-F-GenMol	PRUIN3002550	Mannosidosis alpha- types I and II (248500)	Estudio genético molecular para el gen MAN2B1	20	250	200	Metabólicas
17480	PROC-F-GenMol	PRUIN3002551	Mannosidosis beta (248510)	Estudio genético molecular para el gen MANBA	20	250	200	Metabólicas

17485	PROC-F-GenMol	PRUIN3002552	Brunner syndrome (300615)	Estudio genético molecular para el gen MAOA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17490	PROC-F-GenMol	PRUIN3002553		Estudio genético molecular para el gen MAOB	20	250	200	Genética Molecular
17495	PROC-F-GenMol	PRUIN3002554		Estudio genético molecular para el gen MAP2	20	250	200	Genética Molecular
17500	PROC-F-GenMol	PRUIN3002555	Cardiofaciocutaneous syndrome (115150)	Estudio genético molecular para el gen MAP2K1	20	250	200	Cardiología Molecular
17505	PROC-F-GenMol	PRUIN3002556	Cardiofaciocutaneous syndrome (115150)	Estudio genético molecular para el gen MAP2K2	20	250	200	Cardiología Molecular
17510	PROC-F-GenMol	PRUIN3002557		Estudio genético molecular para el gen MAP2K3	20	250	200	Genética Molecular
17515	PROC-F-GenMol	PRUIN3002558		Estudio genético molecular para el gen MAP2K4	20	250	200	Oncogenética Molecular
17520	PROC-F-GenMol	PRUIN3002559	, 46XY sex reversal 6 (613762)	Estudio genético molecular para el gen MAP3K1	20	250	200	Endocrinología Molecular
17525	PROC-F-GenMol	PRUIN3002560		Estudio genético molecular para el gen MAP3K15	20	250	200	Genética Molecular
17530	PROC-F-GenMol	PRUIN3002561		Estudio genético molecular para el gen MAP4K5	20	250	200	Genética Molecular
17535	PROC-F-GenMol	PRUIN3002562		Estudio genético molecular para el gen MAP6	20	250	200	Genética Molecular
17540	PROC-F-GenMol	PRUIN3002563		Estudio genético molecular para el gen MAP7D3	20	250	200	Genética Molecular
17545	PROC-F-GenMol	PRUIN3002564	Epileptic encephalopathy Lennox-Gastaut type (606369)	Estudio genético molecular para el gen MAPK10	20	250	200	Neurogenética Molecular
17550	PROC-F-GenMol	PRUIN3002565	Diabetes mellitus noninsulin-dependent (125853)	Estudio genético molecular para el gen MAPK8IP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
17555	PROC-F-GenMol	PRUIN3002566	Parkinson Disease (-), Parkinson disease susceptibility to (168600)	Estudio genético molecular para el gen MAPT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17560	PROC-F-GenMol	PRUIN3002567	Ataxia, spastic, 3, autosomal recessive (611390)	Estudio genético molecular para el gen MARS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17565	PROC-F-GenMol	PRUIN3002568	Deafness autosomal recessive 49 (610153)	Estudio genético molecular para el gen MARVELD2	20	250	200	Genética Molecular
17570	PROC-F-GenMol	PRUIN3002569	Michels syndrome (257920)	Estudio genético molecular para el gen MASP1	20	250	200	Inmunología Molecular
17575	PROC-F-GenMol	PRUIN3002570	MASP2 deficiency (613791)	Estudio genético molecular para el gen MASP2	20	250	200	Inmunología Molecular
17580	PROC-F-GenMol	PRUIN3002571		Estudio genético molecular para el gen MAST4	20	250	200	Genética Molecular
17585	PROC-F-GenMol	PRUIN3002572	Thrombocytopenia-2 (188000)	Estudio genético molecular para el gen MASTL	20	250	200	Hematología Molecular
17590	PROC-F-GenMol	PRUIN3002573	Methionine adenosyltransferase deficiency autosomal recessive	Estudio genético molecular para el gen MAT1A	20	250	200	Metabólicas
17595	PROC-F-GenMol	PRUIN3002574	Osteoarthritis susceptibility 2 (140600), Spondyloepimetaphyseal	Estudio genético molecular para el gen MATN3	20	250	200	Endocrinología Molecular
17600	PROC-F-GenMol	PRUIN3002575	Myopathy distal 2 (606070)	Estudio genético molecular para el gen MATR3	20	250	200	Genética Molecular
17605	PROC-F-GenMol	PRUIN3002576		Estudio genético molecular para el gen MAVS	20	250	200	Genética Molecular
17610	PROC-F-GenMol	PRUIN3002577	Pheochromocytoma, susceptibility to (171300)	Estudio genético molecular para el gen MAX	20	250	200	Oncogenética Molecular
17615	PROC-F-GenMol	PRUIN3002578		Estudio genético molecular para el gen MBD1	20	250	200	Genética Molecular
17620	PROC-F-GenMol	PRUIN3002579		Estudio genético molecular para el gen MBD3	20	250	200	Genética Molecular
17625	PROC-F-GenMol	PRUIN3002580		Estudio genético molecular para el gen MBD4	20	250	200	Genética Molecular
17630	PROC-F-GenMol	PRUIN3002581	Mental retardation autosomal dominant 1 (156200)	Estudio genético molecular para el gen MBD5	20	250	200	Neurogenética Molecular
17635	PROC-F-GenMol	PRUIN3002582	Meningococcal disease, susceptibility to (-), Preterm delivery, su	Estudio genético molecular para el gen MBL2	20	250	200	Inmunología Molecular
17640	PROC-F-GenMol	PRUIN3002583	Keratosis follicularis spinulosa decalvans X-linked (308800), Ichthy	Estudio genético molecular para el gen MBTPS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17645	PROC-F-GenMol	PRUIN3002584	Melanoma susceptibility 5 (613099), Oculocutaneous albinism ty	Estudio genético molecular para el gen MC1R	20	250	200	Endocrinología Molecular
17650	PROC-F-GenMol	PRUIN3002585	Glucocorticoid deficiency due to ACTH unresponsiveness (202200)	Estudio genético molecular para el gen MC2R	20	250	200	Endocrinología Molecular
17655	PROC-F-GenMol	PRUIN3002586	Mycobacterium tuberculosis protection against (607948), Obesity	Estudio genético molecular para el gen MC3R	20	250	200	Endocrinología Molecular
17660	PROC-F-GenMol	PRUIN3002587	Obesity autosomal dominant (601665)	Estudio genético molecular para el gen MC4R	20	250	200	Endocrinología Molecular
17665	PROC-F-GenMol	PRUIN3002588	Parkinson Disease (-), 3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase 1 deficie	Estudio genético molecular para el gen MCCC1	20	250	200	Metabólicas
17670	PROC-F-GenMol	PRUIN3002589	3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase 2 deficiency (210210)	Estudio genético molecular para el gen MCCC2	20	250	200	Metabólicas
17675	PROC-F-GenMol	PRUIN3002590	Methylmalonyl-CoA epimerase deficiency (251120)	Estudio genético molecular para el gen MCEE	20	250	200	Metabólicas
17680	PROC-F-GenMol	PRUIN3002591		Estudio genético molecular para el gen MCF2L2	20	250	200	Genética Molecular
17685	PROC-F-GenMol	PRUIN3002592	Factor V and factor VIII combined deficiency of (613625)	Estudio genético molecular para el gen MCFD2	20	250	200	Hematología Molecular
17690	PROC-F-GenMol	PRUIN3002593		Estudio genético molecular para el gen MCHR1	20	250	200	Genética Molecular
17695	PROC-F-GenMol	PRUIN3002594		Estudio genético molecular para el gen MCL1	20	250	200	Genética Molecular
17700	PROC-F-GenMol	PRUIN3002595		Estudio genético molecular para el gen MCM3AP	20	250	200	Genética Molecular
17705	PROC-F-GenMol	PRUIN3002596	Natural killer cell deficiency, familial isolated (609981)	Estudio genético molecular para el gen MCM4	20	250	200	Inmunología Molecular
17710	PROC-F-GenMol	PRUIN3002597		Estudio genético molecular para el gen MCM5	20	250	200	Genética Molecular
17715	PROC-F-GenMol	PRUIN3002598	Lactase persistence/nonpersistence (223100)	Estudio genético molecular para el gen MCM6	20	250	200	Metabólicas
17720	PROC-F-GenMol	PRUIN3002599	Mucopolipidosis IV (252650)	Estudio genético molecular para el gen MCOLN1	20	250	200	Metabólicas
17725	PROC-F-GenMol	PRUIN3002600	Microcephaly primary autosomal recessive1 (251200)	Estudio genético molecular para el gen MCPH1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17730	PROC-F-GenMol	PRUIN3002601		Estudio genético molecular para el gen MDH1	20	250	200	Genética Molecular
17735	PROC-F-GenMol	PRUIN3002602	Accelerated tumor formation, susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen MDM2	20	250	200	Oncogenética Molecular
17740	PROC-F-GenMol	PRUIN3002603		Estudio genético molecular para el gen MDM4	20	250	200	Genética Molecular
17745	PROC-F-GenMol	PRUIN3002604		Estudio genético molecular para el gen MDN1	20	250	200	Genética Molecular

17750	PROC-F-GenMol	PRUIN3002605	Mental retardation X-linked Lubs type (300260), Mental retardation	Estudio genético molecular para el gen MECP2	20	250	200	Neurogenética Molecular
17755	PROC-F-GenMol	PRUIN3002606	Lujan-Fryns syndrome (309520), Opitz-Kaveggia syndrome (30545)	Estudio genético molecular para el gen MED12	20	250	200	Endocrinología Molecular
17760	PROC-F-GenMol	PRUIN3002607		Estudio genético molecular para el gen MED13	20	250	200	Genética Molecular
17765	PROC-F-GenMol	PRUIN3002608	Transposition of the great arteries dextro-looped 1 (608808)	Estudio genético molecular para el gen MED13L	20	250	200	Cardiología Molecular
17770	PROC-F-GenMol	PRUIN3002609	Microcephaly postnatal progressive with seizures and brain atrophy	Estudio genético molecular para el gen MED17	20	250	200	Neurogenética Molecular
17775	PROC-F-GenMol	PRUIN3002610	Mental retardation autosomal recessive 18 (614249)	Estudio genético molecular para el gen MED23	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17780	PROC-F-GenMol	PRUIN3002611	Charcot-Marie-Tooth disease type 2B2 (605589)	Estudio genético molecular para el gen MED25	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17785	PROC-F-GenMol	PRUIN3002612	Coronary artery disease autosomal dominant 1 (608320)	Estudio genético molecular para el gen MEF2A	20	250	200	Endocrinología Molecular
17790	PROC-F-GenMol	PRUIN3002613	Chromosome 5q14.3 deletion syndrome (613443), Mental retardation	Estudio genético molecular para el gen MEF2C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17795	PROC-F-GenMol	PRUIN3002614	Familial Mediterranean fever AD (134610), Familial Mediterranean	Estudio genético molecular para el gen MEFV	20	250	200	Inmunología Molecular
17800	PROC-F-GenMol	PRUIN3002615	Myopathy, areflexia, respiratory distress, and dysphagia, early-onset	Estudio genético molecular para el gen MEGF10	20	250	200	Genética Molecular
17805	PROC-F-GenMol	PRUIN3002616		Estudio genético molecular para el gen MEGF11	20	250	200	Genética Molecular
17810	PROC-F-GenMol	PRUIN3002617		Estudio genético molecular para el gen MEIS1	20	250	200	Genética Molecular
17815	PROC-F-GenMol	PRUIN3002618		Estudio genético molecular para el gen MEIS2	20	250	200	Genética Molecular
17820	PROC-F-GenMol	PRUIN3002619	Adrenal adenoma, somatic (-), Angiofibroma, somatic (-), Carcinoma	Estudio genético molecular para el gen MEN1	20	250	200	Oncogenética Molecular
17825	PROC-F-GenMol	PRUIN3002620		Estudio genético molecular para el gen MEF1B	20	250	200	Genética Molecular
17830	PROC-F-GenMol	PRUIN3002621	Retinitis pigmentosa 38 (613862)	Estudio genético molecular para el gen MERTK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17835	PROC-F-GenMol	PRUIN3002622		Estudio genético molecular para el gen MESDC2	20	250	200	Genética Molecular
17840	PROC-F-GenMol	PRUIN3002623	Spondylocostal dysostosis autosomal recessive 2 (608681)	Estudio genético molecular para el gen MESP2	20	250	200	Endocrinología Molecular
17845	PROC-F-GenMol	PRUIN3002624		Estudio genético molecular para el gen MEST	20	250	200	Genética Molecular
17850	PROC-F-GenMol	PRUIN3002625	Autism susceptibility 9 (611015), Hepatocellular carcinoma, childhood	Estudio genético molecular para el gen MET	20	250	200	Oncogenética Molecular
17855	PROC-F-GenMol	PRUIN3002626		Estudio genético molecular para el gen MFF	20	250	200	Genética Molecular
17860	PROC-F-GenMol	PRUIN3002627		Estudio genético molecular para el gen MFG8	20	250	200	Genética Molecular
17865	PROC-F-GenMol	PRUIN3002628		Estudio genético molecular para el gen MFI2	20	250	200	Genética Molecular
17870	PROC-F-GenMol	PRUIN3002629	Hereditary motor and sensory neuropathy VI (601152), Charcot-Marie	Estudio genético molecular para el gen MFN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17875	PROC-F-GenMol	PRUIN3002630	Microphthalmia isolated 5 (611040)	Estudio genético molecular para el gen MFRP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17880	PROC-F-GenMol	PRUIN3002631		Estudio genético molecular para el gen MFS2A	20	250	200	Genética Molecular
17885	PROC-F-GenMol	PRUIN3002632	Ceroid lipofuscinosis neuronal7 (610951)	Estudio genético molecular para el gen MFS2B	20	250	200	Metabólicas
17890	PROC-F-GenMol	PRUIN3002633		Estudio genético molecular para el gen MGAT1	20	250	200	Genética Molecular
17895	PROC-F-GenMol	PRUIN3002634	Congenital disorder of glycosylation type IIa (212066)	Estudio genético molecular para el gen MGAT2	20	250	200	Metabólicas
17900	PROC-F-GenMol	PRUIN3002635		Estudio genético molecular para el gen MGAT4C	20	250	200	Genética Molecular
17905	PROC-F-GenMol	PRUIN3002636		Estudio genético molecular para el gen MGEA5	20	250	200	Genética Molecular
17910	PROC-F-GenMol	PRUIN3002637		Estudio genético molecular para el gen MGLL	20	250	200	Neurogenética Molecular
17915	PROC-F-GenMol	PRUIN3002638		Estudio genético molecular para el gen MGMT	20	250	200	Genética Molecular
17920	PROC-F-GenMol	PRUIN3002639	Natural teeth remaining intact (-), Keutel syndrome (245150)	Estudio genético molecular para el gen MGP	20	250	200	Endocrinología Molecular
17925	PROC-F-GenMol	PRUIN3002640		Estudio genético molecular para el gen MGST2	20	250	200	Genética Molecular
17930	PROC-F-GenMol	PRUIN3002641	Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen MGST3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17935	PROC-F-GenMol	PRUIN3002642		Estudio genético molecular para el gen MIA3	20	250	200	Genética Molecular
17940	PROC-F-GenMol	PRUIN3002643	Myocardial infarction susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen MIA4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17945	PROC-F-GenMol	PRUIN3002644		Estudio genético molecular para el gen MICA	20	250	200	Genética Molecular
17950	PROC-F-GenMol	PRUIN3002645		Estudio genético molecular para el gen MICB	20	250	200	Genética Molecular
17955	PROC-F-GenMol	PRUIN3002646	Opitz G syndrome type I (300000)	Estudio genético molecular para el gen MID1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17960	PROC-F-GenMol	PRUIN3002647	Rheumatoid arthritis systemic juvenile susceptibility to (604302)	Estudio genético molecular para el gen MIF	20	250	200	Inmunología Molecular
17965	PROC-F-GenMol	PRUIN3002648		Estudio genético molecular para el gen MIIP	20	250	200	Genética Molecular
17970	PROC-F-GenMol	PRUIN3002649	Thyroid carcinoma follicular (188470)	Estudio genético molecular para el gen MINPP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
17975	PROC-F-GenMol	PRUIN3002650	Cataract polymorphic and lamellar (604219)	Estudio genético molecular para el gen MIP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
17980	PROC-F-GenMol	PRUIN3002651	Mirror-image polydactyly (135750)	Estudio genético molecular para el gen MIPOL1	20	250	200	Endocrinología Molecular
17985	PROC-F-GenMol	PRUIN3002652		Estudio genético molecular para el gen MIR106B	20	250	200	Genética Molecular
17990	PROC-F-GenMol	PRUIN3002653		Estudio genético molecular para el gen MIR124-1	20	250	200	Genética Molecular
17995	PROC-F-GenMol	PRUIN3002654		Estudio genético molecular para el gen MIR125A	20	250	200	Genética Molecular
18000	PROC-F-GenMol	PRUIN3002655		Estudio genético molecular para el gen MIR126	20	250	200	Genética Molecular
18005	PROC-F-GenMol	PRUIN3002656		Estudio genético molecular para el gen MIR140	20	250	200	Genética Molecular
18010	PROC-F-GenMol	PRUIN3002657		Estudio genético molecular para el gen MIR146A	20	250	200	Genética Molecular

18015	PROC-F-GenMol	PRUIN3002658		Estudio genético molecular para el gen MIR16-1	20	250	200	Genética Molecular
18020	PROC-F-GenMol	PRUIN3002659		Estudio genético molecular para el gen MIR17	20	250	200	Genética Molecular
18025	PROC-F-GenMol	PRUIN3002660	Feingold syndrome 2 (614326)	Estudio genético molecular para el gen MIR17HG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18030	PROC-F-GenMol	PRUIN3002661		Estudio genético molecular para el gen MIR182	20	250	200	Genética Molecular
18035	PROC-F-GenMol	PRUIN3002662	Edict syndrome (614303)	Estudio genético molecular para el gen MIR184	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18040	PROC-F-GenMol	PRUIN3002663		Estudio genético molecular para el gen MIR191	20	250	200	Genética Molecular
18045	PROC-F-GenMol	PRUIN3002664		Estudio genético molecular para el gen MIR196A2	20	250	200	Genética Molecular
18050	PROC-F-GenMol	PRUIN3002665		Estudio genético molecular para el gen MIR206	20	250	200	Genética Molecular
18055	PROC-F-GenMol	PRUIN3002666		Estudio genético molecular para el gen MIR24-1	20	250	200	Genética Molecular
18060	PROC-F-GenMol	PRUIN3002667		Estudio genético molecular para el gen MIR27A	20	250	200	Genética Molecular
18065	PROC-F-GenMol	PRUIN3002668	[Bone mineral density QTL 15] (613418)	Estudio genético molecular para el gen MIR2861	20	250	200	Endocrinología Molecular
18070	PROC-F-GenMol	PRUIN3002669		Estudio genético molecular para el gen MIR30C1	20	250	200	Genética Molecular
18075	PROC-F-GenMol	PRUIN3002670		Estudio genético molecular para el gen MIR34B	20	250	200	Genética Molecular
18080	PROC-F-GenMol	PRUIN3002671		Estudio genético molecular para el gen MIR499A	20	250	200	Genética Molecular
18085	PROC-F-GenMol	PRUIN3002672		Estudio genético molecular para el gen MIR502	20	250	200	Genética Molecular
18090	PROC-F-GenMol	PRUIN3002673		Estudio genético molecular para el gen MIR510	20	250	200	Genética Molecular
18095	PROC-F-GenMol	PRUIN3002674		Estudio genético molecular para el gen MIR890	20	250	200	Genética Molecular
18100	PROC-F-GenMol	PRUIN3002675		Estudio genético molecular para el gen MIR892B	20	250	200	Genética Molecular
18105	PROC-F-GenMol	PRUIN3002676		Estudio genético molecular para el gen MIR934	20	250	200	Genética Molecular
18110	PROC-F-GenMol	PRUIN3002677	Deafness autosomal dominant 50 (613074)	Estudio genético molecular para el gen MIR96	20	250	200	Genética Molecular
18115	PROC-F-GenMol	PRUIN3002678		Estudio genético molecular para el gen MIRLET7E	20	250	200	Genética Molecular
18120	PROC-F-GenMol	PRUIN3002679	Tietz albinism-deafness syndrome (103500), Waardenburg syndr	Estudio genético molecular para el gen MITF	20	250	200	Oncogenética Molecular
18125	PROC-F-GenMol	PRUIN3002680	Bardet-Biedl syndrome 6 (209900), McKusick-Kaufman syndrome	Estudio genético molecular para el gen MKKS	20	250	200	Endocrinología Molecular
18130	PROC-F-GenMol	PRUIN3002681	Megakaryoblastic leukemia acute (-)	Estudio genético molecular para el gen MKL1	20	250	200	Inmunología Molecular
18135	PROC-F-GenMol	PRUIN3002682		Estudio genético molecular para el gen MKRN3	20	250	200	Genética Molecular
18140	PROC-F-GenMol	PRUIN3002683	Bardet-Biedl syndrome 13 (209900), Meckel syndrome type 1 (24	Estudio genético molecular para el gen MKS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18145	PROC-F-GenMol	PRUIN3002684	Megalencephalic leukoencephalopathy with subcortical cysts (604	Estudio genético molecular para el gen MLC1	20	250	200	Neurogenética Molecular
18150	PROC-F-GenMol	PRUIN3002685	Colorectal cancer, hereditary nonpolyposis, type 2 (609310), Mism	Estudio genético molecular para el gen MLH1	20	250	200	Oncogenética Molecular
18155	PROC-F-GenMol	PRUIN3002686	Colon cancer hereditary nonpolyposis type 7 (-), Endometrial car	Estudio genético molecular para el gen MLH3	20	250	200	Oncogenética Molecular
18160	PROC-F-GenMol	PRUIN3002687		Estudio genético molecular para el gen MLLT3	20	250	200	Genética Molecular
18165	PROC-F-GenMol	PRUIN3002688	GrisCELLI syndrome type 3 (609227)	Estudio genético molecular para el gen MLPH	20	250	200	Endocrinología Molecular
18170	PROC-F-GenMol	PRUIN3002689	Williams syndrome (194050)	Estudio genético molecular para el gen MLX1PL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18175	PROC-F-GenMol	PRUIN3002690	Malonyl-CoA decarboxylase deficiency (248360)	Estudio genético molecular para el gen MLYCD	20	250	200	Metabólicas
18180	PROC-F-GenMol	PRUIN3002691	Methylmalonic aciduria vitamin B12-responsive (251100)	Estudio genético molecular para el gen MMAA	20	250	200	Metabólicas
18185	PROC-F-GenMol	PRUIN3002692	Methylmalonic aciduria vitamin B12-responsive due to defect in s	Estudio genético molecular para el gen MMAB	20	250	200	Metabólicas
18190	PROC-F-GenMol	PRUIN3002693	Methylmalonic aciduria and homocystinuria cblC type (277400)	Estudio genético molecular para el gen MMACHC	20	250	200	Metabólicas
18195	PROC-F-GenMol	PRUIN3002694	Mental retardation, X-linked, syndromic 32 (OMIM300886)	Estudio genético molecular para el gen MMADHC	20	250	200	Metabólicas
18200	PROC-F-GenMol	PRUIN3002695	Membranous glomerulonephritis, antenatal (-), [Neutral endope	Estudio genético molecular para el gen MME	20	250	200	Inmunología Molecular
18205	PROC-F-GenMol	PRUIN3002696		Estudio genético molecular para el gen MMEL1	20	250	200	Genética Molecular
18210	PROC-F-GenMol	PRUIN3002697	Epidermolysis bullosa dystrophica autosomal recessive modifier o	Estudio genético molecular para el gen MMP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
18215	PROC-F-GenMol	PRUIN3002698		Estudio genético molecular para el gen MMP10	20	250	200	Genética Molecular
18220	PROC-F-GenMol	PRUIN3002699		Estudio genético molecular para el gen MMP12	20	250	200	Genética Molecular
18225	PROC-F-GenMol	PRUIN3002700	Metaphyseal anadysplasia 1 (602111), Spondyloepimetaphyseal	Estudio genético molecular para el gen MMP13	20	250	200	Endocrinología Molecular
18230	PROC-F-GenMol	PRUIN3002701		Estudio genético molecular para el gen MMP14	20	250	200	Endocrinología Molecular
18235	PROC-F-GenMol	PRUIN3002702	Torg-Winchester syndrome (259600)	Estudio genético molecular para el gen MMP2	20	250	200	Endocrinología Molecular
18240	PROC-F-GenMol	PRUIN3002703	Amelogenesis imperfecta type IIA2 (612529)	Estudio genético molecular para el gen MMP20	20	250	200	Endocrinología Molecular
18245	PROC-F-GenMol	PRUIN3002704	Coronary heart disease, susceptibility to, 6 (-)	Estudio genético molecular para el gen MMP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18250	PROC-F-GenMol	PRUIN3002705		Estudio genético molecular para el gen MMP7	20	250	200	Genética Molecular
18255	PROC-F-GenMol	PRUIN3002706		Estudio genético molecular para el gen MMP8	20	250	200	Genética Molecular
18260	PROC-F-GenMol	PRUIN3002707	Metaphyseal anadysplasia 2 (613073)	Estudio genético molecular para el gen MMP9	20	250	200	Endocrinología Molecular
18265	PROC-F-GenMol	PRUIN3002708	Currarino syndrome (176450)	Estudio genético molecular para el gen MNX1	20	250	200	Endocrinología Molecular
18270	PROC-F-GenMol	PRUIN3002709		Estudio genético molecular para el gen MOCOS	20	250	200	Genética Molecular
18275	PROC-F-GenMol	PRUIN3002710	Molybdenum cofactor deficiency type A (252150)	Estudio genético molecular para el gen MOC1	20	250	200	Metabólicas

18280	PROC-F-GenMol	PRUIN3002711	Molybdenum cofactor deficiency type B (252150)	Estudio genético molecular para el gen MOCS2	20	250	200	Metabólicas
18285	PROC-F-GenMol	PRUIN3002712	Narcolepsy 7 (614250)	Estudio genético molecular para el gen MOG	20	250	200	Genética Molecular
18290	PROC-F-GenMol	PRUIN3002713	Combined oxidative phosphorylation deficiency 9 (OMIM614582)	Estudio genético molecular para el gen MOGS	20	250	200	Metabólicas
18295	PROC-F-GenMol	PRUIN3002714		Estudio genético molecular para el gen MOK	20	250	200	Genética Molecular
18300	PROC-F-GenMol	PRUIN3002715	Congenital disorder of glycosylation type If (609180)	Estudio genético molecular para el gen MPDU1	20	250	200	Metabólicas
18305	PROC-F-GenMol	PRUIN3002716	Hydrocephalus, nonsyndromic, autosomal recessive 2 (615219)	Estudio genético molecular para el gen MPDZ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18310	PROC-F-GenMol	PRUIN3002717		Estudio genético molecular para el gen MPG	20	250	200	Genética Molecular
18315	PROC-F-GenMol	PRUIN3002718		Estudio genético molecular para el gen MPHOSPH8	20	250	200	Genética Molecular
18320	PROC-F-GenMol	PRUIN3002719	Congenital disorder of glycosylation type Ib (602579)	Estudio genético molecular para el gen MPI	20	250	200	Metabólicas
18325	PROC-F-GenMol	PRUIN3002720	Thrombocytosis susceptibility to (187950), Thrombocythemia ess	Estudio genético molecular para el gen MPL	20	250	200	Oncogenética Molecular
18330	PROC-F-GenMol	PRUIN3002721	Thyroxine-binding globulin deficiency	Estudio genético molecular para el gen MPLKIP	20	250	200	Endocrinología Molecular
18335	PROC-F-GenMol	PRUIN3002722	Lung cancer protection against in smokers (-), Alzheimer disease	Estudio genético molecular para el gen MPO	20	250	200	Inmunología Molecular
18340	PROC-F-GenMol	PRUIN3002723		Estudio genético molecular para el gen MPP3	20	250	200	Genética Molecular
18345	PROC-F-GenMol	PRUIN3002724		Estudio genético molecular para el gen MPP4	20	250	200	Genética Molecular
18350	PROC-F-GenMol	PRUIN3002725		Estudio genético molecular para el gen MPP6	20	250	200	Genética Molecular
18355	PROC-F-GenMol	PRUIN3002726	Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen MPP7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18360	PROC-F-GenMol	PRUIN3002727		Estudio genético molecular para el gen MPST	20	250	200	Genética Molecular
18365	PROC-F-GenMol	PRUIN3002728	Mitochondrial DNA depletion syndrome 6 (hepatocerebral type) (Estudio genético molecular para el gen MPV17	20	250	200	Hepatología Molecular
18370	PROC-F-GenMol	PRUIN3002729	Charcot-Marie-Tooth disease dominant intermediate 3 (607791),	Estudio genético molecular para el gen MPZ	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18375	PROC-F-GenMol	PRUIN3002730	Paroxysmal nonkinesigenic dyskinesia (118800)	Estudio genético molecular para el gen MR1	20	250	200	Neurogenética Molecular
18380	PROC-F-GenMol	PRUIN3002731	Glucocorticoid deficiency 2 (607398)	Estudio genético molecular para el gen MRAP	20	250	200	Endocrinología Molecular
18385	PROC-F-GenMol	PRUIN3002732		Estudio genético molecular para el gen MRC1	20	250	200	Genética Molecular
18390	PROC-F-GenMol	PRUIN3002733	Ataxia-telangiectasia-like disorder (604391)	Estudio genético molecular para el gen MRE11A	20	250	200	Inmunología Molecular
18395	PROC-F-GenMol	PRUIN3002734	Combined oxidative phosphorylation deficiency 10 (OMIM 614702)	Estudio genético molecular para el gen MRPL3	20	250	200	Metabólicas
18400	PROC-F-GenMol	PRUIN3002735		Estudio genético molecular para el gen MRPL48	20	250	200	Genética Molecular
18405	PROC-F-GenMol	PRUIN3002736	Combined oxidative phosphorylation deficiency 2 (610498)	Estudio genético molecular para el gen MRPS16	20	250	200	Metabólicas
18410	PROC-F-GenMol	PRUIN3002737	Combined oxidative phosphorylation deficiency 5 (611719)	Estudio genético molecular para el gen MRPS22	20	250	200	Metabólicas
18415	PROC-F-GenMol	PRUIN3002738		Estudio genético molecular para el gen MRRF	20	250	200	Genética Molecular
18420	PROC-F-GenMol	PRUIN3002739	Immunodeficiency common variable5 (613495)	Estudio genético molecular para el gen MS4A1	20	250	200	Inmunología Molecular
18425	PROC-F-GenMol	PRUIN3002740		Estudio genético molecular para el gen MS4A12	20	250	200	Genética Molecular
18430	PROC-F-GenMol	PRUIN3002741	Atopy susceptibility to (147050)	Estudio genético molecular para el gen MS4A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
18435	PROC-F-GenMol	PRUIN3002742		Estudio genético molecular para el gen MS4A3	20	250	200	Genética Molecular
18440	PROC-F-GenMol	PRUIN3002743	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen MS4A6A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18445	PROC-F-GenMol	PRUIN3002744		Estudio genético molecular para el gen MS4A6E	20	250	200	Genética Molecular
18450	PROC-F-GenMol	PRUIN3002745	Mismatch repair cancer syndrome (276300), Muir-Torre syndrom	Estudio genético molecular para el gen MSH2	20	250	200	Oncogenética Molecular
18455	PROC-F-GenMol	PRUIN3002746	Endometrial carcinoma (-)	Estudio genético molecular para el gen MSH3	20	250	200	Oncogenética Molecular
18460	PROC-F-GenMol	PRUIN3002747		Estudio genético molecular para el gen MSH4	20	250	200	Genética Molecular
18465	PROC-F-GenMol	PRUIN3002748		Estudio genético molecular para el gen MSH5	20	250	200	Genética Molecular
18470	PROC-F-GenMol	PRUIN3002749	Endometrial cancer, familial (608089), Colorectal cancer, heredita	Estudio genético molecular para el gen MSH6	20	250	200	Oncogenética Molecular
18475	PROC-F-GenMol	PRUIN3002750	Prostate cancer hereditary 13 (611928)	Estudio genético molecular para el gen MSMB	20	250	200	Oncogenética Molecular
18480	PROC-F-GenMol	PRUIN3002751	Psoriasiform dermatitis ()	Estudio genético molecular para el gen MSMO1	20	250	200	Endocrinología Molecular
18485	PROC-F-GenMol	PRUIN3002752	Prostate cancer hereditary (176807)	Estudio genético molecular para el gen MSR1	20	250	200	Oncogenética Molecular
18490	PROC-F-GenMol	PRUIN3002753	Deafness autosomal recessive 74 (613718)	Estudio genético molecular para el gen MSRB3	20	250	200	Genética Molecular
18495	PROC-F-GenMol	PRUIN3002754		Estudio genético molecular para el gen MST1	20	250	200	Genética Molecular
18500	PROC-F-GenMol	PRUIN3002755		Estudio genético molecular para el gen MST1R	20	250	200	Genética Molecular
18505	PROC-F-GenMol	PRUIN3002756	Microphthalmia, isolated, with coloboma 3 (OMIM 610092); Micr	Estudio genético molecular para el gen MSTN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18510	PROC-F-GenMol	PRUIN3002757	Tooth agenesis selective1 with or without orofacial cleft (106600)	Estudio genético molecular para el gen MSX1	20	250	200	Endocrinología Molecular
18515	PROC-F-GenMol	PRUIN3002758	Parietal foramina 1 (168500), Parietal foramina with cleidocrania	Estudio genético molecular para el gen MSX2	20	250	200	Endocrinología Molecular
18520	PROC-F-GenMol	PRUIN3002759		Estudio genético molecular para el gen MT1A	20	250	200	Genética Molecular
18525	PROC-F-GenMol	PRUIN3002760		Estudio genético molecular para el gen MT2A	20	250	200	Genética Molecular
18530	PROC-F-GenMol	PRUIN3002761		Estudio genético molecular para el gen MTAP	20	250	200	Endocrinología Molecular
18535	PROC-F-GenMol	PRUIN3002762		Estudio genético molecular para el gen MTCH2	20	250	200	Endocrinología Molecular
18540	PROC-F-GenMol	PRUIN3002763		Estudio genético molecular para el gen MTFMT	20	250	200	Genética Molecular

18545	PROC-F-GenMol	PRUIN3002764	Nephrotic syndrome, idiopathic, steroid-resistant (OMIM 600995)	Estudio genético molecular para el gen MTHFD1	20	250	200	Inmunología Molecular
18550	PROC-F-GenMol	PRUIN3002765	Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen MTHFD1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18555	PROC-F-GenMol	PRUIN3002766	Neural tube defects susceptibility to (601634), Schizophrenia sus	Estudio genético molecular para el gen MTHFR	20	250	200	Metabólicas
18560	PROC-F-GenMol	PRUIN3002767		Estudio genético molecular para el gen MTHFS	20	250	200	Genética Molecular
18565	PROC-F-GenMol	PRUIN3002768	Myotubular myopathy X-linked (310400)	Estudio genético molecular para el gen MTM1	20	250	200	Genética Molecular
18570	PROC-F-GenMol	PRUIN3002769	Centronuclear myopathy autosomal modifier of (160150)	Estudio genético molecular para el gen MTMR14	20	250	200	Genética Molecular
18575	PROC-F-GenMol	PRUIN3002770	Charcot-Marie-Tooth disease type 4B1 (601382)	Estudio genético molecular para el gen MTMR2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18580	PROC-F-GenMol	PRUIN3002771		Estudio genético molecular para el gen MTMR9	20	250	200	Genética Molecular
18585	PROC-F-GenMol	PRUIN3002772		Estudio genético molecular para el gen MTNR1A	20	250	200	Genética Molecular
18590	PROC-F-GenMol	PRUIN3002773		Estudio genético molecular para el gen MTNR1B	20	250	200	Endocrinología Molecular
18595	PROC-F-GenMol	PRUIN3002774	Coenzyme Q10 deficiency, primary, 6 (OMIM 614650)	Estudio genético molecular para el gen MT01	20	250	200	Metabólicas
18600	PROC-F-GenMol	PRUIN3002775	Ataxia spastic4 (613672)	Estudio genético molecular para el gen MTPAP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18605	PROC-F-GenMol	PRUIN3002776	Neural tube defects folate-sensitive susceptibility to (601634), M	Estudio genético molecular para el gen MTR	20	250	200	Metabólicas
18610	PROC-F-GenMol	PRUIN3002777	Neural tube defects folate-sensitive susceptibility to (601634), Ho	Estudio genético molecular para el gen MTRR	20	250	200	Metabólicas
18615	PROC-F-GenMol	PRUIN3002778	Thoracic aortic aneurysms and aortic dissections (OMIM); Loey	Estudio genético molecular para el gen MTPP	20	250	200	Metabólicas
18620	PROC-F-GenMol	PRUIN3002779		Estudio genético molecular para el gen MTUS1	20	250	200	Genética Molecular
18625	PROC-F-GenMol	PRUIN3002780	Medullary cystic kidney disease 1 (174000)	Estudio genético molecular para el gen MUC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18630	PROC-F-GenMol	PRUIN3002781		Estudio genético molecular para el gen MUC13	20	250	200	Genética Molecular
18635	PROC-F-GenMol	PRUIN3002782		Estudio genético molecular para el gen MUC2	20	250	200	Genética Molecular
18640	PROC-F-GenMol	PRUIN3002783		Estudio genético molecular para el gen MUC3A	20	250	200	Genética Molecular
18645	PROC-F-GenMol	PRUIN3002784		Estudio genético molecular para el gen MUC4	20	250	200	Genética Molecular
18650	PROC-F-GenMol	PRUIN3002785	Pulmonary fibrosis idiopathic susceptibility to (178500)	Estudio genético molecular para el gen MUC5B	20	250	200	Genética Molecular
18655	PROC-F-GenMol	PRUIN3002786		Estudio genético molecular para el gen MUC6	20	250	200	Genética Molecular
18660	PROC-F-GenMol	PRUIN3002787	Asthma protection against (600807)	Estudio genético molecular para el gen MUC7	20	250	200	Genética Molecular
18665	PROC-F-GenMol	PRUIN3002788		Estudio genético molecular para el gen MURC	20	250	200	Genética Molecular
18670	PROC-F-GenMol	PRUIN3002789	Myasthenic syndrome congenital associated with acetylcholine re	Estudio genético molecular para el gen MUSK	20	250	200	Metabólicas
18675	PROC-F-GenMol	PRUIN3002790	Methylmalonic aciduria mut(0) type (251000)	Estudio genético molecular para el gen MUT	20	250	200	Metabólicas
18680	PROC-F-GenMol	PRUIN3002791	Colorectal adenomatous polyposis autosomal recessive with pilor	Estudio genético molecular para el gen MUTYH	20	250	200	Oncogenética Molecular
18685	PROC-F-GenMol	PRUIN3002792	Hyper-IgD syndrome (260920), Mevalonic aciduria (610377)	Estudio genético molecular para el gen MVK	20	250	200	Inmunología Molecular
18690	PROC-F-GenMol	PRUIN3002793		Estudio genético molecular para el gen MX1	20	250	200	Genética Molecular
18695	PROC-F-GenMol	PRUIN3002794	T-cell acute lymphoblastic leukemia (-)	Estudio genético molecular para el gen MYB	20	250	200	Oncogenética Molecular
18700	PROC-F-GenMol	PRUIN3002795		Estudio genético molecular para el gen MYBL2	20	250	200	Genética Molecular
18705	PROC-F-GenMol	PRUIN3002796		Estudio genético molecular para el gen MYBPC1	20	250	200	Genética Molecular
18710	PROC-F-GenMol	PRUIN3002797	Familial hypertrophic cardiomyopathy 4 (115197), Primary dilated	Estudio genético molecular para el gen MYBPC3	20	250	200	Cardiología Molecular
18715	PROC-F-GenMol	PRUIN3002798	Burkitt lymphoma (113970)	Estudio genético molecular para el gen MYC	20	250	200	Oncogenética Molecular
18720	PROC-F-GenMol	PRUIN3002799		Estudio genético molecular para el gen MYCL	20	250	200	Genética Molecular
18725	PROC-F-GenMol	PRUIN3002800	Feingold syndrome (164280)	Estudio genético molecular para el gen MYCN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18730	PROC-F-GenMol	PRUIN3002801	Pyogenic bacterial infections recurrent due to MYD88 deficiency (Estudio genético molecular para el gen MYD88	20	250	200	Inmunología Molecular
18735	PROC-F-GenMol	PRUIN3002802	Becker muscular dystrophy modifier (300376), Myopathy centron	Estudio genético molecular para el gen MYF6	20	250	200	Genética Molecular
18740	PROC-F-GenMol	PRUIN3002803	Aortic aneurysm familial thoracic 4 (132900)	Estudio genético molecular para el gen MYH11	20	250	200	Cardiología Molecular
18745	PROC-F-GenMol	PRUIN3002804		Estudio genético molecular para el gen MYH13	20	250	200	Genética Molecular
18750	PROC-F-GenMol	PRUIN3002805	Deafness autosomal dominant 4 (600652)	Estudio genético molecular para el gen MYH14	20	250	200	Genética Molecular
18755	PROC-F-GenMol	PRUIN3002806		Estudio genético molecular para el gen MYH15	20	250	200	Genética Molecular
18760	PROC-F-GenMol	PRUIN3002807	Inclusion body myopathy-3 (605637)	Estudio genético molecular para el gen MYH2	20	250	200	Genética Molecular
18765	PROC-F-GenMol	PRUIN3002808	Arthrogryposis distal type 2B (601680), Arthrogryposis distal type	Estudio genético molecular para el gen MYH3	20	250	200	Endocrinología Molecular
18770	PROC-F-GenMol	PRUIN3002809	Sick sinus syndrome 3 (614090), Atrial septal defect 3 (614089),	Estudio genético molecular para el gen MYH6	20	250	200	Cardiología Molecular
18775	PROC-F-GenMol	PRUIN3002810	Cardiomyopathy dilated 1S (613426), Laing distal myopathy (160	Estudio genético molecular para el gen MYH7	20	250	200	Cardiología Molecular
18780	PROC-F-GenMol	PRUIN3002811	Trismus-pseudocamptodactyly syndrome (158300), Carney comp	Estudio genético molecular para el gen MYH8	20	250	200	Oncogenética Molecular
18785	PROC-F-GenMol	PRUIN3002812	Deafness autosomal dominant 17 (603622), Epstein syndrome (1	Estudio genético molecular para el gen MYH9	20	250	200	Genética Molecular
18790	PROC-F-GenMol	PRUIN3002813	Cardiomyopathy familial hypertrophic10 (608758)	Estudio genético molecular para el gen MYL2	20	250	200	Cardiología Molecular
18795	PROC-F-GenMol	PRUIN3002814	Cardiomyopathy familial hypertrophic8 (608751)	Estudio genético molecular para el gen MYL3	20	250	200	Cardiología Molecular
18800	PROC-F-GenMol	PRUIN3002815		Estudio genético molecular para el gen MYLIP	20	250	200	Genética Molecular
18805	PROC-F-GenMol	PRUIN3002816	Aortic aneurysm familial thoracic 7 (613780)	Estudio genético molecular para el gen MYLK	20	250	200	Cardiología Molecular

18810	PROC-F-GenMol	PRUIN3002817	Cardiomyopathy hypertrophic midventricular digenic (192600)	Estudio genético molecular para el gen MYLK2	20	250	200	Cardiología Molecular
18815	PROC-F-GenMol	PRUIN3002818	Deafness autosomal recessive 3 (600316)	Estudio genético molecular para el gen MYO15A	20	250	200	Genética Molecular
18820	PROC-F-GenMol	PRUIN3002819		Estudio genético molecular para el gen MYO18B	20	250	200	Genética Molecular
18825	PROC-F-GenMol	PRUIN3002820	Deafness autosomal dominant 48 (607841)	Estudio genético molecular para el gen MYO1A	20	250	200	Genética Molecular
18830	PROC-F-GenMol	PRUIN3002821		Estudio genético molecular para el gen MYO1C	20	250	200	Genética Molecular
18835	PROC-F-GenMol	PRUIN3002822	Glomerulosclerosis focal segmental6 (614131)	Estudio genético molecular para el gen MYO1E	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18840	PROC-F-GenMol	PRUIN3002823		Estudio genético molecular para el gen MYO1F	20	250	200	Genética Molecular
18845	PROC-F-GenMol	PRUIN3002824	Deafness autosomal recessive 30 (607101)	Estudio genético molecular para el gen MYO3A	20	250	200	Genética Molecular
18850	PROC-F-GenMol	PRUIN3002825	GrisCELLI syndrome type 1 (214450)	Estudio genético molecular para el gen MYO5A	20	250	200	Endocrinología Molecular
18855	PROC-F-GenMol	PRUIN3002826	Microvillus inclusion disease (251850)	Estudio genético molecular para el gen MYO5B	20	250	200	Genética Molecular
18860	PROC-F-GenMol	PRUIN3002827	Deafness autosomal dominant 22 with hypertrophic cardiomyopa	Estudio genético molecular para el gen MYO6	20	250	200	Cardiología Molecular
18865	PROC-F-GenMol	PRUIN3002828	Deafness autosomal dominant 11 (601317), Deafness autosomal	Estudio genético molecular para el gen MYO7A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18870	PROC-F-GenMol	PRUIN3002829		Estudio genético molecular para el gen MYO7B	20	250	200	Genética Molecular
18875	PROC-F-GenMol	PRUIN3002830	Celiac disease susceptibility to 4 (609753)	Estudio genético molecular para el gen MYO9B	20	250	200	Genética Molecular
18880	PROC-F-GenMol	PRUIN3002831	Glaucoma 1A primary open angle recessive (-), Glaucoma early-	Estudio genético molecular para el gen MYOC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18885	PROC-F-GenMol	PRUIN3002832		Estudio genético molecular para el gen MYOCD	20	250	200	Genética Molecular
18890	PROC-F-GenMol	PRUIN3002833		Estudio genético molecular para el gen MYOM1	20	250	200	Genética Molecular
18895	PROC-F-GenMol	PRUIN3002834	Gordon's syndrome (OMIM 114300) ; Oculomeic amyoplasia (OM	Estudio genético molecular para el gen MYOT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18900	PROC-F-GenMol	PRUIN3002835	Cardiomyopathy familial hypertrophic16 (613838)	Estudio genético molecular para el gen MYO22	20	250	200	Cardiología Molecular
18905	PROC-F-GenMol	PRUIN3002836	Deficiency of phosphoserine phosphatase (OMIM 614023)	Estudio genético molecular para el gen MYPN	20	250	200	Metabólicas
18910	PROC-F-GenMol	PRUIN3002837		Estudio genético molecular para el gen MYT1	20	250	200	Genética Molecular
18915	PROC-F-GenMol	PRUIN3002838		Estudio genético molecular para el gen MYT1L	20	250	200	Genética Molecular
18920	PROC-F-GenMol	PRUIN3002839	N-terminal acetyltransferase deficiency (300855)	Estudio genético molecular para el gen NAA10	20	250	200	Metabólicas
18925	PROC-F-GenMol	PRUIN3002840	Kanzaki disease (609242), Schindler disease, type III (609241), Sc	Estudio genético molecular para el gen NAGA	20	250	200	Endocrinología Molecular
18930	PROC-F-GenMol	PRUIN3002841	Mucopolysaccharidosis type IIIB (Sanfilippo B) (252920)	Estudio genético molecular para el gen NAGLU	20	250	200	Metabólicas
18935	PROC-F-GenMol	PRUIN3002842		Estudio genético molecular para el gen NAGPA	20	250	200	Genética Molecular
18940	PROC-F-GenMol	PRUIN3002843	N-acetylglutamate synthase deficiency (237310)	Estudio genético molecular para el gen NAGS	20	250	200	Metabólicas
18945	PROC-F-GenMol	PRUIN3002844		Estudio genético molecular para el gen NAIP	20	250	200	Genética Molecular
18950	PROC-F-GenMol	PRUIN3002845		Estudio genético molecular para el gen NAMPT	20	250	200	Genética Molecular
18955	PROC-F-GenMol	PRUIN3002846		Estudio genético molecular para el gen NAPRT1	20	250	200	Genética Molecular
18960	PROC-F-GenMol	PRUIN3002847		Estudio genético molecular para el gen NARS2	20	250	200	Genética Molecular
18965	PROC-F-GenMol	PRUIN3002848		Estudio genético molecular para el gen NAT1	20	250	200	Genética Molecular
18970	PROC-F-GenMol	PRUIN3002849	Slow acetylator due to N-acetyltransferase enzyme variant (24340	Estudio genético molecular para el gen NAT2	20	250	200	Endocrinología Molecular
18975	PROC-F-GenMol	PRUIN3002850	N-acetylaspartate deficiency (614063)	Estudio genético molecular para el gen NAT8L	20	250	200	Metabólicas
18980	PROC-F-GenMol	PRUIN3002851		Estudio genético molecular para el gen NAV2	20	250	200	Genética Molecular
18985	PROC-F-GenMol	PRUIN3002852	Short stature, optic nerve atrophy, and pelger-huet anomaly (6148	Estudio genético molecular para el gen NBAS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
18990	PROC-F-GenMol	PRUIN3002853		Estudio genético molecular para el gen NBEA	20	250	200	Genética Molecular
18995	PROC-F-GenMol	PRUIN3002854	Gray platelet syndrome (139090)	Estudio genético molecular para el gen NBEAL2	20	250	200	Hematología Molecular
19000	PROC-F-GenMol	PRUIN3002855	Aplastic anemia (609135), Microcephaly, normal intelligence and	Estudio genético molecular para el gen NBN	20	250	200	Inmunología Molecular
19005	PROC-F-GenMol	PRUIN3002856		Estudio genético molecular para el gen NBPF1	20	250	200	Genética Molecular
19010	PROC-F-GenMol	PRUIN3002857		Estudio genético molecular para el gen NCALD	20	250	200	Genética Molecular
19015	PROC-F-GenMol	PRUIN3002858	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen NCAM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19020	PROC-F-GenMol	PRUIN3002859		Estudio genético molecular para el gen NCAN	20	250	200	Genética Molecular
19025	PROC-F-GenMol	PRUIN3002860		Estudio genético molecular para el gen NCAPD2	20	250	200	Genética Molecular
19030	PROC-F-GenMol	PRUIN3002861	Chronic granulomatous disease due to deficiency of NCF-1 (23370	Estudio genético molecular para el gen NCF1	20	250	200	Inmunología Molecular
19035	PROC-F-GenMol	PRUIN3002862	Chronic granulomatous disease due to deficiency of NCF-2 (23371	Estudio genético molecular para el gen NCF2	20	250	200	Inmunología Molecular
19040	PROC-F-GenMol	PRUIN3002863	Granulomatous disease chronic autosomal recessive cytochrome	Estudio genético molecular para el gen NCF4	20	250	200	Inmunología Molecular
19045	PROC-F-GenMol	PRUIN3002864		Estudio genético molecular para el gen NCKAP1	20	250	200	Genética Molecular
19050	PROC-F-GenMol	PRUIN3002865		Estudio genético molecular para el gen NCOA1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19055	PROC-F-GenMol	PRUIN3002866		Estudio genético molecular para el gen NCOA3	20	250	200	Genética Molecular
19060	PROC-F-GenMol	PRUIN3002867	Malaria mild susceptibility to (609148)	Estudio genético molecular para el gen NCR3	20	250	200	Inmunología Molecular
19065	PROC-F-GenMol	PRUIN3002868		Estudio genético molecular para el gen NCS1	20	250	200	Genética Molecular
19070	PROC-F-GenMol	PRUIN3002869	Acne inversa familiar1 (142690)	Estudio genético molecular para el gen NCSTN	20	250	200	Endocrinología Molecular

19075	PROC-F-GenMol	PRUIN3002870	Lissencephaly 4 (with microcephaly) (614019)	Estudio genético molecular para el gen NDE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19080	PROC-F-GenMol	PRUIN3002871	Prader-Willi syndrome (176270)	Estudio genético molecular para el gen NDN	20	250	200	Cardiología Molecular
19085	PROC-F-GenMol	PRUIN3002872		Estudio genético molecular para el gen NDOR1	20	250	200	Genética Molecular
19090	PROC-F-GenMol	PRUIN3002873	Alzheimer Disease (104300), Exudative vitreoretinopathy X-linked	Estudio genético molecular para el gen NDP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19095	PROC-F-GenMol	PRUIN3002874	Charcot-Marie-Tooth disease type 4D (601455)	Estudio genético molecular para el gen NDRG1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19100	PROC-F-GenMol	PRUIN3002875		Estudio genético molecular para el gen NDST1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19105	PROC-F-GenMol	PRUIN3002876	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFA1	20	250	200	Metabólicas
19110	PROC-F-GenMol	PRUIN3002877	Leigh syndrome (256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUFA10	20	250	200	Neurogenética Molecular
19115	PROC-F-GenMol	PRUIN3002878	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFA11	20	250	200	Metabólicas
19120	PROC-F-GenMol	PRUIN3002879	Leigh's disease (OMIM256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUFA12	20	250	200	Metabólicas
19125	PROC-F-GenMol	PRUIN3002880	Thyroid carcinoma Hurthle cell (607464)	Estudio genético molecular para el gen NDUFA13	20	250	200	Endocrinología Molecular
19130	PROC-F-GenMol	PRUIN3002881	Leigh syndrome due to mitochondrial complex I deficiency (256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUFA2	20	250	200	Neurogenética Molecular
19135	PROC-F-GenMol	PRUIN3002882		Estudio genético molecular para el gen NDUFA4	20	250	200	Genética Molecular
19140	PROC-F-GenMol	PRUIN3002883		Estudio genético molecular para el gen NDUFA6	20	250	200	Genética Molecular
19145	PROC-F-GenMol	PRUIN3002884		Estudio genético molecular para el gen NDUFA7	20	250	200	Genética Molecular
19150	PROC-F-GenMol	PRUIN3002885		Estudio genético molecular para el gen NDUFA8	20	250	200	Genética Molecular
19155	PROC-F-GenMol	PRUIN3002886	Leigh's disease (256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUFA9	20	250	200	Metabólicas
19160	PROC-F-GenMol	PRUIN3002887	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFAF1	20	250	200	Metabólicas
19165	PROC-F-GenMol	PRUIN3002888	Leigh syndrome (256000), Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFAF2	20	250	200	Metabólicas
19170	PROC-F-GenMol	PRUIN3002889	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFAF3	20	250	200	Metabólicas
19175	PROC-F-GenMol	PRUIN3002890	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFAF4	20	250	200	Metabólicas
19180	PROC-F-GenMol	PRUIN3002891	Microvascular complications of diabetes 1 (OMIM 603933)	Estudio genético molecular para el gen NDUFAF5	20	250	200	Endocrinología Molecular
19185	PROC-F-GenMol	PRUIN3002892	Leber congenital amaurosis 9 (OMIM608553)	Estudio genético molecular para el gen NDUFAF6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19190	PROC-F-GenMol	PRUIN3002893		Estudio genético molecular para el gen NDUFAF7	20	250	200	Genética Molecular
19195	PROC-F-GenMol	PRUIN3002894		Estudio genético molecular para el gen NDUFB1	20	250	200	Genética Molecular
19200	PROC-F-GenMol	PRUIN3002895	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFB3	20	250	200	Metabólicas
19205	PROC-F-GenMol	PRUIN3002896		Estudio genético molecular para el gen NDUFB6	20	250	200	Genética Molecular
19210	PROC-F-GenMol	PRUIN3002897	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFB9	20	250	200	Metabólicas
19215	PROC-F-GenMol	PRUIN3002898		Estudio genético molecular para el gen NDUFC2	20	250	200	Genética Molecular
19220	PROC-F-GenMol	PRUIN3002899	Mitochondrial complex I deficiency, 252010 (-)	Estudio genético molecular para el gen NDUF51	20	250	200	Metabólicas
19225	PROC-F-GenMol	PRUIN3002900	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUF52	20	250	200	Metabólicas
19230	PROC-F-GenMol	PRUIN3002901	Leigh syndrome (256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUF53	20	250	200	Neurogenética Molecular
19235	PROC-F-GenMol	PRUIN3002902	Mitochondrial complex I deficiency (252010), Leigh syndrome (256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUF54	20	250	200	Neurogenética Molecular
19240	PROC-F-GenMol	PRUIN3002903		Estudio genético molecular para el gen NDUF55	20	250	200	Genética Molecular
19245	PROC-F-GenMol	PRUIN3002904	Complex I mitochondrial respiratory chain deficiency of (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUF56	20	250	200	Metabólicas
19250	PROC-F-GenMol	PRUIN3002905	Leigh syndrome (256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUF57	20	250	200	Neurogenética Molecular
19255	PROC-F-GenMol	PRUIN3002906	Leigh syndrome (256000)	Estudio genético molecular para el gen NDUF58	20	250	200	Neurogenética Molecular
19260	PROC-F-GenMol	PRUIN3002907	Alexander disease (203450), Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFV1	20	250	200	Neurogenética Molecular
19265	PROC-F-GenMol	PRUIN3002908	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NDUFV2	20	250	200	Metabólicas
19270	PROC-F-GenMol	PRUIN3002909		Estudio genético molecular para el gen NDUFV3	20	250	200	Genética Molecular
19275	PROC-F-GenMol	PRUIN3002910	Nemaline myopathy 2 autosomal recessive (256030)	Estudio genético molecular para el gen NEB	20	250	200	Genética Molecular
19280	PROC-F-GenMol	PRUIN3002911		Estudio genético molecular para el gen NEBL	20	250	200	Genética Molecular
19285	PROC-F-GenMol	PRUIN3002912		Estudio genético molecular para el gen NEDD4L	20	250	200	Neurogenética Molecular
19290	PROC-F-GenMol	PRUIN3002913	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen NEDD9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19295	PROC-F-GenMol	PRUIN3002914	Amyotrophic lateral sclerosis susceptibility to (105400)	Estudio genético molecular para el gen NEFH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19300	PROC-F-GenMol	PRUIN3002915	Charcot-Marie-Tooth disease type 1F (607734), Charcot-Marie-Tooth disease type 1A (253200)	Estudio genético molecular para el gen NEFL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19305	PROC-F-GenMol	PRUIN3002916		Estudio genético molecular para el gen NEFM	20	250	200	Genética Molecular
19310	PROC-F-GenMol	PRUIN3002917	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen NEGR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19315	PROC-F-GenMol	PRUIN3002918		Estudio genético molecular para el gen NEIL1	20	250	200	Genética Molecular
19320	PROC-F-GenMol	PRUIN3002919		Estudio genético molecular para el gen NEIL2	20	250	200	Genética Molecular
19325	PROC-F-GenMol	PRUIN3002920	Short rib-polydactyly syndrome type II (263520)	Estudio genético molecular para el gen NEK1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19330	PROC-F-GenMol	PRUIN3002921	Nephronophthisis 9 (613824)	Estudio genético molecular para el gen NEK8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19335	PROC-F-GenMol	PRUIN3002922		Estudio genético molecular para el gen NELFA	20	250	200	Endocrinología Molecular

19340	PROC-F-GenMol	PRUIN3002923	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen NELL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19345	PROC-F-GenMol	PRUIN3002924	Sialidosis type II (256550), Sialidosis type I (256550)	Estudio genético molecular para el gen NEU1	20	250	200	Metabólicas
19350	PROC-F-GenMol	PRUIN3002925		Estudio genético molecular para el gen NEU2	20	250	200	Genética Molecular
19355	PROC-F-GenMol	PRUIN3002926	Maturity-onset diabetes of the young 6 (606394), Diabetes mellit	Estudio genético molecular para el gen NEUROD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19360	PROC-F-GenMol	PRUIN3002927	Diarrhea 4 malabsorptive congenital (610370)	Estudio genético molecular para el gen NEUROG3	20	250	200	Endocrinología Molecular
19365	PROC-F-GenMol	PRUIN3002928	Cardiomyopathy familial hypertrophic20 (613876), Cardiomyopat	Estudio genético molecular para el gen NEXN	20	250	200	Cardiología Molecular
19370	PROC-F-GenMol	PRUIN3002929	Leukemia juvenile myelomonocytic (607785), Melanoma desmo	Estudio genético molecular para el gen NF1	20	250	200	Oncogenética Molecular
19375	PROC-F-GenMol	PRUIN3002930	Meningioma NF2-related somatic (607174), Schwannomatosis (1	Estudio genético molecular para el gen NF2	20	250	200	Oncogenética Molecular
19380	PROC-F-GenMol	PRUIN3002931		Estudio genético molecular para el gen NFATC4	20	250	200	Genética Molecular
19385	PROC-F-GenMol	PRUIN3002932		Estudio genético molecular para el gen NFE2L2	20	250	200	Genética Molecular
19390	PROC-F-GenMol	PRUIN3002933		Estudio genético molecular para el gen NFIA	20	250	200	Genética Molecular
19395	PROC-F-GenMol	PRUIN3002934	Sotos syndrome 2 (614753), Marshall-Smith syndrome (602535)	Estudio genético molecular para el gen NFIX	20	250	200	Endocrinología Molecular
19400	PROC-F-GenMol	PRUIN3002935		Estudio genético molecular para el gen NFKB1	20	250	200	Inmunología Molecular
19405	PROC-F-GenMol	PRUIN3002936	Ectodermal dysplasia anhidrotic with T-cell immunodeficiency (61	Estudio genético molecular para el gen NFKBIA	20	250	200	Inmunología Molecular
19410	PROC-F-GenMol	PRUIN3002937	Rheumatoid arthritis susceptibility to (180300)	Estudio genético molecular para el gen NFKB11	20	250	200	Inmunología Molecular
19415	PROC-F-GenMol	PRUIN3002938	Mucopolipidosis III Gamma (OMIM 252605)	Estudio genético molecular para el gen NFU1	20	250	200	Metabólicas
19420	PROC-F-GenMol	PRUIN3002939	Congenital muscular hypertrophy-cerebral syndrome (OMIM 3005	Estudio genético molecular para el gen NGF	20	250	200	Genética Molecular
19425	PROC-F-GenMol	PRUIN3002940		Estudio genético molecular para el gen NGFR	20	250	200	Genética Molecular
19430	PROC-F-GenMol	PRUIN3002941	Severe combined immunodeficiency with microcephaly growth re	Estudio genético molecular para el gen NHEJ1	20	250	200	Inmunología Molecular
19435	PROC-F-GenMol	PRUIN3002942	Epilepsy progressive myoclonic 2B (Lafora) (254780)	Estudio genético molecular para el gen NHLRC1	20	250	200	Neurogenética Molecular
19440	PROC-F-GenMol	PRUIN3002943	Dyskeratosis congenita autosomal recessive (OMIM224230)	Estudio genético molecular para el gen NHP2	20	250	200	Inmunología Molecular
19445	PROC-F-GenMol	PRUIN3002944	Cataract congenital X-linked (302200), Nance-Horan syndrome (3	Estudio genético molecular para el gen NHS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19450	PROC-F-GenMol	PRUIN3002945		Estudio genético molecular para el gen NID1	20	250	200	Genética Molecular
19455	PROC-F-GenMol	PRUIN3002946		Estudio genético molecular para el gen NINJ1	20	250	200	Genética Molecular
19460	PROC-F-GenMol	PRUIN3002947	Spastic paraplegia-6 (600363)	Estudio genético molecular para el gen NIPAL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19465	PROC-F-GenMol	PRUIN3002948	Ichthyosis congenital autosomal recessive (612281)	Estudio genético molecular para el gen NIPAL4	20	250	200	Endocrinología Molecular
19470	PROC-F-GenMol	PRUIN3002949	Cornelia de Lange syndrome 1 (122470)	Estudio genético molecular para el gen NIPBL	20	250	200	Endocrinología Molecular
19475	PROC-F-GenMol	PRUIN3002950		Estudio genético molecular para el gen NIPSNAP1	20	250	200	Genética Molecular
19480	PROC-F-GenMol	PRUIN3002951		Estudio genético molecular para el gen NIPSNAP3A	20	250	200	Genética Molecular
19485	PROC-F-GenMol	PRUIN3002952		Estudio genético molecular para el gen NKAIN2	20	250	200	Genética Molecular
19490	PROC-F-GenMol	PRUIN3002953	Chorea hereditary benign (118700), Choreoathetosis hypothyroid	Estudio genético molecular para el gen NKX2-1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19495	PROC-F-GenMol	PRUIN3002954		Estudio genético molecular para el gen NKX2-3	20	250	200	Genética Molecular
19500	PROC-F-GenMol	PRUIN3002955	Ventricular septal defect 3 (614432), Atrial septal defect 7 with or	Estudio genético molecular para el gen NKX2-5	20	250	200	Endocrinología Molecular
19505	PROC-F-GenMol	PRUIN3002956	Persistent truncus arteriosus (217095)	Estudio genético molecular para el gen NKX2-6	20	250	200	Cardiología Molecular
19510	PROC-F-GenMol	PRUIN3002957		Estudio genético molecular para el gen NKX3-1	20	250	200	Genética Molecular
19515	PROC-F-GenMol	PRUIN3002958	Spondylo-megaepiphyseal-metaphyseal dysplasia (613330)	Estudio genético molecular para el gen NKX3-2	20	250	200	Endocrinología Molecular
19520	PROC-F-GenMol	PRUIN3002959		Estudio genético molecular para el gen NLGN1	20	250	200	Genética Molecular
19525	PROC-F-GenMol	PRUIN3002960		Estudio genético molecular para el gen NLGN2	20	250	200	Genética Molecular
19530	PROC-F-GenMol	PRUIN3002961	Asperger syndrome susceptibility X-linked 1 (300494), Autism susce	Estudio genético molecular para el gen NLGN3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19535	PROC-F-GenMol	PRUIN3002962	Congenital adrenal hypoplasia, X-linked (OMIM300200) ; 46,XY sel	Estudio genético molecular para el gen NLGN4X	20	250	200	Endocrinología Molecular
19540	PROC-F-GenMol	PRUIN3002963		Estudio genético molecular para el gen NLGN4Y	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19545	PROC-F-GenMol	PRUIN3002964	Retinitis pigmentosa (OMIM 268000) ; Cone-rod dystrophy 16 (OM	Estudio genético molecular para el gen NLRP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19550	PROC-F-GenMol	PRUIN3002965	Enterokinase deficiency (OMIM 226200)	Estudio genético molecular para el gen NLRP12	20	250	200	Inmunología Molecular
19555	PROC-F-GenMol	PRUIN3002966		Estudio genético molecular para el gen NLRP14	20	250	200	Genética Molecular
19560	PROC-F-GenMol	PRUIN3002967		Estudio genético molecular para el gen NLRP2	20	250	200	Genética Molecular
19565	PROC-F-GenMol	PRUIN3002968	CINCA syndrome (607115), Muckle-Wells syndrome (191900), Co	Estudio genético molecular para el gen NLRP3	20	250	200	Inmunología Molecular
19570	PROC-F-GenMol	PRUIN3002969	Holoprosencephaly sequence (OMIM 236100)	Estudio genético molecular para el gen NLRP7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19575	PROC-F-GenMol	PRUIN3002970		Estudio genético molecular para el gen NLRX1	20	250	200	Genética Molecular
19580	PROC-F-GenMol	PRUIN3002971		Estudio genético molecular para el gen NMB	20	250	200	Genética Molecular
19585	PROC-F-GenMol	PRUIN3002972	Neuroblastoma (256700)	Estudio genético molecular para el gen NME1	20	250	200	Oncogenética Molecular
19590	PROC-F-GenMol	PRUIN3002973	Ciliary dyskinesia, primary, 2 (OMIM 606763)	Estudio genético molecular para el gen NME8	20	250	200	Genética Molecular
19595	PROC-F-GenMol	PRUIN3002974	Kohlschütter's syndrome (OMIM 226750)	Estudio genético molecular para el gen NMNAT1	20	250	200	Neurogenética Molecular
19600	PROC-F-GenMol	PRUIN3002975		Estudio genético molecular para el gen NMT2	20	250	200	Genética Molecular

19605	PROC-F-GenMol	PRUIN3002976		Estudio genético molecular para el gen NMU	20	250	200	Genética Molecular
19610	PROC-F-GenMol	PRUIN3002977	Premature ovarian failure 5 (611548)	Estudio genético molecular para el gen NOBOX	20	250	200	Endocrinología Molecular
19615	PROC-F-GenMol	PRUIN3002978		Estudio genético molecular para el gen NOD1	20	250	200	Genética Molecular
19620	PROC-F-GenMol	PRUIN3002979	Psoriatic arthritis susceptibility to (607507), Blau syndrome (1865	Estudio genético molecular para el gen NOD2	20	250	200	Inmunología Molecular
19625	PROC-F-GenMol	PRUIN3002980	Heterotaxy visceralis (270100)	Estudio genético molecular para el gen NODAL	20	250	200	Cardiología Molecular
19630	PROC-F-GenMol	PRUIN3002981	Brachydactyly type B2 (611377), Multiple synostosis syndrome 1	Estudio genético molecular para el gen NOG	20	250	200	Endocrinología Molecular
19635	PROC-F-GenMol	PRUIN3002982	Dilated cardiomyopathy 1KK (OMIM 615248)	Estudio genético molecular para el gen NOP10	20	250	200	Inmunología Molecular
19640	PROC-F-GenMol	PRUIN3002983	Spinocerebellar ataxia 36 (614153)	Estudio genético molecular para el gen NOP56	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19645	PROC-F-GenMol	PRUIN3002984		Estudio genético molecular para el gen NOS1	20	250	200	Genética Molecular
19650	PROC-F-GenMol	PRUIN3002985		Estudio genético molecular para el gen NOS1AP	20	250	200	Endocrinología Molecular
19655	PROC-F-GenMol	PRUIN3002986	Rheumatoid arthritis (OMIM 180300) ; SCID due to absent class II	Estudio genético molecular para el gen NOS2	20	250	200	Inmunología Molecular
19660	PROC-F-GenMol	PRUIN3002987	Hypertension pregnancy-induced (189800), Hypertension suscep	Estudio genético molecular para el gen NOS3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19665	PROC-F-GenMol	PRUIN3002988	Leukemia, T-cell acute lymphoblastic (-), Aortic valve disease (10	Estudio genético molecular para el gen NOTCH1	20	250	200	Cardiología Molecular
19670	PROC-F-GenMol	PRUIN3002989	Hajdu-Cheney syndrome (102500), Alagille syndrome 2 (610205)	Estudio genético molecular para el gen NOTCH2	20	250	200	Hepatología Molecular
19675	PROC-F-GenMol	PRUIN3002990	Cerebral arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephal	Estudio genético molecular para el gen NOTCH3	20	250	200	Endocrinología Molecular
19680	PROC-F-GenMol	PRUIN3002991		Estudio genético molecular para el gen NOTCH4	20	250	200	Genética Molecular
19685	PROC-F-GenMol	PRUIN3002992	Prader-Willi syndrome (OMIM 176270)	Estudio genético molecular para el gen NPAP1	20	250	200	Cardiología Molecular
19690	PROC-F-GenMol	PRUIN3002993		Estudio genético molecular para el gen NPAS2	20	250	200	Genética Molecular
19695	PROC-F-GenMol	PRUIN3002994	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen NPAS3	20	250	200	Neurogenética Molecular
19700	PROC-F-GenMol	PRUIN3002995		Estudio genético molecular para el gen NPAT	20	250	200	Genética Molecular
19705	PROC-F-GenMol	PRUIN3002996	Niemann-Pick disease type D (257220), Niemann-Pick disease type	Estudio genético molecular para el gen NPC1	20	250	200	Hepatología Molecular
19710	PROC-F-GenMol	PRUIN3002997	[Ezetimibe nonresponse to] (-)	Estudio genético molecular para el gen NPC1L1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19715	PROC-F-GenMol	PRUIN3002998	Niemann-pick disease type C2 (607625)	Estudio genético molecular para el gen NPC2	20	250	200	Hepatología Molecular
19720	PROC-F-GenMol	PRUIN3002999		Estudio genético molecular para el gen NPFFR2	20	250	200	Genética Molecular
19725	PROC-F-GenMol	PRUIN3003000	Joubert syndrome 4 (609583), Senior-Loken syndrome-1 (266900)	Estudio genético molecular para el gen NPHP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19730	PROC-F-GenMol	PRUIN3003001	Meckel syndrome 7 (267010), Renal-hepatic-pancreatic dysplasia	Estudio genético molecular para el gen NPHP3	20	250	200	Hepatología Molecular
19735	PROC-F-GenMol	PRUIN3003002	Senior-Loken syndrome 4 (606996), Nephronophthisis 4 (606966)	Estudio genético molecular para el gen NPHP4	20	250	200	Hepatología Molecular
19740	PROC-F-GenMol	PRUIN3003003	Nephrotic syndrome type 1 (256300)	Estudio genético molecular para el gen NPHS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19745	PROC-F-GenMol	PRUIN3003004	Myotonic dystrophy type 2 (OMIM602668)	Estudio genético molecular para el gen NPHS2	20	250	200	Genética Molecular
19750	PROC-F-GenMol	PRUIN3003005		Estudio genético molecular para el gen NPL	20	250	200	Genética Molecular
19755	PROC-F-GenMol	PRUIN3003006	Leukemia acute myeloid (601626), Leukemia, acute promyelocytic	Estudio genético molecular para el gen NPM1	20	250	200	Oncogenética Molecular
19760	PROC-F-GenMol	PRUIN3003007	Atrial fibrillation familiar6 (612201)	Estudio genético molecular para el gen NPPA	20	250	200	Cardiología Molecular
19765	PROC-F-GenMol	PRUIN3003008		Estudio genético molecular para el gen NPPB	20	250	200	Genética Molecular
19770	PROC-F-GenMol	PRUIN3003009		Estudio genético molecular para el gen NPPC	20	250	200	Endocrinología Molecular
19775	PROC-F-GenMol	PRUIN3003010		Estudio genético molecular para el gen NPR1	20	250	200	Genética Molecular
19780	PROC-F-GenMol	PRUIN3003011	Acromesomelic dysplasia Maroteaux type (602875)	Estudio genético molecular para el gen NPR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
19785	PROC-F-GenMol	PRUIN3003012	?Hypertension, salt-resistant (-)	Estudio genético molecular para el gen NPR3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19790	PROC-F-GenMol	PRUIN3003013	Asthma susceptibility to 2 (608584)	Estudio genético molecular para el gen NPSR1	20	250	200	Genética Molecular
19795	PROC-F-GenMol	PRUIN3003014		Estudio genético molecular para el gen NPTN	20	250	200	Genética Molecular
19800	PROC-F-GenMol	PRUIN3003015		Estudio genético molecular para el gen NPY	20	250	200	Genética Molecular
19805	PROC-F-GenMol	PRUIN3003016		Estudio genético molecular para el gen NPY1R	20	250	200	Genética Molecular
19810	PROC-F-GenMol	PRUIN3003017		Estudio genético molecular para el gen NPY2R	20	250	200	Genética Molecular
19815	PROC-F-GenMol	PRUIN3003018	Benzene toxicity, susceptibility to (-), Breast cancer, poor survival	Estudio genético molecular para el gen NQO1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19820	PROC-F-GenMol	PRUIN3003019	?Breast cancer susceptibility (114480)	Estudio genético molecular para el gen NQO2	20	250	200	Oncogenética Molecular
19825	PROC-F-GenMol	PRUIN3003020	Limb-girdle muscular dystrophy, type 1A (OMIM159000) ; Spheroid	Estudio genético molecular para el gen NROB1	20	250	200	Genética Molecular
19830	PROC-F-GenMol	PRUIN3003021	Obesity mild early-onset (601665)	Estudio genético molecular para el gen NROB2	20	250	200	Endocrinología Molecular
19835	PROC-F-GenMol	PRUIN3003022		Estudio genético molecular para el gen NR1H2	20	250	200	Genética Molecular
19840	PROC-F-GenMol	PRUIN3003023		Estudio genético molecular para el gen NR1H3	20	250	200	Genética Molecular
19845	PROC-F-GenMol	PRUIN3003024		Estudio genético molecular para el gen NR1H4	20	250	200	Hepatología Molecular
19850	PROC-F-GenMol	PRUIN3003025		Estudio genético molecular para el gen NR1I2	20	250	200	Genética Molecular
19855	PROC-F-GenMol	PRUIN3003026		Estudio genético molecular para el gen NR1I3	20	250	200	Genética Molecular
19860	PROC-F-GenMol	PRUIN3003027		Estudio genético molecular para el gen NR2E1	20	250	200	Genética Molecular
19865	PROC-F-GenMol	PRUIN3003028	Retinitis pigmentosa 37 (611131), Enhanced S-cone syndrome (26	Estudio genético molecular para el gen NR2E3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

19870	PROC-F-GenMol	PRUIN3003029	BOSCH-BOONSTRA-SCHAAF OPTIC ATROPHY SYNDROME (615722)	Estudio genético molecular para el gen NR2F1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19875	PROC-F-GenMol	PRUIN3003030	Cortisol resistance (-)	Estudio genético molecular para el gen NR3C1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19880	PROC-F-GenMol	PRUIN3003031	Hypertension early-onset autosomal dominant with exacerbation	Estudio genético molecular para el gen NR3C2	20	250	200	Endocrinología Molecular
19885	PROC-F-GenMol	PRUIN3003032	Parkinson's disease (168600)	Estudio genético molecular para el gen NR4A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19890	PROC-F-GenMol	PRUIN3003033	Adrenocortical insufficiency (-), Premature ovarian failure 7 (612)	Estudio genético molecular para el gen NR5A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19895	PROC-F-GenMol	PRUIN3003034	Carcinoma of colon (114500), AUTOIMMUNE LYMPHOPROLIFERAT	Estudio genético molecular para el gen NRAS	20	250	200	Patología Molecular
19900	PROC-F-GenMol	PRUIN3003035	?Schizophrenia susceptibility to (603013)	Estudio genético molecular para el gen NRG1	20	250	200	Neurogenética Molecular
19905	PROC-F-GenMol	PRUIN3003036		Estudio genético molecular para el gen NRG3	20	250	200	Genética Molecular
19910	PROC-F-GenMol	PRUIN3003037		Estudio genético molecular para el gen NRIP1	20	250	200	Genética Molecular
19915	PROC-F-GenMol	PRUIN3003038	Retinal degeneration, autosomal recessive, clumped pigment typ	Estudio genético molecular para el gen NRL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19920	PROC-F-GenMol	PRUIN3003039		Estudio genético molecular para el gen NRP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19925	PROC-F-GenMol	PRUIN3003040	Hirschsprung's disease ()	Estudio genético molecular para el gen NRTN	20	250	200	Genética Molecular
19930	PROC-F-GenMol	PRUIN3003041	Pitt-Hopkins-like syndrome 2 (-)	Estudio genético molecular para el gen NRXN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19935	PROC-F-GenMol	PRUIN3003042		Estudio genético molecular para el gen NRXN2	20	250	200	Genética Molecular
19940	PROC-F-GenMol	PRUIN3003043		Estudio genético molecular para el gen NRXN3	20	250	200	Endocrinología Molecular
19945	PROC-F-GenMol	PRUIN3003044	Beckwith-Wiedemann syndrome (130650), Leukemia acute myel	Estudio genético molecular para el gen NSD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
19950	PROC-F-GenMol	PRUIN3003045	CK syndrome (300831), CHILD syndrome (308050)	Estudio genético molecular para el gen NSDHL	20	250	200	Endocrinología Molecular
19955	PROC-F-GenMol	PRUIN3003046	Hypogonadotropic hypogonadism 16 with or without anosmia (OH	Estudio genético molecular para el gen NSMF	20	250	200	Endocrinología Molecular
19960	PROC-F-GenMol	PRUIN3003047	Mental retardation, autosomal recessive 5 (611091)	Estudio genético molecular para el gen NSUN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19965	PROC-F-GenMol	PRUIN3003048		Estudio genético molecular para el gen NSUN7	20	250	200	Genética Molecular
19970	PROC-F-GenMol	PRUIN3003049		Estudio genético molecular para el gen NT5C1B	20	250	200	Genética Molecular
19975	PROC-F-GenMol	PRUIN3003050	Trichothiodystrophy, nonphotosensitive 1 (OMIM234050)	Estudio genético molecular para el gen NT5C3A	20	250	200	Endocrinología Molecular
19980	PROC-F-GenMol	PRUIN3003051	Calcification of joints and arteries (211800)	Estudio genético molecular para el gen NT5E	20	250	200	Endocrinología Molecular
19985	PROC-F-GenMol	PRUIN3003052		Estudio genético molecular para el gen NTF3	20	250	200	Genética Molecular
19990	PROC-F-GenMol	PRUIN3003053	Glaucoma 1 open angle 1O (613100)	Estudio genético molecular para el gen NTF4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
19995	PROC-F-GenMol	PRUIN3003054		Estudio genético molecular para el gen NTHL1	20	250	200	Genética Molecular
20000	PROC-F-GenMol	PRUIN3003055		Estudio genético molecular para el gen NTNG1	20	250	200	Genética Molecular
20005	PROC-F-GenMol	PRUIN3003056	Medullary thyroid carcinoma familial (155240), Insensitivity to pa	Estudio genético molecular para el gen NTRK1	20	250	200	Endocrinología Molecular
20010	PROC-F-GenMol	PRUIN3003057	Obesity hyperphagia and developmental delay (613886)	Estudio genético molecular para el gen NTRK2	20	250	200	Endocrinología Molecular
20015	PROC-F-GenMol	PRUIN3003058		Estudio genético molecular para el gen NTRK3	20	250	200	Genética Molecular
20020	PROC-F-GenMol	PRUIN3003059		Estudio genético molecular para el gen NUAK1	20	250	200	Genética Molecular
20025	PROC-F-GenMol	PRUIN3003060	Mitochondrial complex I deficiency (252010)	Estudio genético molecular para el gen NUBPL	20	250	200	Metabólicas
20030	PROC-F-GenMol	PRUIN3003061		Estudio genético molecular para el gen NUDC	20	250	200	Genética Molecular
20035	PROC-F-GenMol	PRUIN3003062		Estudio genético molecular para el gen NUDT1	20	250	200	Genética Molecular
20040	PROC-F-GenMol	PRUIN3003063		Estudio genético molecular para el gen NUDT6	20	250	200	Genética Molecular
20045	PROC-F-GenMol	PRUIN3003064		Estudio genético molecular para el gen NUMBL	20	250	200	Genética Molecular
20050	PROC-F-GenMol	PRUIN3003065	ATRIAL FIBRILLATION, FAMILIAL, 15 (615770)	Estudio genético molecular para el gen NUP155	20	250	200	Cardiología Molecular
20055	PROC-F-GenMol	PRUIN3003066	Striatonigral degeneration infantile (271930)	Estudio genético molecular para el gen NUP62	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20060	PROC-F-GenMol	PRUIN3003067		Estudio genético molecular para el gen NXF3	20	250	200	Genética Molecular
20065	PROC-F-GenMol	PRUIN3003068		Estudio genético molecular para el gen NXF5	20	250	200	Genética Molecular
20070	PROC-F-GenMol	PRUIN3003069		Estudio genético molecular para el gen NXNL1	20	250	200	Genética Molecular
20075	PROC-F-GenMol	PRUIN3003070	Night blindness congenital stationary type 1A (310500)	Estudio genético molecular para el gen NYX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20080	PROC-F-GenMol	PRUIN3003071	Diabetes mellitus type 1 susceptibility to (222100), Viral infection,	Estudio genético molecular para el gen OAS1	20	250	200	Endocrinología Molecular
20085	PROC-F-GenMol	PRUIN3003072		Estudio genético molecular para el gen OAS2	20	250	200	Genética Molecular
20090	PROC-F-GenMol	PRUIN3003073	Gyrate atrophy of choroid and retina with or without ornithinemia	Estudio genético molecular para el gen OAT	20	250	200	Metabólicas
20095	PROC-F-GenMol	PRUIN3003074		Estudio genético molecular para el gen OAZ1	20	250	200	Genética Molecular
20100	PROC-F-GenMol	PRUIN3003075		Estudio genético molecular para el gen OBSCN	20	250	200	Genética Molecular
20105	PROC-F-GenMol	PRUIN3003076	3-M syndrome 2 (612921)	Estudio genético molecular para el gen OBSL1	20	250	200	Endocrinología Molecular
20110	PROC-F-GenMol	PRUIN3003077	[Skin/hair/eye pigmentation 1 blond/brown hair] (227220), [Skin/	Estudio genético molecular para el gen OCA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20115	PROC-F-GenMol	PRUIN3003078	Band-like calcification with simplified gyration and polymicrogyria	Estudio genético molecular para el gen OCLN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20120	PROC-F-GenMol	PRUIN3003079	Dent disease 2 (300555), Lowe syndrome (309000)	Estudio genético molecular para el gen OCRL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20125	PROC-F-GenMol	PRUIN3003080	Colonic adenoma recurrence reduced risk of (114500)	Estudio genético molecular para el gen ODC1	20	250	200	Oncogenética Molecular
20130	PROC-F-GenMol	PRUIN3003081	Joubert syndrome 10 (300804), Simpson-Golabi-Behmel syndrom	Estudio genético molecular para el gen OFD1	20	250	200	Endocrinología Molecular

20135	PROC-F-GenMol	PRUIN3003082	Renal cell carcinoma clear cell somatic (144700)	Estudio genético molecular para el gen OGG1	20	250	200	Oncogenética Molecular
20140	PROC-F-GenMol	PRUIN3003083		Estudio genético molecular para el gen OLFM2	20	250	200	Genética Molecular
20145	PROC-F-GenMol	PRUIN3003084	Myocardial infarction susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen OLR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20150	PROC-F-GenMol	PRUIN3003085		Estudio genético molecular para el gen OMG	20	250	200	Genética Molecular
20155	PROC-F-GenMol	PRUIN3003086	Glaucoma normal tension susceptibility to (606657), Optic atrophy	Estudio genético molecular para el gen OPA1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20160	PROC-F-GenMol	PRUIN3003087	Optic atrophy 3 with cataract (165300), 3-methylglutaconic aciduria	Estudio genético molecular para el gen OPA3	20	250	200	Metabólicas
20165	PROC-F-GenMol	PRUIN3003088	Ovarian cancer somatic (167000)	Estudio genético molecular para el gen OPCML	20	250	200	Oncogenética Molecular
20170	PROC-F-GenMol	PRUIN3003089	Mental retardation X-linked with cerebellar hypoplasia and distinct	Estudio genético molecular para el gen OPHN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20175	PROC-F-GenMol	PRUIN3003090	Blue cone monochromacy (303700), Colorblindness protan (303900)	Estudio genético molecular para el gen OPN1LW	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20180	PROC-F-GenMol	PRUIN3003091	Blue cone monochromacy (303700), Colorblindness deutan (303800)	Estudio genético molecular para el gen OPN1MW	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20185	PROC-F-GenMol	PRUIN3003092	Colorblindness tritan (190900)	Estudio genético molecular para el gen OPN1SW	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20190	PROC-F-GenMol	PRUIN3003093		Estudio genético molecular para el gen OPN4	20	250	200	Genética Molecular
20195	PROC-F-GenMol	PRUIN3003094		Estudio genético molecular para el gen OPRD1	20	250	200	Genética Molecular
20200	PROC-F-GenMol	PRUIN3003095		Estudio genético molecular para el gen OPRK1	20	250	200	Genética Molecular
20205	PROC-F-GenMol	PRUIN3003096		Estudio genético molecular para el gen OPR1	20	250	200	Genética Molecular
20210	PROC-F-GenMol	PRUIN3003097		Estudio genético molecular para el gen OPRM1	20	250	200	Genética Molecular
20215	PROC-F-GenMol	PRUIN3003098		Estudio genético molecular para el gen OPTC	20	250	200	Genética Molecular
20220	PROC-F-GenMol	PRUIN3003099	Glaucoma normal tension susceptibility to (606657), Amyotrophic lateral sclerosis	Estudio genético molecular para el gen OPTN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20225	PROC-F-GenMol	PRUIN3003100		Estudio genético molecular para el gen OR13G1	20	250	200	Genética Molecular
20230	PROC-F-GenMol	PRUIN3003101		Estudio genético molecular para el gen OR7D4	20	250	200	Genética Molecular
20235	PROC-F-GenMol	PRUIN3003102	Immune dysfunction with T-cell inactivation due to calcium entry defect	Estudio genético molecular para el gen ORA1	20	250	200	Inmunología Molecular
20240	PROC-F-GenMol	PRUIN3003103	Meier-Gorlin syndrome 1 (224690)	Estudio genético molecular para el gen ORC1	20	250	200	Oncogenética Molecular
20245	PROC-F-GenMol	PRUIN3003104	Meier-Gorlin syndrome 2 (613800)	Estudio genético molecular para el gen ORC4	20	250	200	Oncogenética Molecular
20250	PROC-F-GenMol	PRUIN3003105	Meier-Gorlin syndrome 3 (613803)	Estudio genético molecular para el gen ORC6	20	250	200	Oncogenética Molecular
20255	PROC-F-GenMol	PRUIN3003106		Estudio genético molecular para el gen ORM1L3	20	250	200	Genética Molecular
20260	PROC-F-GenMol	PRUIN3003107	Amyloidosis primary localized cutaneous1 (105250)	Estudio genético molecular para el gen OSMR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20265	PROC-F-GenMol	PRUIN3003108		Estudio genético molecular para el gen OSR1	20	250	200	Genética Molecular
20270	PROC-F-GenMol	PRUIN3003109	Osteopetrosis autosomal recessive 5 (259720)	Estudio genético molecular para el gen OSTM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
20275	PROC-F-GenMol	PRUIN3003110	Ornithine transcarbamylase deficiency (311250)	Estudio genético molecular para el gen OTC	20	250	200	Metabólicas
20280	PROC-F-GenMol	PRUIN3003111	Deafness autosomal recessive 22 (607039)	Estudio genético molecular para el gen OTOA	20	250	200	Genética Molecular
20285	PROC-F-GenMol	PRUIN3003112	Auditory neuropathy autosomal recessive1 (601071), Deafness autosomal recessive 23	Estudio genético molecular para el gen OTOF	20	250	200	Genética Molecular
20290	PROC-F-GenMol	PRUIN3003113		Estudio genético molecular para el gen OTOR	20	250	200	Genética Molecular
20295	PROC-F-GenMol	PRUIN3003114	Pituitary hormone deficiency combined6 (613986), Retinal dystrophy	Estudio genético molecular para el gen OTX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20300	PROC-F-GenMol	PRUIN3003115		Estudio genético molecular para el gen OVG1	20	250	200	Genética Molecular
20305	PROC-F-GenMol	PRUIN3003116	Succinyl CoA:3-oxoacid CoA transferase deficiency (245050)	Estudio genético molecular para el gen OXCT1	20	250	200	Metabólicas
20310	PROC-F-GenMol	PRUIN3003117		Estudio genético molecular para el gen OXTR	20	250	200	Genética Molecular
20315	PROC-F-GenMol	PRUIN3003118	Bleeding disorder due to P2RX1 defect (-)	Estudio genético molecular para el gen P2RX1	20	250	200	Hematología Molecular
20320	PROC-F-GenMol	PRUIN3003119		Estudio genético molecular para el gen P2RX4	20	250	200	Genética Molecular
20325	PROC-F-GenMol	PRUIN3003120		Estudio genético molecular para el gen P2RX5	20	250	200	Genética Molecular
20330	PROC-F-GenMol	PRUIN3003121		Estudio genético molecular para el gen P2RX7	20	250	200	Genética Molecular
20335	PROC-F-GenMol	PRUIN3003122		Estudio genético molecular para el gen P2RY11	20	250	200	Genética Molecular
20340	PROC-F-GenMol	PRUIN3003123	Bleeding disorder platelet-type8 (609821)	Estudio genético molecular para el gen P2RY12	20	250	200	Hematología Molecular
20345	PROC-F-GenMol	PRUIN3003124		Estudio genético molecular para el gen P2RY4	20	250	200	Genética Molecular
20350	PROC-F-GenMol	PRUIN3003125		Estudio genético molecular para el gen PABPC4L	20	250	200	Genética Molecular
20355	PROC-F-GenMol	PRUIN3003126	Oculopharyngeal muscular dystrophy (164300)	Estudio genético molecular para el gen PABPN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20360	PROC-F-GenMol	PRUIN3003127		Estudio genético molecular para el gen PACRG	20	250	200	Genética Molecular
20365	PROC-F-GenMol	PRUIN3003128	Subcortical laminar heterotopia (607432), Lissencephaly 1 (607432)	Estudio genético molecular para el gen PAFAH1B1	20	250	200	Neurogenética Molecular
20370	PROC-F-GenMol	PRUIN3003129		Estudio genético molecular para el gen PAFAH1B3	20	250	200	Genética Molecular
20375	PROC-F-GenMol	PRUIN3003130	[Hyperphenylalaninemia non-PKU mild] (261600), Phenylketonuria	Estudio genético molecular para el gen PAH	20	250	200	Metabólicas
20380	PROC-F-GenMol	PRUIN3003131	Mental retardation X-linked 30/47 (300558)	Estudio genético molecular para el gen PAK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20385	PROC-F-GenMol	PRUIN3003132		Estudio genético molecular para el gen PAK7	20	250	200	Genética Molecular
20390	PROC-F-GenMol	PRUIN3003133	Pancreatic cancer susceptibility to 3 (613348), Breast cancer susceptibility to 1	Estudio genético molecular para el gen PALB2	20	250	200	Oncogenética Molecular
20395	PROC-F-GenMol	PRUIN3003134	Pancreatic cancer susceptibility to 1 (606856)	Estudio genético molecular para el gen PALLD	20	250	200	Oncogenética Molecular

20400	PROC-F-GenMol	PRUIN3003135	HARP syndrome (607236), Neurodegeneration with brain iron acc	Estudio genético molecular para el gen PANK2	20	250	200	Metabólicas
20405	PROC-F-GenMol	PRUIN3003136		Estudio genético molecular para el gen PAPD7	20	250	200	Genética Molecular
20410	PROC-F-GenMol	PRUIN3003137	SEMD Pakistani type (612847)	Estudio genético molecular para el gen PAPSS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
20415	PROC-F-GenMol	PRUIN3003138		Estudio genético molecular para el gen PAR3B	20	250	200	Genética Molecular
20420	PROC-F-GenMol	PRUIN3003139		Estudio genético molecular para el gen PARD6A	20	250	200	Genética Molecular
20425	PROC-F-GenMol	PRUIN3003140	Juvenile polyposis/hereditary hemorrhagic telangiectasia syndrom	Estudio genético molecular para el gen PARK2	20	250	200	Oncogenética Molecular
20430	PROC-F-GenMol	PRUIN3003141	Amyotrophic lateral sclerosis-Parkinsonism/dementia complex 2	Estudio genético molecular para el gen PARK7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20435	PROC-F-GenMol	PRUIN3003142		Estudio genético molecular para el gen PARL	20	250	200	Genética Molecular
20440	PROC-F-GenMol	PRUIN3003143	?Xeroderma pigmentosum (-)	Estudio genético molecular para el gen PARP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
20445	PROC-F-GenMol	PRUIN3003144		Estudio genético molecular para el gen PARP2	20	250	200	Genética Molecular
20450	PROC-F-GenMol	PRUIN3003145		Estudio genético molecular para el gen PASK	20	250	200	Genética Molecular
20455	PROC-F-GenMol	PRUIN3003146		Estudio genético molecular para el gen PAWR	20	250	200	Genética Molecular
20460	PROC-F-GenMol	PRUIN3003147	Otofaciocervical syndrome 2 (615560)	Estudio genético molecular para el gen PAX1	20	250	200	Genética Molecular
20465	PROC-F-GenMol	PRUIN3003148	Renal hypoplasia, isolated (-), Optic nerve coloboma with renal d	Estudio genético molecular para el gen PAX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20470	PROC-F-GenMol	PRUIN3003149	Craniofacial-deafness-hand syndrome (122880), Rhabdomyosarc	Estudio genético molecular para el gen PAX3	20	250	200	Endocrinología Molecular
20475	PROC-F-GenMol	PRUIN3003150	Diabetes mellitus ketosis-prone (612227), Diabetes mellitus type	Estudio genético molecular para el gen PAX4	20	250	200	Endocrinología Molecular
20480	PROC-F-GenMol	PRUIN3003151	Lymphoplasmacytoid lymphoma (-)	Estudio genético molecular para el gen PAX5	20	250	200	Oncogenética Molecular
20485	PROC-F-GenMol	PRUIN3003152	Cataract with late-onset corneal dystrophy (604219), Coloboma	Estudio genético molecular para el gen PAX6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20490	PROC-F-GenMol	PRUIN3003153	Rhabdomyosarcoma 2 alveolar (268220)	Estudio genético molecular para el gen PAX7	20	250	200	Oncogenética Molecular
20495	PROC-F-GenMol	PRUIN3003154	Hypothyroidism congenital due to thyroid dysgenesis or hypoplas	Estudio genético molecular para el gen PAX8	20	250	200	Endocrinología Molecular
20500	PROC-F-GenMol	PRUIN3003155	Tooth agenesis selective3 (604625)	Estudio genético molecular para el gen PAX9	20	250	200	Endocrinología Molecular
20505	PROC-F-GenMol	PRUIN3003156	Pyruvate carboxylase deficiency (266150)	Estudio genético molecular para el gen PC	20	250	200	Metabólicas
20510	PROC-F-GenMol	PRUIN3003157	Hydrocephalus (OMIM 236600)	Estudio genético molecular para el gen PCBD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20515	PROC-F-GenMol	PRUIN3003158	Propionicacidemia (606054)	Estudio genético molecular para el gen PCCA	20	250	200	Metabólicas
20520	PROC-F-GenMol	PRUIN3003159	Propionicacidemia (606054)	Estudio genético molecular para el gen PCCB	20	250	200	Metabólicas
20525	PROC-F-GenMol	PRUIN3003160	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen PCDH11X	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20530	PROC-F-GenMol	PRUIN3003161	Deafness autosomal recessive 23 (609533), Usher syndrome type	Estudio genético molecular para el gen PCDH15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20535	PROC-F-GenMol	PRUIN3003162		Estudio genético molecular para el gen PCDH18	20	250	200	Genética Molecular
20540	PROC-F-GenMol	PRUIN3003163	Epileptic encephalopathy early infantile9 (300088)	Estudio genético molecular para el gen PCDH19	20	250	200	Neurogenética Molecular
20545	PROC-F-GenMol	PRUIN3003164		Estudio genético molecular para el gen PCDH9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20550	PROC-F-GenMol	PRUIN3003165		Estudio genético molecular para el gen PCDHA10	20	250	200	Genética Molecular
20555	PROC-F-GenMol	PRUIN3003166		Estudio genético molecular para el gen PCDHA13	20	250	200	Genética Molecular
20560	PROC-F-GenMol	PRUIN3003167		Estudio genético molecular para el gen PCDHB4	20	250	200	Genética Molecular
20565	PROC-F-GenMol	PRUIN3003168	Phosphoenolpyruvate carboxykinase deficiency, cytosolic (261680)	Estudio genético molecular para el gen PCK1	20	250	200	Metabólicas
20570	PROC-F-GenMol	PRUIN3003169	Phosphoenolpyruvate carboxykinase deficiency, mitochondrial (26	Estudio genético molecular para el gen PCK2	20	250	200	Metabólicas
20575	PROC-F-GenMol	PRUIN3003170	Thyroid carcinoma papillary (188550)	Estudio genético molecular para el gen PCM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
20580	PROC-F-GenMol	PRUIN3003171		Estudio genético molecular para el gen PCMT1	20	250	200	Genética Molecular
20585	PROC-F-GenMol	PRUIN3003172	Microcephalic osteodysplastic primordial dwarfism type II (21072	Estudio genético molecular para el gen PCNT	20	250	200	Endocrinología Molecular
20590	PROC-F-GenMol	PRUIN3003173		Estudio genético molecular para el gen PCOLCE	20	250	200	Genética Molecular
20595	PROC-F-GenMol	PRUIN3003174	Obesity susceptibility to BMIQ12 (612362), Obesity with impaired	Estudio genético molecular para el gen PCSK1	20	250	200	Endocrinología Molecular
20600	PROC-F-GenMol	PRUIN3003175		Estudio genético molecular para el gen PCSK2	20	250	200	Endocrinología Molecular
20605	PROC-F-GenMol	PRUIN3003176	Hypercholesterolemia familiar3 (603776), Low density lipoprotein	Estudio genético molecular para el gen PCSK9	20	250	200	Metabólicas
20610	PROC-F-GenMol	PRUIN3003177	Multiple sclerosis disease progression modifier of (126200), Syste	Estudio genético molecular para el gen PDCD1	20	250	200	Inmunología Molecular
20615	PROC-F-GenMol	PRUIN3003178	Cerebral cavernous malformations 3 (603285)	Estudio genético molecular para el gen PDCD10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20620	PROC-F-GenMol	PRUIN3003179		Estudio genético molecular para el gen PDCD5	20	250	200	Genética Molecular
20625	PROC-F-GenMol	PRUIN3003180		Estudio genético molecular para el gen PDE10A	20	250	200	Genética Molecular
20630	PROC-F-GenMol	PRUIN3003181	Pigmented nodular adrenocortical disease primary2 (610475)	Estudio genético molecular para el gen PDE11A	20	250	200	Oncogenética Molecular
20635	PROC-F-GenMol	PRUIN3003182		Estudio genético molecular para el gen PDE4B	20	250	200	Genética Molecular
20640	PROC-F-GenMol	PRUIN3003183	Stroke susceptibility to 1 (606799)	Estudio genético molecular para el gen PDE4D	20	250	200	Endocrinología Molecular
20645	PROC-F-GenMol	PRUIN3003184	Retinitis pigmentosa 43 (613810)	Estudio genético molecular para el gen PDE6A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20650	PROC-F-GenMol	PRUIN3003185	Retinitis pigmentosa-40 (613801), Night blindness congenital stat	Estudio genético molecular para el gen PDE6B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20655	PROC-F-GenMol	PRUIN3003186	Cone dystrophy 4 (613093)	Estudio genético molecular para el gen PDE6C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20660	PROC-F-GenMol	PRUIN3003187	Retinitis pigmentosa 57 (613582)	Estudio genético molecular para el gen PDE6G	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

20665	PROC-F-GenMol	PRUIN3003188	Retinal cone dystrophy 3 (610024)	Estudio genético molecular para el gen PDE6H	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20670	PROC-F-GenMol	PRUIN3003189		Estudio genético molecular para el gen PDE7B	20	250	200	Genética Molecular
20675	PROC-F-GenMol	PRUIN3003190	Striatal degeneration autosomal dominant (609161), Pigmented	Estudio genético molecular para el gen PDE8B	20	250	200	Endocrinología Molecular
20680	PROC-F-GenMol	PRUIN3003191	Dermatofibrosarcoma protuberans (-), Giant-cell fibroblastoma	Estudio genético molecular para el gen PDGFB	20	250	200	Oncogenética Molecular
20685	PROC-F-GenMol	PRUIN3003192		Estudio genético molecular para el gen PDGFC	20	250	200	Genética Molecular
20690	PROC-F-GenMol	PRUIN3003193	Hypereosinophilic syndrome idiopathic resistant to imatinib (6076	Estudio genético molecular para el gen PDGFRRA	20	250	200	Oncogenética Molecular
20695	PROC-F-GenMol	PRUIN3003194	Leigh syndrome X-linked (308930), Pyruvate dehydrogenase E1-a	Estudio genético molecular para el gen PDHA1	20	250	200	Metabólicas
20700	PROC-F-GenMol	PRUIN3003195	Pyruvate dehydrogenase E1-beta deficiency (614111)	Estudio genético molecular para el gen PDHB	20	250	200	Metabólicas
20705	PROC-F-GenMol	PRUIN3003196	Pseudohypoparathyroidism type 1B (OMIM 603233)	Estudio genético molecular para el gen PDHX	20	250	200	Endocrinología Molecular
20710	PROC-F-GenMol	PRUIN3003197		Estudio genético molecular para el gen PDLIM3	20	250	200	Genética Molecular
20715	PROC-F-GenMol	PRUIN3003198		Estudio genético molecular para el gen PDLIM5	20	250	200	Genética Molecular
20720	PROC-F-GenMol	PRUIN3003199	Pyruvate dehydrogenase phosphatase deficiency (608782)	Estudio genético molecular para el gen PDP1	20	250	200	Metabólicas
20725	PROC-F-GenMol	PRUIN3003200		Estudio genético molecular para el gen PDPK1	20	250	200	Genética Molecular
20730	PROC-F-GenMol	PRUIN3003201	Coenzyme Q10 deficiency (607426)	Estudio genético molecular para el gen PDSS1	20	250	200	Metabólicas
20735	PROC-F-GenMol	PRUIN3003202	Coenzyme Q10 deficiency (607426)	Estudio genético molecular para el gen PDSS2	20	250	200	Metabólicas
20740	PROC-F-GenMol	PRUIN3003203	Lacticacidemia due to PDX1 deficiency (245349)	Estudio genético molecular para el gen PDX1	20	250	200	Metabólicas
20745	PROC-F-GenMol	PRUIN3003204		Estudio genético molecular para el gen PDXK	20	250	200	Genética Molecular
20750	PROC-F-GenMol	PRUIN3003205	Spinocerebellar ataxia 23 (610245)	Estudio genético molecular para el gen PDYN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20755	PROC-F-GenMol	PRUIN3003206	Usher syndrome typ IIC GPR98/PDZD7 digenic (605472), Retinal d	Estudio genético molecular para el gen PDZD7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20760	PROC-F-GenMol	PRUIN3003207		Estudio genético molecular para el gen PEAR1	20	250	200	Genética Molecular
20765	PROC-F-GenMol	PRUIN3003208		Estudio genético molecular para el gen PECAM1	20	250	200	Genética Molecular
20770	PROC-F-GenMol	PRUIN3003209		Estudio genético molecular para el gen PECR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20775	PROC-F-GenMol	PRUIN3003210		Estudio genético molecular para el gen PEMT	20	250	200	Genética Molecular
20780	PROC-F-GenMol	PRUIN3003211		Estudio genético molecular para el gen PENK	20	250	200	Genética Molecular
20785	PROC-F-GenMol	PRUIN3003212	Prolidase deficiency (170100)	Estudio genético molecular para el gen PEPD	20	250	200	Inmunología Molecular
20790	PROC-F-GenMol	PRUIN3003213		Estudio genético molecular para el gen PER1	20	250	200	Genética Molecular
20795	PROC-F-GenMol	PRUIN3003214	Advanced sleep phase syndrome familiar (604348)	Estudio genético molecular para el gen PER2	20	250	200	Genética Molecular
20800	PROC-F-GenMol	PRUIN3003215		Estudio genético molecular para el gen PER3	20	250	200	Genética Molecular
20805	PROC-F-GenMol	PRUIN3003216	Adrenoleukodystrophy neonatal (202370), Refsum disease infant	Estudio genético molecular para el gen PEX1	20	250	200	Hepatología Molecular
20810	PROC-F-GenMol	PRUIN3003217	Adrenoleukodystrophy neonatal (202370), Zellweger syndrome (2	Estudio genético molecular para el gen PEX10	20	250	200	Hepatología Molecular
20815	PROC-F-GenMol	PRUIN3003218	Paroxysmal choreoathetosis (OMIM 118800)	Estudio genético molecular para el gen PEX11B	20	250	200	Genética Molecular
20820	PROC-F-GenMol	PRUIN3003219	Peroxisome biogenesis factor 12 (-)	Estudio genético molecular para el gen PEX12	20	250	200	Metabólicas
20825	PROC-F-GenMol	PRUIN3003220	Adrenoleukodystrophy neonatal (202370), Zellweger syndrome (2	Estudio genético molecular para el gen PEX13	20	250	200	Hepatología Molecular
20830	PROC-F-GenMol	PRUIN3003221	Zellweger syndrome (214100)	Estudio genético molecular para el gen PEX14	20	250	200	Hepatología Molecular
20835	PROC-F-GenMol	PRUIN3003222	Zellweger syndrome complementation group 9 (-)	Estudio genético molecular para el gen PEX16	20	250	200	Hepatología Molecular
20840	PROC-F-GenMol	PRUIN3003223	Zellweger syndrome (214100)	Estudio genético molecular para el gen PEX19	20	250	200	Hepatología Molecular
20845	PROC-F-GenMol	PRUIN3003224	Spastic paraplegia 43, autosomal recessive (OMIM615043); Neuro	Estudio genético molecular para el gen PEX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20850	PROC-F-GenMol	PRUIN3003225	Refsum disease infantile form (266510), Zellweger syndrome (21	Estudio genético molecular para el gen PEX26	20	250	200	Metabólicas
20855	PROC-F-GenMol	PRUIN3003226	Zellweger syndrome complementation group G (214100)	Estudio genético molecular para el gen PEX3	20	250	200	Hepatología Molecular
20860	PROC-F-GenMol	PRUIN3003227	Zellweger syndrome (214100), Adrenoleukodystrophy neonatal (2	Estudio genético molecular para el gen PEX5	20	250	200	Neurogenética Molecular
20865	PROC-F-GenMol	PRUIN3003228	Peroxisomal biogenesis disorder complementation group 6 (-), Pe	Estudio genético molecular para el gen PEX6	20	250	200	Metabólicas
20870	PROC-F-GenMol	PRUIN3003229	Refsum disease (266500), Rhizomelic chondrodysplasia punctata	Estudio genético molecular para el gen PEX7	20	250	200	Endocrinología Molecular
20875	PROC-F-GenMol	PRUIN3003230		Estudio genético molecular para el gen PFAS	20	250	200	Genética Molecular
20880	PROC-F-GenMol	PRUIN3003231	Glycogen storage disease VII (232800)	Estudio genético molecular para el gen PFKM	20	250	200	Metabólicas
20885	PROC-F-GenMol	PRUIN3003232	Amyotrophic lateral sclerosis 18 (614808)	Estudio genético molecular para el gen PFN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20890	PROC-F-GenMol	PRUIN3003233		Estudio genético molecular para el gen PGAM1	20	250	200	Genética Molecular
20895	PROC-F-GenMol	PRUIN3003234	Glycogen storage disease X (261670)	Estudio genético molecular para el gen PGAM2	20	250	200	Metabólicas
20900	PROC-F-GenMol	PRUIN3003235		Estudio genético molecular para el gen PGAM5	20	250	200	Genética Molecular
20905	PROC-F-GenMol	PRUIN3003236		Estudio genético molecular para el gen PGBD1	20	250	200	Genética Molecular
20910	PROC-F-GenMol	PRUIN3003237		Estudio genético molecular para el gen PGC	20	250	200	Genética Molecular
20915	PROC-F-GenMol	PRUIN3003238		Estudio genético molecular para el gen PGD	20	250	200	Genética Molecular
20920	PROC-F-GenMol	PRUIN3003239	Phosphoglycerate kinase 1 deficiency (300653)	Estudio genético molecular para el gen PGK1	20	250	200	Metabólicas
20925	PROC-F-GenMol	PRUIN3003240	Glycogen storage disease XIV (612934)	Estudio genético molecular para el gen PGM1	20	250	200	Metabólicas

20930	PROC-F-GenMol	PRUIN3003241	?Progesterone resistance (264080)	Estudio genético molecular para el gen PGR	20	250	200	Endocrinología Molecular
20935	PROC-F-GenMol	PRUIN3003242		Estudio genético molecular para el gen PGRMC1	20	250	200	Genética Molecular
20940	PROC-F-GenMol	PRUIN3003243	Breast cancer susceptibility to (114480)	Estudio genético molecular para el gen PHB	20	250	200	Oncogenética Molecular
20945	PROC-F-GenMol	PRUIN3003244	Hypophosphatemic rickets X-linked dominant (307800)	Estudio genético molecular para el gen PHEX	20	250	200	Endocrinología Molecular
20950	PROC-F-GenMol	PRUIN3003245	[IgE levels QTL] (147050), Asthma (600807)	Estudio genético molecular para el gen PHF11	20	250	200	Genética Molecular
20955	PROC-F-GenMol	PRUIN3003246		Estudio genético molecular para el gen PHF2	20	250	200	Genética Molecular
20960	PROC-F-GenMol	PRUIN3003247		Estudio genético molecular para el gen PHF3	20	250	200	Genética Molecular
20965	PROC-F-GenMol	PRUIN3003248	Borjeson-Forsman-Lehmann syndrome (301900)	Estudio genético molecular para el gen PHF6	20	250	200	Neurogenética Molecular
20970	PROC-F-GenMol	PRUIN3003249	Mental retardation syndrome X-linked Siderius type (300263)	Estudio genético molecular para el gen PHF8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
20975	PROC-F-GenMol	PRUIN3003250	Phosphoglycerate dehydrogenase deficiency (601815)	Estudio genético molecular para el gen PHGDH	20	250	200	Metabólicas
20980	PROC-F-GenMol	PRUIN3003251		Estudio genético molecular para el gen PHIP	20	250	200	Genética Molecular
20985	PROC-F-GenMol	PRUIN3003252	Muscle glycogenosis (300559)	Estudio genético molecular para el gen PHKA1	20	250	200	Metabólicas
20990	PROC-F-GenMol	PRUIN3003253	Glycogen storage disease type IXa2 (306000), Glycogen storage di	Estudio genético molecular para el gen PHKA2	20	250	200	Metabólicas
20995	PROC-F-GenMol	PRUIN3003254	Phosphorylase kinase deficiency of liver and muscle autosomal rec	Estudio genético molecular para el gen PHKB	20	250	200	Metabólicas
21000	PROC-F-GenMol	PRUIN3003255	Cirrhosis due to liver phosphorylase kinase deficiency (-), Glycoge	Estudio genético molecular para el gen PHKG2	20	250	200	Metabólicas
21005	PROC-F-GenMol	PRUIN3003256		Estudio genético molecular para el gen PHLDA2	20	250	200	Genética Molecular
21010	PROC-F-GenMol	PRUIN3003257		Estudio genético molecular para el gen PHLPP2	20	250	200	Genética Molecular
21015	PROC-F-GenMol	PRUIN3003258	Fibrosis of extraocular muscles congenital2 (602078)	Estudio genético molecular para el gen PHOX2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21020	PROC-F-GenMol	PRUIN3003259	Buruli ulcer, susceptibility to (OMIM 610446); Mycobacterium tub	Estudio genético molecular para el gen PHOX2B	20	250	200	Inmunología Molecular
21025	PROC-F-GenMol	PRUIN3003260	Refsum disease (266500)	Estudio genético molecular para el gen PHYH	20	250	200	Metabólicas
21030	PROC-F-GenMol	PRUIN3003261		Estudio genético molecular para el gen PI3	20	250	200	Genética Molecular
21035	PROC-F-GenMol	PRUIN3003262	Leukemia acute T-cell lymphoblastic (-), Leukemia acute myeloid	Estudio genético molecular para el gen PICALM	20	250	200	Oncogenética Molecular
21040	PROC-F-GenMol	PRUIN3003263		Estudio genético molecular para el gen PICK1	20	250	200	Genética Molecular
21045	PROC-F-GenMol	PRUIN3003264	CYP2C19-related poor drug metabolism (OMIM 609535) ; Amitript	Estudio genético molecular para el gen PIEZO2	20	250	200	Endocrinología Molecular
21050	PROC-F-GenMol	PRUIN3003265		Estudio genético molecular para el gen PIF1	20	250	200	Genética Molecular
21055	PROC-F-GenMol	PRUIN3003266	Paroxysmal nocturnal hemoglobinuria somatic (300818)	Estudio genético molecular para el gen PIGA	20	250	200	Inmunología Molecular
21060	PROC-F-GenMol	PRUIN3003267		Estudio genético molecular para el gen PIGL	20	250	200	Endocrinología Molecular
21065	PROC-F-GenMol	PRUIN3003268	Glycosylphosphatidylinositol deficiency (610293)	Estudio genético molecular para el gen PIGM	20	250	200	Metabólicas
21070	PROC-F-GenMol	PRUIN3003269	Multiple congenital anomalies-hypotonia-seizures syndrome (614	Estudio genético molecular para el gen PIGN	20	250	200	Neurogenética Molecular
21075	PROC-F-GenMol	PRUIN3003270	Hyperphenylalaninemia, bh4-deficient, d (OMIM264070)	Estudio genético molecular para el gen PIGO	20	250	200	Metabólicas
21080	PROC-F-GenMol	PRUIN3003271		Estudio genético molecular para el gen PIGR	20	250	200	Genética Molecular
21085	PROC-F-GenMol	PRUIN3003272	Mabry syndrome (239300)	Estudio genético molecular para el gen PIGV	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21090	PROC-F-GenMol	PRUIN3003273		Estudio genético molecular para el gen PIK3C2G	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21095	PROC-F-GenMol	PRUIN3003274		Estudio genético molecular para el gen PIK3C3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21100	PROC-F-GenMol	PRUIN3003275	Breast cancer somatic (114480), Colorectal cancer somatic (1145	Estudio genético molecular para el gen PIK3CA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21105	PROC-F-GenMol	PRUIN3003276		Estudio genético molecular para el gen PIK3CB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21110	PROC-F-GenMol	PRUIN3003277	Activated PI3K-delta syndrome (615513)	Estudio genético molecular para el gen PIK3CD	20	250	200	Inmunología Molecular
21115	PROC-F-GenMol	PRUIN3003278		Estudio genético molecular para el gen PIK3CG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21120	PROC-F-GenMol	PRUIN3003279	SHORT syndrome (269880), IMMUNODEFICIENCY 36 (616005), Ag	Estudio genético molecular para el gen PIK3R1	20	250	200	Inmunología Molecular
21125	PROC-F-GenMol	PRUIN3003280	Megalencephaly-polymicrogyria-polydactyly-hydrocephalus syndr	Estudio genético molecular para el gen PIK3R2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21130	PROC-F-GenMol	PRUIN3003281		Estudio genético molecular para el gen PIK3R4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21135	PROC-F-GenMol	PRUIN3003282	Ataxia, sensory, autosomal dominant (OMIM 608984)	Estudio genético molecular para el gen PIK3R5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21140	PROC-F-GenMol	PRUIN3003283	Corneal fleck dystrophy (121850)	Estudio genético molecular para el gen PIKFYVE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21145	PROC-F-GenMol	PRUIN3003284		Estudio genético molecular para el gen PIN1	20	250	200	Genética Molecular
21150	PROC-F-GenMol	PRUIN3003285	Parkinson disease 6 early onset (605909)	Estudio genético molecular para el gen PINK1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21155	PROC-F-GenMol	PRUIN3003286		Estudio genético molecular para el gen PIP4K2A	20	250	200	Genética Molecular
21160	PROC-F-GenMol	PRUIN3003287		Estudio genético molecular para el gen PIP5K1B	20	250	200	Genética Molecular
21165	PROC-F-GenMol	PRUIN3003288	Lethal congenital contractural syndrome 3 (611369)	Estudio genético molecular para el gen PIP5K1C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21170	PROC-F-GenMol	PRUIN3003289	Cone-rod dystrophy 5 (600977)	Estudio genético molecular para el gen PIPNPM3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21175	PROC-F-GenMol	PRUIN3003290	Clubfoot congenital (119800)	Estudio genético molecular para el gen PITX1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21180	PROC-F-GenMol	PRUIN3003291	Ring dermoid of cornea (180550), Axenfeld-Rieger syndrome type	Estudio genético molecular para el gen PITX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21185	PROC-F-GenMol	PRUIN3003292	Cataract congenital (-), Cataract posterior polar4 (610623), Cata	Estudio genético molecular para el gen PITX3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21190	PROC-F-GenMol	PRUIN3003293		Estudio genético molecular para el gen PIWIL3	20	250	200	Genética Molecular

21195	PROC-F-GenMol	PRUIN3003294	Polycystic kidney disease adult type I (173900)	Estudio genético molecular para el gen PKD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21200	PROC-F-GenMol	PRUIN3003295		Estudio genético molecular para el gen PKD1L1	20	250	200	Genética Molecular
21205	PROC-F-GenMol	PRUIN3003296	Polycystic kidney disease 2 (613095)	Estudio genético molecular para el gen PKD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21210	PROC-F-GenMol	PRUIN3003297	Poikiloderma with neutropenia (OMIM 604173)	Estudio genético molecular para el gen PKHD1	20	250	200	Inmunología Molecular
21215	PROC-F-GenMol	PRUIN3003298	Adenosine triphosphate elevated of erythrocytes (102900), Pyruvate	Estudio genético molecular para el gen PKLR	20	250	200	Metabólicas
21220	PROC-F-GenMol	PRUIN3003299		Estudio genético molecular para el gen PKM	20	250	200	Genética Molecular
21225	PROC-F-GenMol	PRUIN3003300		Estudio genético molecular para el gen PKN3	20	250	200	Genética Molecular
21230	PROC-F-GenMol	PRUIN3003301	Ectodermal dysplasia/skin fragility syndrome (604536)	Estudio genético molecular para el gen PKP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21235	PROC-F-GenMol	PRUIN3003302	Arrhythmogenic right ventricular dysplasia 9 (609040)	Estudio genético molecular para el gen PKP2	20	250	200	Cardiología Molecular
21240	PROC-F-GenMol	PRUIN3003303		Estudio genético molecular para el gen PLA2G10	20	250	200	Genética Molecular
21245	PROC-F-GenMol	PRUIN3003304	Colorectal cancer (114500)	Estudio genético molecular para el gen PLA2G2A	20	250	200	Oncogenética Molecular
21250	PROC-F-GenMol	PRUIN3003305		Estudio genético molecular para el gen PLA2G2D	20	250	200	Genética Molecular
21255	PROC-F-GenMol	PRUIN3003306	Phospholipase A2, group IV A, deficiency of (-)	Estudio genético molecular para el gen PLA2G4A	20	250	200	Metabólicas
21260	PROC-F-GenMol	PRUIN3003307		Estudio genético molecular para el gen PLA2G4C	20	250	200	Genética Molecular
21265	PROC-F-GenMol	PRUIN3003308		Estudio genético molecular para el gen PLA2G5	20	250	200	Genética Molecular
21270	PROC-F-GenMol	PRUIN3003309	Karak syndrome (610217), Neurodegeneration with brain iron acc	Estudio genético molecular para el gen PLA2G6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21275	PROC-F-GenMol	PRUIN3003310	Asthma susceptibility to (600807), Atopy susceptibility to (147050)	Estudio genético molecular para el gen PLA2G7	20	250	200	Genética Molecular
21280	PROC-F-GenMol	PRUIN3003311	Diabetes mellitus transient neonatal (601410)	Estudio genético molecular para el gen PLGL1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21285	PROC-F-GenMol	PRUIN3003312	Hyperfibrinolysis familiar due to increased release of PLAT (61234)	Estudio genético molecular para el gen PLAT	20	250	200	Hematología Molecular
21290	PROC-F-GenMol	PRUIN3003313	Quebec platelet disorder (601709), Alzheimer disease late-onset	Estudio genético molecular para el gen PLAU	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21295	PROC-F-GenMol	PRUIN3003314		Estudio genético molecular para el gen PLAUR	20	250	200	Genética Molecular
21300	PROC-F-GenMol	PRUIN3003315	Epileptic encephalopathy early infantile12 (613722)	Estudio genético molecular para el gen PLCB1	20	250	200	Neurogenética Molecular
21305	PROC-F-GenMol	PRUIN3003316	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen PLCB4	20	250	200	Endocrinología Molecular
21310	PROC-F-GenMol	PRUIN3003317	Nail disorder nonsyndromic congenital3 (leukonychia) (151600)	Estudio genético molecular para el gen PLCD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21315	PROC-F-GenMol	PRUIN3003318	Nephrotic syndrome type 3 (610725)	Estudio genético molecular para el gen PLCE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21320	PROC-F-GenMol	PRUIN3003319	Autoinflammation, antibody deficiency, and immune dysregulation	Estudio genético molecular para el gen PLCG2	20	250	200	Inmunología Molecular
21325	PROC-F-GenMol	PRUIN3003320		Estudio genético molecular para el gen PLCZ1	20	250	200	Genética Molecular
21330	PROC-F-GenMol	PRUIN3003321		Estudio genético molecular para el gen PLD2	20	250	200	Genética Molecular
21335	PROC-F-GenMol	PRUIN3003322	Tetralogy of Fallot (OMIM 187500) ; Hypoplastic left heart syndrom	Estudio genético molecular para el gen PLEC	20	250	200	Cardiología Molecular
21340	PROC-F-GenMol	PRUIN3003323		Estudio genético molecular para el gen PLEKHG4	20	250	200	Genética Molecular
21345	PROC-F-GenMol	PRUIN3003324	Spinal muscular atrophy distal autosomal recessive4 (611067)	Estudio genético molecular para el gen PLEKHG5	20	250	200	Genética Molecular
21350	PROC-F-GenMol	PRUIN3003325	Parkinson Disease (-), Osteopetrosis autosomal recessive 6 (61149)	Estudio genético molecular para el gen PLEKHM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21355	PROC-F-GenMol	PRUIN3003326	Conjunctivitis ligneous (217090), Plasminogen deficiency, types I	Estudio genético molecular para el gen PLG	20	250	200	Hematología Molecular
21360	PROC-F-GenMol	PRUIN3003327	Lipodystrophy, familial partial, type 4, 613877 (-)	Estudio genético molecular para el gen PLIN1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21365	PROC-F-GenMol	PRUIN3003328		Estudio genético molecular para el gen PLIN4	20	250	200	Genética Molecular
21370	PROC-F-GenMol	PRUIN3003329	Cardiomyopathy familial hypertrophic18 (613874), Cardiomyopat	Estudio genético molecular para el gen PLN	20	250	200	Cardiología Molecular
21375	PROC-F-GenMol	PRUIN3003330	Ehlers-danlos syndrome with progressive kyphoscoliosis, myopath	Estudio genético molecular para el gen PLOD1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21380	PROC-F-GenMol	PRUIN3003331	Bruck syndrome 2 (609220)	Estudio genético molecular para el gen PLOD2	20	250	200	Endocrinología Molecular
21385	PROC-F-GenMol	PRUIN3003332	Lysyl hydroxylase 3 deficiency (612394)	Estudio genético molecular para el gen PLOD3	20	250	200	Metabólicas
21390	PROC-F-GenMol	PRUIN3003333	Spastic paraplegia-2 (312920), Pelizaeus-Merzbacher disease (312	Estudio genético molecular para el gen PLP1	20	250	200	Genética Molecular
21395	PROC-F-GenMol	PRUIN3003334		Estudio genético molecular para el gen PLP2	20	250	200	Genética Molecular
21400	PROC-F-GenMol	PRUIN3003335	[High density lipoprotein cholesterol level QTL 9] (-)	Estudio genético molecular para el gen PLTP	20	250	200	Metabólicas
21405	PROC-F-GenMol	PRUIN3003336		Estudio genético molecular para el gen PLXND1	20	250	200	Genética Molecular
21410	PROC-F-GenMol	PRUIN3003337		Estudio genético molecular para el gen PMAIP1	20	250	200	Inmunología Molecular
21415	PROC-F-GenMol	PRUIN3003338	Leukemia, acute promyelocytic, PML/RARA type (-)	Estudio genético molecular para el gen PML	20	250	200	Oncogenética Molecular
21420	PROC-F-GenMol	PRUIN3003339	Congenital disorder of glycosylation type Ia (212065)	Estudio genético molecular para el gen PMM2	20	250	200	Metabólicas
21425	PROC-F-GenMol	PRUIN3003340	Charcot-Marie-Tooth disease type 1E (118300), Dejerine-Sottas	Estudio genético molecular para el gen PMP22	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21430	PROC-F-GenMol	PRUIN3003341		Estudio genético molecular para el gen PMPCA	20	250	200	Genética Molecular
21435	PROC-F-GenMol	PRUIN3003342	Colorectal cancer, hereditary nonpolyposis, type 3 (-)	Estudio genético molecular para el gen PMS1	20	250	200	Oncogenética Molecular
21440	PROC-F-GenMol	PRUIN3003343	Colorectal cancer, hereditary nonpolyposis, type 4 (-), Mismatch	Estudio genético molecular para el gen PMS2	20	250	200	Oncogenética Molecular
21445	PROC-F-GenMol	PRUIN3003344		Estudio genético molecular para el gen PMS2P3	20	250	200	Genética Molecular
21450	PROC-F-GenMol	PRUIN3003345	Parathyroid carcinoma (OMIM 608266)	Estudio genético molecular para el gen PNKD	20	250	200	Oncogenética Molecular
21455	PROC-F-GenMol	PRUIN3003346	Epileptic encephalopathy early infantile10 (613402)	Estudio genético molecular para el gen PNKP	20	250	200	Neurogenética Molecular

21460	PROC-F-GenMol	PRUIN3003347	?Hypertension essential (145500)	Estudio genético molecular para el gen PNMT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21465	PROC-F-GenMol	PRUIN3003348	Immunodeficiency due to purine nucleoside phosphorylase deficiency	Estudio genético molecular para el gen PNP	20	250	200	Inmunología Molecular
21470	PROC-F-GenMol	PRUIN3003349	Autosomal recessive congenital ichthyosis 10 (615024)	Estudio genético molecular para el gen PNPLA1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21475	PROC-F-GenMol	PRUIN3003350	Neutral lipid storage disease with myopathy (610717)	Estudio genético molecular para el gen PNPLA2	20	250	200	Metabólicas
21480	PROC-F-GenMol	PRUIN3003351		Estudio genético molecular para el gen PNPLA3	20	250	200	Hepatología Molecular
21485	PROC-F-GenMol	PRUIN3003352	Boucher Neuhauser syndrome (215470), Spastic paraplegia 39 (615024)	Estudio genético molecular para el gen PNPLA6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21490	PROC-F-GenMol	PRUIN3003353	Pyridoxamine 5'-phosphate oxidase deficiency (610090)	Estudio genético molecular para el gen PNPO	20	250	200	Metabólicas
21495	PROC-F-GenMol	PRUIN3003354	Preeclampsia/eclampsia 5 (OMIM 614595)	Estudio genético molecular para el gen POF1B	20	250	200	Genética Molecular
21500	PROC-F-GenMol	PRUIN3003355		Estudio genético molecular para el gen POGZ	20	250	200	Genética Molecular
21505	PROC-F-GenMol	PRUIN3003356		Estudio genético molecular para el gen POLB	20	250	200	Genética Molecular
21510	PROC-F-GenMol	PRUIN3003357	Mandibular hypoplasia, deafness, progeroid features, and lipodystrophy	Estudio genético molecular para el gen POLD1	20	250	200	Genética Molecular
21515	PROC-F-GenMol	PRUIN3003358		Estudio genético molecular para el gen POLE2	20	250	200	Genética Molecular
21520	PROC-F-GenMol	PRUIN3003359	Mitochondrial DNA depletion syndrome 4A (Alpers type) (203700)	Estudio genético molecular para el gen POLG	20	250	200	Neurogenética Molecular
21525	PROC-F-GenMol	PRUIN3003360	Progressive external ophthalmoplegia with mitochondrial DNA deletions	Estudio genético molecular para el gen POLG2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21530	PROC-F-GenMol	PRUIN3003361	Xeroderma pigmentosum variant type (278750)	Estudio genético molecular para el gen POLH	20	250	200	Oncogenética Molecular
21535	PROC-F-GenMol	PRUIN3003362		Estudio genético molecular para el gen POLL	20	250	200	Genética Molecular
21540	PROC-F-GenMol	PRUIN3003363	Treacher Collins syndrome 3 (248390)	Estudio genético molecular para el gen POLR1C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21545	PROC-F-GenMol	PRUIN3003364	Treacher Collins syndrome 2 (613717)	Estudio genético molecular para el gen POLR1D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21550	PROC-F-GenMol	PRUIN3003365		Estudio genético molecular para el gen POLR2E	20	250	200	Genética Molecular
21555	PROC-F-GenMol	PRUIN3003366		Estudio genético molecular para el gen POLR2M	20	250	200	Genética Molecular
21560	PROC-F-GenMol	PRUIN3003367	Hypogonadotropic hypogonadism 9 with or without anosmia (OMIM 612500)	Estudio genético molecular para el gen POLR3A	20	250	200	Endocrinología Molecular
21565	PROC-F-GenMol	PRUIN3003368	Inflammatory bowel disease 25, autosomal recessive (OMIM 612500)	Estudio genético molecular para el gen POLR3B	20	250	200	Inmunología Molecular
21570	PROC-F-GenMol	PRUIN3003369		Estudio genético molecular para el gen POLRMT	20	250	200	Genética Molecular
21575	PROC-F-GenMol	PRUIN3003370	Obesity early-onset susceptibility to (601665), Obesity adrenal insufficiency	Estudio genético molecular para el gen POMC	20	250	200	Endocrinología Molecular
21580	PROC-F-GenMol	PRUIN3003371	Muscular dystrophy-dystroglycanopathy (congenital with brain anomalies)	Estudio genético molecular para el gen POMGNT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21585	PROC-F-GenMol	PRUIN3003372	Congenital muscular dystrophy-dystroglycanopathy with brain anomalies	Estudio genético molecular para el gen POMGNT2	20	250	200	Genética Molecular
21590	PROC-F-GenMol	PRUIN3003373	Keratosis linearis with ichthyosis congenita and sclerosing keratoderma	Estudio genético molecular para el gen POMP	20	250	200	Endocrinología Molecular
21595	PROC-F-GenMol	PRUIN3003374	Muscular dystrophy-dystroglycanopathy (congenital with brain anomalies)	Estudio genético molecular para el gen POMT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21600	PROC-F-GenMol	PRUIN3003375	Muscular dystrophy-dystroglycanopathy (congenital with brain anomalies)	Estudio genético molecular para el gen POMT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21605	PROC-F-GenMol	PRUIN3003376	Microvascular complications of diabetes 5 (612633), Organophosphorus poisoning	Estudio genético molecular para el gen PON1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21610	PROC-F-GenMol	PRUIN3003377	Coronary artery disease susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen PON2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21615	PROC-F-GenMol	PRUIN3003378		Estudio genético molecular para el gen PON3	20	250	200	Genética Molecular
21620	PROC-F-GenMol	PRUIN3003379		Estudio genético molecular para el gen POP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21625	PROC-F-GenMol	PRUIN3003380	Disordered steroidogenesis due to cytochrome P450 oxidoreductase deficiency	Estudio genético molecular para el gen POR	20	250	200	Endocrinología Molecular
21630	PROC-F-GenMol	PRUIN3003381	Focal dermal hypoplasia (305600)	Estudio genético molecular para el gen PORCN	20	250	200	Endocrinología Molecular
21635	PROC-F-GenMol	PRUIN3003382	Pituitary hormone deficiency combined1 (613038)	Estudio genético molecular para el gen POU1F1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21640	PROC-F-GenMol	PRUIN3003383	Deafness X-linked 2 (304400)	Estudio genético molecular para el gen POU3F4	20	250	200	Genética Molecular
21645	PROC-F-GenMol	PRUIN3003384	Deafness autosomal dominant 15 (602459)	Estudio genético molecular para el gen POU4F3	20	250	200	Genética Molecular
21650	PROC-F-GenMol	PRUIN3003385		Estudio genético molecular para el gen POU5F1	20	250	200	Genética Molecular
21655	PROC-F-GenMol	PRUIN3003386		Estudio genético molecular para el gen POU5F1B	20	250	200	Genética Molecular
21660	PROC-F-GenMol	PRUIN3003387	Parkinson Disease (-), Wilms tumor susceptibility-5 (601583)	Estudio genético molecular para el gen POU6F2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21665	PROC-F-GenMol	PRUIN3003388	Hyperapobetalipoproteinemia, susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen PPARA	20	250	200	Metabólicas
21670	PROC-F-GenMol	PRUIN3003389		Estudio genético molecular para el gen PPARC	20	250	200	Genética Molecular
21675	PROC-F-GenMol	PRUIN3003390	Glioblastoma susceptibility to (137800), Carotid intimal medial thickening	Estudio genético molecular para el gen PPARG	20	250	200	Endocrinología Molecular
21680	PROC-F-GenMol	PRUIN3003391		Estudio genético molecular para el gen PPARGC1A	20	250	200	Endocrinología Molecular
21685	PROC-F-GenMol	PRUIN3003392	Obesity variation in (601665)	Estudio genético molecular para el gen PPARGC1B	20	250	200	Endocrinología Molecular
21690	PROC-F-GenMol	PRUIN3003393		Estudio genético molecular para el gen PPAT	20	250	200	Genética Molecular
21695	PROC-F-GenMol	PRUIN3003394		Estudio genético molecular para el gen PPIA	20	250	200	Genética Molecular
21700	PROC-F-GenMol	PRUIN3003395	Osteogenesis imperfecta type IX (259440)	Estudio genético molecular para el gen PPIB	20	250	200	Endocrinología Molecular
21705	PROC-F-GenMol	PRUIN3003396		Estudio genético molecular para el gen PPIG	20	250	200	Genética Molecular
21710	PROC-F-GenMol	PRUIN3003397	Breast cancer (114480)	Estudio genético molecular para el gen PPM1D	20	250	200	Oncogenética Molecular
21715	PROC-F-GenMol	PRUIN3003398	Porphyria variegata (176200)	Estudio genético molecular para el gen PPOX	20	250	200	Endocrinología Molecular
21720	PROC-F-GenMol	PRUIN3003399		Estudio genético molecular para el gen PPP1R1A	20	250	200	Genética Molecular

21725	PROC-F-GenMol	PRUIN3003400	Insulin resistance severe digenic (604367)	Estudio genético molecular para el gen PPP1R3A	20	250	200	Endocrinología Molecular
21730	PROC-F-GenMol	PRUIN3003401		Estudio genético molecular para el gen PPP1R3C	20	250	200	Genética Molecular
21735	PROC-F-GenMol	PRUIN3003402		Estudio genético molecular para el gen PPP2R1A	20	250	200	Genética Molecular
21740	PROC-F-GenMol	PRUIN3003403	Lung cancer (211980)	Estudio genético molecular para el gen PPP2R1B	20	250	200	Oncogenética Molecular
21745	PROC-F-GenMol	PRUIN3003404	Spinocerebellar ataxia 12 (604326)	Estudio genético molecular para el gen PPP2R2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21750	PROC-F-GenMol	PRUIN3003405		Estudio genético molecular para el gen PPP2R2C	20	250	200	Genética Molecular
21755	PROC-F-GenMol	PRUIN3003406	Ceroid lipofuscinosis neuronal variant juvenile type with granular	Estudio genético molecular para el gen PPT1	20	250	200	Metabólicas
21760	PROC-F-GenMol	PRUIN3003407	Renpenning syndrome (309500)	Estudio genético molecular para el gen PQBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21765	PROC-F-GenMol	PRUIN3003408		Estudio genético molecular para el gen PRB1	20	250	200	Genética Molecular
21770	PROC-F-GenMol	PRUIN3003409		Estudio genético molecular para el gen PRB3	20	250	200	Genética Molecular
21775	PROC-F-GenMol	PRUIN3003410		Estudio genético molecular para el gen PRB4	20	250	200	Genética Molecular
21780	PROC-F-GenMol	PRUIN3003411	Retinitis pigmentosa 36 (610599)	Estudio genético molecular para el gen PRCD	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21785	PROC-F-GenMol	PRUIN3003412		Estudio genético molecular para el gen PRCP	20	250	200	Genética Molecular
21790	PROC-F-GenMol	PRUIN3003413	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen PRDM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21795	PROC-F-GenMol	PRUIN3003414	Brittle cornea syndrome 2 (614170)	Estudio genético molecular para el gen PRDM5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21800	PROC-F-GenMol	PRUIN3003415		Estudio genético molecular para el gen PRDM9	20	250	200	Genética Molecular
21805	PROC-F-GenMol	PRUIN3003416		Estudio genético molecular para el gen PREPL	20	250	200	Neurogenética Molecular
21810	PROC-F-GenMol	PRUIN3003417	Lymphoma non-Hodgkin (605027), Hemophagocytic lymphohistiocytosis	Estudio genético molecular para el gen PRF1	20	250	200	Inmunología Molecular
21815	PROC-F-GenMol	PRUIN3003418	Camptodactyly-arthropathy-coxa vara-pericarditis syndrome (208100)	Estudio genético molecular para el gen PRG4	20	250	200	Endocrinología Molecular
21820	PROC-F-GenMol	PRUIN3003419	Epilepsy progressive myoclonic 1B (612437)	Estudio genético molecular para el gen PRICKLE1	20	250	200	Neurogenética Molecular
21825	PROC-F-GenMol	PRUIN3003420	Epilepsy progressive myoclonic 5 (613832)	Estudio genético molecular para el gen PRICKLE2	20	250	200	Neurogenética Molecular
21830	PROC-F-GenMol	PRUIN3003421		Estudio genético molecular para el gen PRKAA2	20	250	200	Endocrinología Molecular
21835	PROC-F-GenMol	PRUIN3003422	PIGMENTED NODULAR ADRENOCORTICAL DISEASE, PRIMARY, 4 (608588)	Estudio genético molecular para el gen PRKACA	20	250	200	Endocrinología Molecular
21840	PROC-F-GenMol	PRUIN3003423	Cardiomyopathy familial hypertrophic 6 (600858), Glycogen storage disease type 11	Estudio genético molecular para el gen PRKAG2	20	250	200	Cardiología Molecular
21845	PROC-F-GenMol	PRUIN3003424		Estudio genético molecular para el gen PRKAG3	20	250	200	Endocrinología Molecular
21850	PROC-F-GenMol	PRUIN3003425	Acrodysostosis with hormone resistance (101800), Adrenocortical hormone resistance 1	Estudio genético molecular para el gen PRKAR1A	20	250	200	Endocrinología Molecular
21855	PROC-F-GenMol	PRUIN3003426		Estudio genético molecular para el gen PRKCB	20	250	200	Genética Molecular
21860	PROC-F-GenMol	PRUIN3003427	Spinocerebellar ataxia 14 (605361)	Estudio genético molecular para el gen PRKCG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21865	PROC-F-GenMol	PRUIN3003428	Cerebral infarction susceptibility to (601367)	Estudio genético molecular para el gen PRKCH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21870	PROC-F-GenMol	PRUIN3003429	Polycystic liver disease (174050)	Estudio genético molecular para el gen PRKCSH	20	250	200	Hepatología Molecular
21875	PROC-F-GenMol	PRUIN3003430		Estudio genético molecular para el gen PRKD3	20	250	200	Genética Molecular
21880	PROC-F-GenMol	PRUIN3003431	IMMUNODEFICIENCY 26 WITH OR WITHOUT NEUROLOGIC ABNORMALITIES	Estudio genético molecular para el gen PRKDC	20	250	200	Inmunología Molecular
21885	PROC-F-GenMol	PRUIN3003432	Dystonia 16 (612067)	Estudio genético molecular para el gen PRKRA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21890	PROC-F-GenMol	PRUIN3003433		Estudio genético molecular para el gen PRL	20	250	200	Genética Molecular
21895	PROC-F-GenMol	PRUIN3003434		Estudio genético molecular para el gen PRLHR	20	250	200	Genética Molecular
21900	PROC-F-GenMol	PRUIN3003435	Multiple fibroadenomas of the breast (615554), Hyperprolactinemia	Estudio genético molecular para el gen PRLR	20	250	200	Endocrinología Molecular
21905	PROC-F-GenMol	PRUIN3003436		Estudio genético molecular para el gen PRM1	20	250	200	Genética Molecular
21910	PROC-F-GenMol	PRUIN3003437		Estudio genético molecular para el gen PRM2	20	250	200	Genética Molecular
21915	PROC-F-GenMol	PRUIN3003438		Estudio genético molecular para el gen PRMT10	20	250	200	Genética Molecular
21920	PROC-F-GenMol	PRUIN3003439		Estudio genético molecular para el gen PRMT3	20	250	200	Genética Molecular
21925	PROC-F-GenMol	PRUIN3003440		Estudio genético molecular para el gen PRMT7	20	250	200	Genética Molecular
21930	PROC-F-GenMol	PRUIN3003441		Estudio genético molecular para el gen PRND	20	250	200	Genética Molecular
21935	PROC-F-GenMol	PRUIN3003442	Gerstmann-Straussler-Scheinker syndrome (137440), Fatal familial insomnia	Estudio genético molecular para el gen PRNP	20	250	200	Neurogenética Molecular
21940	PROC-F-GenMol	PRUIN3003443	Thrombophilia due to protein C deficiency autosomal recessive (608588)	Estudio genético molecular para el gen PROC	20	250	200	Neurogenética Molecular
21945	PROC-F-GenMol	PRUIN3003444		Estudio genético molecular para el gen PROCR	20	250	200	Genética Molecular
21950	PROC-F-GenMol	PRUIN3003445	Schizophrenia susceptibility to 4 (600850), Hyperprolactinemia type 1	Estudio genético molecular para el gen PRODH	20	250	200	Neurogenética Molecular
21955	PROC-F-GenMol	PRUIN3003446		Estudio genético molecular para el gen PROK1	20	250	200	Genética Molecular
21960	PROC-F-GenMol	PRUIN3003447	Hypogonadism hypogonadotropic (146110), Kallmann syndrome 1	Estudio genético molecular para el gen PROK2	20	250	200	Endocrinología Molecular
21965	PROC-F-GenMol	PRUIN3003448		Estudio genético molecular para el gen PROKR1	20	250	200	Genética Molecular
21970	PROC-F-GenMol	PRUIN3003449	Kallmann syndrome 3 (244200)	Estudio genético molecular para el gen PROKR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
21975	PROC-F-GenMol	PRUIN3003450	Cone-rod dystrophy 12 (612657), Macular dystrophy retinal2 (608588)	Estudio genético molecular para el gen PROM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
21980	PROC-F-GenMol	PRUIN3003451	Pituitary hormone deficiency combined2 (262600)	Estudio genético molecular para el gen PROP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
21985	PROC-F-GenMol	PRUIN3003452	Thrombophilia due to protein S deficiency (612336)	Estudio genético molecular para el gen PROS1	20	250	200	Hematología Molecular

21990	PROC-F-GenMol	PRUIN3003453	[Protein Z deficiency] (614024)	Estudio genético molecular para el gen PROZ	20	250	200	Hematología Molecular
21995	PROC-F-GenMol	PRUIN3003454	Renal tubular acidosis with progressive nerve deafness (OMIM 261000)	Estudio genético molecular para el gen PRPF3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22000	PROC-F-GenMol	PRUIN3003455	Retinitis pigmentosa 11 (600138)	Estudio genético molecular para el gen PRPF31	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22005	PROC-F-GenMol	PRUIN3003456	Retinitis pigmentosa 60 (613983)	Estudio genético molecular para el gen PRPF6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22010	PROC-F-GenMol	PRUIN3003457	Retinitis pigmentosa 13 (600059)	Estudio genético molecular para el gen PRPF8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22015	PROC-F-GenMol	PRUIN3003458	Amyotrophic lateral sclerosis susceptibility to (105400)	Estudio genético molecular para el gen PRPH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22020	PROC-F-GenMol	PRUIN3003459	Choroidal dystrophy central areolar 2 (613105), Foveomacular dystrophy (600000)	Estudio genético molecular para el gen PRPH2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22025	PROC-F-GenMol	PRUIN3003460	Arts syndrome (301835), Charcot-Marie-Tooth disease X-linked recessive (301835)	Estudio genético molecular para el gen PRPS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22030	PROC-F-GenMol	PRUIN3003461		Estudio genético molecular para el gen PRRC2A	20	250	200	Genética Molecular
22035	PROC-F-GenMol	PRUIN3003462	Dystonia 1 (OMIM 128100)	Estudio genético molecular para el gen PRRT2	20	250	200	Genética Molecular
22040	PROC-F-GenMol	PRUIN3003463	Agnathia-otocephaly complex (202650)	Estudio genético molecular para el gen PRRX1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22045	PROC-F-GenMol	PRUIN3003464	Trypsinogen deficiency (614044), Pancreatitis hereditary (167800)	Estudio genético molecular para el gen PRSS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22050	PROC-F-GenMol	PRUIN3003465	Mental retardation autosomal recessive 1 (249500)	Estudio genético molecular para el gen PRSS12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22055	PROC-F-GenMol	PRUIN3003466	Pancreatitis chronic protection against (-)	Estudio genético molecular para el gen PRSS2	20	250	200	Genética Molecular
22060	PROC-F-GenMol	PRUIN3003467		Estudio genético molecular para el gen PRSS3P2	20	250	200	Genética Molecular
22065	PROC-F-GenMol	PRUIN3003468	Microphthalmia isolated 6 (613517)	Estudio genético molecular para el gen PRSS56	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22070	PROC-F-GenMol	PRUIN3003469		Estudio genético molecular para el gen PRSS8	20	250	200	Genética Molecular
22075	PROC-F-GenMol	PRUIN3003470	Charcot-Marie-Tooth disease type 4F (145900), Dejerine-Sottas neuropathy (145900)	Estudio genético molecular para el gen PRX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22080	PROC-F-GenMol	PRUIN3003471	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen PRY	20	250	200	Genética Molecular
22085	PROC-F-GenMol	PRUIN3003472	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen PRY2	20	250	200	Genética Molecular
22090	PROC-F-GenMol	PRUIN3003473	Combined SAP deficiency (611721), Gaucher disease atypical (611721)	Estudio genético molecular para el gen PSAP	20	250	200	Metabólicas
22095	PROC-F-GenMol	PRUIN3003474	Phosphoserine aminotransferase deficiency (610992)	Estudio genético molecular para el gen PSAT1	20	250	200	Metabólicas
22100	PROC-F-GenMol	PRUIN3003475		Estudio genético molecular para el gen PSCA	20	250	200	Genética Molecular
22105	PROC-F-GenMol	PRUIN3003476	Acne inversa, familiar, 3, 613737 (613373), Alzheimer disease, type 1 (608881)	Estudio genético molecular para el gen PSEN1	20	250	200	Cardiología Molecular
22110	PROC-F-GenMol	PRUIN3003477	Cardiomyopathy dilated 1V (613697), Alzheimer disease-4 (608881)	Estudio genético molecular para el gen PSEN2	20	250	200	Cardiología Molecular
22115	PROC-F-GenMol	PRUIN3003478	Acne inversa familiar2 (613736)	Estudio genético molecular para el gen PSENA6	20	250	200	Endocrinología Molecular
22120	PROC-F-GenMol	PRUIN3003479	Myocardial infarction susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen PSENA6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22125	PROC-F-GenMol	PRUIN3003480	Joint contractures muscular atrophy microcytic anemia and panniculitis (608881)	Estudio genético molecular para el gen PSMB8	20	250	200	Inmunología Molecular
22130	PROC-F-GenMol	PRUIN3003481		Estudio genético molecular para el gen PSMB9	20	250	200	Genética Molecular
22135	PROC-F-GenMol	PRUIN3003482	Osteopathia striata with cranial sclerosis (OMIM 300373)	Estudio genético molecular para el gen PSMC3IP	20	250	200	Endocrinología Molecular
22140	PROC-F-GenMol	PRUIN3003483		Estudio genético molecular para el gen PSMD7	20	250	200	Genética Molecular
22145	PROC-F-GenMol	PRUIN3003484	Deafness, autosomal recessive 59 (OMIM 610220)	Estudio genético molecular para el gen PSPH	20	250	200	Genética Molecular
22150	PROC-F-GenMol	PRUIN3003485		Estudio genético molecular para el gen PSPN	20	250	200	Genética Molecular
22155	PROC-F-GenMol	PRUIN3003486	Pyogenic sterile arthritis pyoderma gangrenosum and acne (60441)	Estudio genético molecular para el gen PSTPIP1	20	250	200	Inmunología Molecular
22160	PROC-F-GenMol	PRUIN3003487		Estudio genético molecular para el gen PTAFR	20	250	200	Genética Molecular
22165	PROC-F-GenMol	PRUIN3003488		Estudio genético molecular para el gen PTCD1	20	250	200	Genética Molecular
22170	PROC-F-GenMol	PRUIN3003489	Basal cell carcinoma somatic (605462), Holoprosencephaly-7 (611721)	Estudio genético molecular para el gen PTCH1	20	250	200	Oncogenética Molecular
22175	PROC-F-GenMol	PRUIN3003490	Basal cell carcinoma somatic (605462), Medulloblastoma (155259)	Estudio genético molecular para el gen PTCH2	20	250	200	Oncogenética Molecular
22180	PROC-F-GenMol	PRUIN3003491	Autism spectrum disorders ()	Estudio genético molecular para el gen PTCHD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22185	PROC-F-GenMol	PRUIN3003492		Estudio genético molecular para el gen PTCHD3	20	250	200	Genética Molecular
22190	PROC-F-GenMol	PRUIN3003493		Estudio genético molecular para el gen PTCSC3	20	250	200	Genética Molecular
22195	PROC-F-GenMol	PRUIN3003494	Glioma susceptibility 2 (613028), Meningioma (607174), Prostate cancer (600000)	Estudio genético molecular para el gen PTEN	20	250	200	Oncogenética Molecular
22200	PROC-F-GenMol	PRUIN3003495	Diabetes mellitus permanent neonatal with cerebellar agenesis (600000)	Estudio genético molecular para el gen PTF1A	20	250	200	Endocrinología Molecular
22205	PROC-F-GenMol	PRUIN3003496	Asthma susceptibility to 1 (607277)	Estudio genético molecular para el gen PTGDR	20	250	200	Genética Molecular
22210	PROC-F-GenMol	PRUIN3003497		Estudio genético molecular para el gen PTGDR2	20	250	200	Genética Molecular
22215	PROC-F-GenMol	PRUIN3003498		Estudio genético molecular para el gen PTGDS	20	250	200	Genética Molecular
22220	PROC-F-GenMol	PRUIN3003499	Asthma aspirin-induced susceptibility to (208550)	Estudio genético molecular para el gen PTGER2	20	250	200	Endocrinología Molecular
22225	PROC-F-GenMol	PRUIN3003500		Estudio genético molecular para el gen PTGER4	20	250	200	Genética Molecular
22230	PROC-F-GenMol	PRUIN3003501		Estudio genético molecular para el gen PTGES2	20	250	200	Genética Molecular
22235	PROC-F-GenMol	PRUIN3003502		Estudio genético molecular para el gen PTGIR	20	250	200	Genética Molecular
22240	PROC-F-GenMol	PRUIN3003503	Hypertension essential (145500)	Estudio genético molecular para el gen PTGIS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22245	PROC-F-GenMol	PRUIN3003504		Estudio genético molecular para el gen PTGS1	20	250	200	Neurogenética Molecular
22250	PROC-F-GenMol	PRUIN3003505		Estudio genético molecular para el gen PTGS2	20	250	200	Neurogenética Molecular

22255	PROC-F-GenMol	PRUIN3003506	Hypoparathyroidism autosomal recessive (146200), Hypoparathy	Estudio genético molecular para el gen PTH	20	250	200	Metabólicas
22260	PROC-F-GenMol	PRUIN3003507	Factor H deficiency (OMIM 609814) ; Atypical hemolytic-uremic sy	Estudio genético molecular para el gen PTHLR	20	250	200	Endocrinología Molecular
22265	PROC-F-GenMol	PRUIN3003508	Brachydactyly type E2 (613382), Humoral hypercalcemia of malign	Estudio genético molecular para el gen PTHLH	20	250	200	Endocrinología Molecular
22270	PROC-F-GenMol	PRUIN3003509		Estudio genético molecular para el gen PTK7	20	250	200	Genética Molecular
22275	PROC-F-GenMol	PRUIN3003510	Insulin resistance susceptibility to (125853)	Estudio genético molecular para el gen PTPN1	20	250	200	Endocrinología Molecular
22280	PROC-F-GenMol	PRUIN3003511	LEOPARD syndrome 1 (151100), Leukemia juvenile myelomonocy	Estudio genético molecular para el gen PTPN11	20	250	200	Cardiología Molecular
22285	PROC-F-GenMol	PRUIN3003512		Estudio genético molecular para el gen PTPN13	20	250	200	Genética Molecular
22290	PROC-F-GenMol	PRUIN3003513	Choanal atresia and lymphedema (613611)	Estudio genético molecular para el gen PTPN14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22295	PROC-F-GenMol	PRUIN3003514		Estudio genético molecular para el gen PTPN2	20	250	200	Genética Molecular
22300	PROC-F-GenMol	PRUIN3003515		Estudio genético molecular para el gen PTPN21	20	250	200	Genética Molecular
22305	PROC-F-GenMol	PRUIN3003516	Rheumatoid arthritis susceptibility to (180300), Systemic lupus er	Estudio genético molecular para el gen PTPN22	20	250	200	Endocrinología Molecular
22310	PROC-F-GenMol	PRUIN3003517		Estudio genético molecular para el gen PTPN6	20	250	200	Genética Molecular
22315	PROC-F-GenMol	PRUIN3003518		Estudio genético molecular para el gen PTPRB	20	250	200	Genética Molecular
22320	PROC-F-GenMol	PRUIN3003519	Severe combined immunodeficiency T cell-negative B-cell/natura	Estudio genético molecular para el gen PTPRC	20	250	200	Inmunología Molecular
22325	PROC-F-GenMol	PRUIN3003520		Estudio genético molecular para el gen PTPRCAP	20	250	200	Genética Molecular
22330	PROC-F-GenMol	PRUIN3003521		Estudio genético molecular para el gen PTPRD	20	250	200	Genética Molecular
22335	PROC-F-GenMol	PRUIN3003522	BREASTS AND/OR NIPPLES, APLASIA OR HYPOPLASIA OF, 2 (61600	Estudio genético molecular para el gen PTPRF	20	250	200	Endocrinología Molecular
22340	PROC-F-GenMol	PRUIN3003523	Colon cancer somatic (114500)	Estudio genético molecular para el gen PTPRJ	20	250	200	Oncogenética Molecular
22345	PROC-F-GenMol	PRUIN3003524		Estudio genético molecular para el gen PTPRK	20	250	200	Genética Molecular
22350	PROC-F-GenMol	PRUIN3003525	Nephrotic syndrome type 6 (614196)	Estudio genético molecular para el gen PTPRO	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22355	PROC-F-GenMol	PRUIN3003526	Deafness autosomal recessive 84 (613391)	Estudio genético molecular para el gen PTPRQ	20	250	200	Genética Molecular
22360	PROC-F-GenMol	PRUIN3003527		Estudio genético molecular para el gen PTPRT	20	250	200	Genética Molecular
22365	PROC-F-GenMol	PRUIN3003528	Lipodystrophy congenital generalized type 4 (613327)	Estudio genético molecular para el gen PTRF	20	250	200	Endocrinología Molecular
22370	PROC-F-GenMol	PRUIN3003529	Hyperphenylalaninemia BH4-deficient A (261640)	Estudio genético molecular para el gen PTS	20	250	200	Metabólicas
22375	PROC-F-GenMol	PRUIN3003530	Mitochondrial myopathy and sideroblastic anemia 1 (600462)	Estudio genético molecular para el gen PUS1	20	250	200	Metabólicas
22380	PROC-F-GenMol	PRUIN3003531		Estudio genético molecular para el gen PUS10	20	250	200	Genética Molecular
22385	PROC-F-GenMol	PRUIN3003532		Estudio genético molecular para el gen PVR	20	250	200	Genética Molecular
22390	PROC-F-GenMol	PRUIN3003533	Ciliary dyskinesia, primary, 6 (OMIM 610852)	Estudio genético molecular para el gen PVRL1	20	250	200	Genética Molecular
22395	PROC-F-GenMol	PRUIN3003534		Estudio genético molecular para el gen PVRL3	20	250	200	Genética Molecular
22400	PROC-F-GenMol	PRUIN3003535	Ectodermal dysplasia-syndactyly syndrome 1 (613573)	Estudio genético molecular para el gen PVRL4	20	250	200	Endocrinología Molecular
22405	PROC-F-GenMol	PRUIN3003536		Estudio genético molecular para el gen PVT1	20	250	200	Genética Molecular
22410	PROC-F-GenMol	PRUIN3003537	Popliteal pterygium syndrome lethal type (OMIM 263650), Prader	Estudio genético molecular para el gen PWRN1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22415	PROC-F-GenMol	PRUIN3003538		Estudio genético molecular para el gen PXDN	20	250	200	Genética Molecular
22420	PROC-F-GenMol	PRUIN3003539	Autosomal recessive cutis laxa type 3B (614438), Autosomal reces	Estudio genético molecular para el gen PYCR1	20	250	200	Endocrinología Molecular
22425	PROC-F-GenMol	PRUIN3003540		Estudio genético molecular para el gen PYCRL	20	250	200	Genética Molecular
22430	PROC-F-GenMol	PRUIN3003541	Glycogen storage disease VI (232700)	Estudio genético molecular para el gen PYGL	20	250	200	Metabólicas
22435	PROC-F-GenMol	PRUIN3003542	McArdle disease (232600)	Estudio genético molecular para el gen PYGM	20	250	200	Metabólicas
22440	PROC-F-GenMol	PRUIN3003543	Obesity (601665)	Estudio genético molecular para el gen PYY	20	250	200	Endocrinología Molecular
22445	PROC-F-GenMol	PRUIN3003544		Estudio genético molecular para el gen PZP	20	250	200	Genética Molecular
22450	PROC-F-GenMol	PRUIN3003545	Hyperphenylalaninemia BH4-deficient C (261630)	Estudio genético molecular para el gen QDPR	20	250	200	Metabólicas
22455	PROC-F-GenMol	PRUIN3003546		Estudio genético molecular para el gen QKI	20	250	200	Genética Molecular
22460	PROC-F-GenMol	PRUIN3003547		Estudio genético molecular para el gen RAB11FIP5	20	250	200	Genética Molecular
22465	PROC-F-GenMol	PRUIN3003548	Warburg micro syndrome 3 (614222)	Estudio genético molecular para el gen RAB18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22470	PROC-F-GenMol	PRUIN3003549	Carpenter syndrome (201000)	Estudio genético molecular para el gen RAB23	20	250	200	Endocrinología Molecular
22475	PROC-F-GenMol	PRUIN3003550	GrisCELLI syndrome type 2 (607624)	Estudio genético molecular para el gen RAB27A	20	250	200	Inmunología Molecular
22480	PROC-F-GenMol	PRUIN3003551	Cone-rod dystrophy 18 (615374)	Estudio genético molecular para el gen RAB28	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22485	PROC-F-GenMol	PRUIN3003552		Estudio genético molecular para el gen RAB2A	20	250	200	Genética Molecular
22490	PROC-F-GenMol	PRUIN3003553	Mental retardation X-linked-72 (300271)	Estudio genético molecular para el gen RAB39B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22495	PROC-F-GenMol	PRUIN3003554	Warburg micro syndrome 1 (600118)	Estudio genético molecular para el gen RAB3GAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22500	PROC-F-GenMol	PRUIN3003555	Warburg micro syndrome 2 (614225), Martsof syndrome (21272	Estudio genético molecular para el gen RAB3GAP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22505	PROC-F-GenMol	PRUIN3003556	Mental retardation, profound (-)	Estudio genético molecular para el gen RAB40AL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22510	PROC-F-GenMol	PRUIN3003557	Cerebroretinal microangiopathy with calcifications and cysts (OMI	Estudio genético molecular para el gen RAB7A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22515	PROC-F-GenMol	PRUIN3003558		Estudio genético molecular para el gen RAB7L1	20	250	200	Genética Molecular

22520	PROC-F-GenMol	PRUIN3003559		Estudio genético molecular para el gen RABGGTA	20	250	200	Genética Molecular
22525	PROC-F-GenMol	PRUIN3003560		Estudio genético molecular para el gen RABL6	20	250	200	Genética Molecular
22530	PROC-F-GenMol	PRUIN3003561		Estudio genético molecular para el gen RAC1	20	250	200	Inmunología Molecular
22535	PROC-F-GenMol	PRUIN3003562	Neutrophil immunodeficiency syndrome (608203)	Estudio genético molecular para el gen RAC2	20	250	200	Inmunología Molecular
22540	PROC-F-GenMol	PRUIN3003563	De Lange syndrome (), Cornelia de Lange syndrome 4 (614701)	Estudio genético molecular para el gen RAD21	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22545	PROC-F-GenMol	PRUIN3003564		Estudio genético molecular para el gen RAD21L1	20	250	200	Genética Molecular
22550	PROC-F-GenMol	PRUIN3003565		Estudio genético molecular para el gen RAD23B	20	250	200	Genética Molecular
22555	PROC-F-GenMol	PRUIN3003566	Nijmegen breakage syndrome-like disorder (613078)	Estudio genético molecular para el gen RAD50	20	250	200	Oncogenética Molecular
22560	PROC-F-GenMol	PRUIN3003567	Breast cancer susceptibility to (114480)	Estudio genético molecular para el gen RAD51	20	250	200	Oncogenética Molecular
22565	PROC-F-GenMol	PRUIN3003568	Breast-ovarian cancer familial susceptibility to 3 (613399), Fanconi	Estudio genético molecular para el gen RAD51C	20	250	200	Oncogenética Molecular
22570	PROC-F-GenMol	PRUIN3003569	Body mass index quantitative trait locus 10 (OMIM 607514)	Estudio genético molecular para el gen RAD51D	20	250	200	Endocrinología Molecular
22575	PROC-F-GenMol	PRUIN3003570		Estudio genético molecular para el gen RAD52	20	250	200	Genética Molecular
22580	PROC-F-GenMol	PRUIN3003571	Colon adenocarcinoma (-), Lymphoma non-Hodgkin (-)	Estudio genético molecular para el gen RAD54B	20	250	200	Oncogenética Molecular
22585	PROC-F-GenMol	PRUIN3003572	Adenocarcinoma colonic somatic (-), Lymphoma non-Hodgkin so	Estudio genético molecular para el gen RAD54L	20	250	200	Oncogenética Molecular
22590	PROC-F-GenMol	PRUIN3003573		Estudio genético molecular para el gen RAD9A	20	250	200	Genética Molecular
22595	PROC-F-GenMol	PRUIN3003574		Estudio genético molecular para el gen RAET1L	20	250	200	Genética Molecular
22600	PROC-F-GenMol	PRUIN3003575	LEOPARD syndrome 2 (611554), Noonan syndrome 5 (611553)	Estudio genético molecular para el gen RAF1	20	250	200	Cardiología Molecular
22605	PROC-F-GenMol	PRUIN3003576	Alpha/beta T-cell lymphopenia with gamma/delta T-cell expansio	Estudio genético molecular para el gen RAG1	20	250	200	Inmunología Molecular
22610	PROC-F-GenMol	PRUIN3003577	Combined cellular and humoral immune defects with granulomas	Estudio genético molecular para el gen RAG2	20	250	200	Inmunología Molecular
22615	PROC-F-GenMol	PRUIN3003578	Parkinson Disease (-), Smith-Magenis syndrome (182290)	Estudio genético molecular para el gen RAI1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22620	PROC-F-GenMol	PRUIN3003579		Estudio genético molecular para el gen RALGAPA1	20	250	200	Genética Molecular
22625	PROC-F-GenMol	PRUIN3003580		Estudio genético molecular para el gen RALGDS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22630	PROC-F-GenMol	PRUIN3003581	Encephalopathy acute necrotizing 1 (608033)	Estudio genético molecular para el gen RANBP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22635	PROC-F-GenMol	PRUIN3003582		Estudio genético molecular para el gen RANGRF	20	250	200	Genética Molecular
22640	PROC-F-GenMol	PRUIN3003583	Fetal akinesia deformation sequence (208150), Myasthenic syndr	Estudio genético molecular para el gen RAPSN	20	250	200	Metabólicas
22645	PROC-F-GenMol	PRUIN3003584	Pontocerebellar hypoplasia type 6 (611523)	Estudio genético molecular para el gen RARS2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22650	PROC-F-GenMol	PRUIN3003585	Basal cell carcinoma somatic (605462), Capillary malformation-ar	Estudio genético molecular para el gen RASA1	20	250	200	Endocrinología Molecular
22655	PROC-F-GenMol	PRUIN3003586	BLEEDING DISORDER, PLATELET-TYPE, 18 (615888)	Estudio genético molecular para el gen RASGRP2	20	250	200	Inmunología Molecular
22660	PROC-F-GenMol	PRUIN3003587	Lung cancer (211980)	Estudio genético molecular para el gen RASSF1	20	250	200	Oncogenética Molecular
22665	PROC-F-GenMol	PRUIN3003588	Microphthalmia isolated 3 (611038)	Estudio genético molecular para el gen RAX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22670	PROC-F-GenMol	PRUIN3003589	Hereditary angioedema type 1 (OMIM 106100); Complement com	Estudio genético molecular para el gen RAX2	20	250	200	Inmunología Molecular
22675	PROC-F-GenMol	PRUIN3003590	Retinoblastoma (180200), Osteosarcoma (259500), Malignant tun	Estudio genético molecular para el gen RB1	20	250	200	Oncogenética Molecular
22680	PROC-F-GenMol	PRUIN3003591	Breast cancer somatic (114480)	Estudio genético molecular para el gen RB1CC1	20	250	200	Oncogenética Molecular
22685	PROC-F-GenMol	PRUIN3003592	Seckel syndrome 2 (606744), Microcephaly with mental retardati	Estudio genético molecular para el gen RBBP8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22690	PROC-F-GenMol	PRUIN3003593	Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen RBFOX1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22695	PROC-F-GenMol	PRUIN3003594	TARP syndrome (311900)	Estudio genético molecular para el gen RBM10	20	250	200	Cardiología Molecular
22700	PROC-F-GenMol	PRUIN3003595	Megakaryoblastic leukemia acute (-)	Estudio genético molecular para el gen RBM15	20	250	200	Hematología Molecular
22705	PROC-F-GenMol	PRUIN3003596	Cardiomyopathy dilated 1DD (613172)	Estudio genético molecular para el gen RBM20	20	250	200	Cardiología Molecular
22710	PROC-F-GenMol	PRUIN3003597	Alopecia neurologic defects and endocrinopathy syndrome (6120	Estudio genético molecular para el gen RBM28	20	250	200	Endocrinología Molecular
22715	PROC-F-GenMol	PRUIN3003598	Radial aplasia-thrombocytopenia syndrome (274000)	Estudio genético molecular para el gen RBM8A	20	250	200	Hematología Molecular
22720	PROC-F-GenMol	PRUIN3003599		Estudio genético molecular para el gen RBMXL2	20	250	200	Genética Molecular
22725	PROC-F-GenMol	PRUIN3003600	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen RBMY1A1	20	250	200	Genética Molecular
22730	PROC-F-GenMol	PRUIN3003601	Retinitis pigmentosa 66 (615233), Retinitis pigmentosa (268000)	Estudio genético molecular para el gen RBP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22735	PROC-F-GenMol	PRUIN3003602	Retinol binding protein, deficiency of (-)	Estudio genético molecular para el gen RBP4	20	250	200	Metabólicas
22740	PROC-F-GenMol	PRUIN3003603		Estudio genético molecular para el gen RCAN1	20	250	200	Genética Molecular
22745	PROC-F-GenMol	PRUIN3003604	Leber congenital amaurosis 12 (610612)	Estudio genético molecular para el gen RD3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22750	PROC-F-GenMol	PRUIN3003605	Leber congenital amaurosis 13 (612712)	Estudio genético molecular para el gen RDH12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22755	PROC-F-GenMol	PRUIN3003606	Fundus albipunctatus (136880)	Estudio genético molecular para el gen RDH5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22760	PROC-F-GenMol	PRUIN3003607	Deafness autosomal recessive 24 (611022)	Estudio genético molecular para el gen RDX	20	250	200	Genética Molecular
22765	PROC-F-GenMol	PRUIN3003608	Baller-Gerold syndrome (218600), RAPADILINO syndrome (26628	Estudio genético molecular para el gen RECQL4	20	250	200	Oncogenética Molecular
22770	PROC-F-GenMol	PRUIN3003609	Spastic paraplegia 31 (610250)	Estudio genético molecular para el gen REEP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22775	PROC-F-GenMol	PRUIN3003610	Lissencephaly 2 (Norman-Roberts type) (257320)	Estudio genético molecular para el gen RELN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22780	PROC-F-GenMol	PRUIN3003611	Hyperuricemic nephropathy familial juvenile 2 (613092), Renal tu	Estudio genético molecular para el gen REN	20	250	200	Metabólicas

22785	PROC-F-GenMol	PRUIN3003612		Estudio genético molecular para el gen REPS2	20	250	200	Genética Molecular
22790	PROC-F-GenMol	PRUIN3003613	Hirschsprung disease susceptibility to 1 (142623), Central hypove	Estudio genético molecular para el gen RET	20	250	200	Oncogenética Molecular
22795	PROC-F-GenMol	PRUIN3003614	Hypertension insulin resistance-related susceptibility to (125853)	Estudio genético molecular para el gen RETN	20	250	200	Endocrinología Molecular
22800	PROC-F-GenMol	PRUIN3003615		Estudio genético molecular para el gen REV3L	20	250	200	Genética Molecular
22805	PROC-F-GenMol	PRUIN3003616		Estudio genético molecular para el gen RFC2	20	250	200	Genética Molecular
22810	PROC-F-GenMol	PRUIN3003617	Congenital disorder of glycosylation type In (612015)	Estudio genético molecular para el gen RFT1	20	250	200	Metabólicas
22815	PROC-F-GenMol	PRUIN3003618		Estudio genético molecular para el gen RFWD2	20	250	200	Genética Molecular
22820	PROC-F-GenMol	PRUIN3003619		Estudio genético molecular para el gen RFX2	20	250	200	Endocrinología Molecular
22825	PROC-F-GenMol	PRUIN3003620	Bare lymphocyte syndrome type II complementation group E (209	Estudio genético molecular para el gen RFX5	20	250	200	Inmunología Molecular
22830	PROC-F-GenMol	PRUIN3003621	Mitchell-Riley syndrome (615710)	Estudio genético molecular para el gen RFX6	20	250	200	Endocrinología Molecular
22835	PROC-F-GenMol	PRUIN3003622		Estudio genético molecular para el gen RFX8	20	250	200	Genética Molecular
22840	PROC-F-GenMol	PRUIN3003623	MHC class II deficiency complementation group B (209920)	Estudio genético molecular para el gen RFXANK	20	250	200	Inmunología Molecular
22845	PROC-F-GenMol	PRUIN3003624	Bare lymphocyte syndrome type II complementation group D (209	Estudio genético molecular para el gen RFXAP	20	250	200	Inmunología Molecular
22850	PROC-F-GenMol	PRUIN3003625		Estudio genético molecular para el gen RGMA	20	250	200	Genética Molecular
22855	PROC-F-GenMol	PRUIN3003626	Retinitis pigmentosa 44 (613769)	Estudio genético molecular para el gen RGR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22860	PROC-F-GenMol	PRUIN3003627		Estudio genético molecular para el gen RGS2	20	250	200	Genética Molecular
22865	PROC-F-GenMol	PRUIN3003628		Estudio genético molecular para el gen RGS6	20	250	200	Genética Molecular
22870	PROC-F-GenMol	PRUIN3003629		Estudio genético molecular para el gen RGS7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22875	PROC-F-GenMol	PRUIN3003630	Bradyopsia (608415)	Estudio genético molecular para el gen RGS9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22880	PROC-F-GenMol	PRUIN3003631	Bradyopsia (608415)	Estudio genético molecular para el gen RGS9BP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22885	PROC-F-GenMol	PRUIN3003632	Rh-mod syndrome (-), Anemia hemolytic Rh-null regulator type (Estudio genético molecular para el gen RHAG	20	250	200	Hematología Molecular
22890	PROC-F-GenMol	PRUIN3003633	Howel-Evans syndrome (148500)	Estudio genético molecular para el gen RHBDF2	20	250	200	Endocrinología Molecular
22895	PROC-F-GenMol	PRUIN3003634	Rh-null disease, amorph type (-), [Blood group, Rhesus] (-)	Estudio genético molecular para el gen RHCE	20	250	200	Hematología Molecular
22900	PROC-F-GenMol	PRUIN3003635	[Rh-negative blood type] (-)	Estudio genético molecular para el gen RHD	20	250	200	Hematología Molecular
22905	PROC-F-GenMol	PRUIN3003636	Night blindness congenital stationery autosomal dominant 1 (610	Estudio genético molecular para el gen RHO	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22910	PROC-F-GenMol	PRUIN3003637		Estudio genético molecular para el gen RHOB	20	250	200	Genética Molecular
22915	PROC-F-GenMol	PRUIN3003638		Estudio genético molecular para el gen RHOG	20	250	200	Genética Molecular
22920	PROC-F-GenMol	PRUIN3003639		Estudio genético molecular para el gen RHPN2	20	250	200	Genética Molecular
22925	PROC-F-GenMol	PRUIN3003640	Cone-rod dystrophy 7 (603649)	Estudio genético molecular para el gen RIMS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22930	PROC-F-GenMol	PRUIN3003641		Estudio genético molecular para el gen RIMS3	20	250	200	Genética Molecular
22935	PROC-F-GenMol	PRUIN3003642	Macrocephaly alopecia cutis laxa and scoliosis (613075)	Estudio genético molecular para el gen RIN2	20	250	200	Endocrinología Molecular
22940	PROC-F-GenMol	PRUIN3003643		Estudio genético molecular para el gen RIPK3	20	250	200	Genética Molecular
22945	PROC-F-GenMol	PRUIN3003644	Polycystic kidney disease, infantile type (OMIM 263200)	Estudio genético molecular para el gen RIPK4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22950	PROC-F-GenMol	PRUIN3003645	Pigmentary retinal dystrophy (136880), Newfoundland rod-cone d	Estudio genético molecular para el gen RLBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22955	PROC-F-GenMol	PRUIN3003646		Estudio genético molecular para el gen RMI1	20	250	200	Genética Molecular
22960	PROC-F-GenMol	PRUIN3003647	Anauxetic dysplasia (607095), Metaphyseal dysplasia without hy	Estudio genético molecular para el gen RMRP	20	250	200	Inmunología Molecular
22965	PROC-F-GenMol	PRUIN3003648		Estudio genético molecular para el gen RNASE3	20	250	200	Genética Molecular
22970	PROC-F-GenMol	PRUIN3003649	Aicardi-Goutieres syndrome 4 (610333)	Estudio genético molecular para el gen RNASEH2A	20	250	200	Inmunología Molecular
22975	PROC-F-GenMol	PRUIN3003650	Aicardi-Goutieres syndrome 2 (610181)	Estudio genético molecular para el gen RNASEH2B	20	250	200	Inmunología Molecular
22980	PROC-F-GenMol	PRUIN3003651	Aicardi-Goutieres syndrome 3 (610329)	Estudio genético molecular para el gen RNASEH2C	20	250	200	Inmunología Molecular
22985	PROC-F-GenMol	PRUIN3003652	Prostate cancer 1176807 (601518)	Estudio genético molecular para el gen RNASEL	20	250	200	Oncogenética Molecular
22990	PROC-F-GenMol	PRUIN3003653	Leukoencephalopathy cystic without megalencephaly (612951)	Estudio genético molecular para el gen RNASET2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
22995	PROC-F-GenMol	PRUIN3003654		Estudio genético molecular para el gen RNF113A	20	250	200	Genética Molecular
23000	PROC-F-GenMol	PRUIN3003655	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen RNF114	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23005	PROC-F-GenMol	PRUIN3003656	Macrocephaly macrosomia facial dysmorphism syndrome (614192)	Estudio genético molecular para el gen RNF135	20	250	200	Endocrinología Molecular
23010	PROC-F-GenMol	PRUIN3003657	Renal cell carcinoma (144700)	Estudio genético molecular para el gen RNF139	20	250	200	Oncogenética Molecular
23015	PROC-F-GenMol	PRUIN3003658	RIDDLE syndrome (611943)	Estudio genético molecular para el gen RNF168	20	250	200	Inmunología Molecular
23020	PROC-F-GenMol	PRUIN3003659	Arthrogryposis, renal dysfunction, and cholestasis 2 (OMIM 61340	Estudio genético molecular para el gen RNF170	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23025	PROC-F-GenMol	PRUIN3003660	Moyamoya disease 2 susceptibility to (607151)	Estudio genético molecular para el gen RNF213	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23030	PROC-F-GenMol	PRUIN3003661		Estudio genético molecular para el gen RNLS	20	250	200	Genética Molecular
23035	PROC-F-GenMol	PRUIN3003662	Microcephalic osteodysplastic primordial dwarfism type I (210710	Estudio genético molecular para el gen RNU4ATAC	20	250	200	Endocrinología Molecular
23040	PROC-F-GenMol	PRUIN3003663		Estudio genético molecular para el gen ROBO1	20	250	200	Genética Molecular
23045	PROC-F-GenMol	PRUIN3003664	Vesicoureteral reflux 2 (610878)	Estudio genético molecular para el gen ROBO2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

23050	PROC-F-GenMol	PRUIN3003665	Gaze palsy horizontal with progressive scoliosis (607313)	Estudio genético molecular para el gen ROBO3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23055	PROC-F-GenMol	PRUIN3003666		Estudio genético molecular para el gen ROCK1	20	250	200	Genética Molecular
23060	PROC-F-GenMol	PRUIN3003667		Estudio genético molecular para el gen ROCK2	20	250	200	Genética Molecular
23065	PROC-F-GenMol	PRUIN3003668	Kindler's syndrome (OMIM 173650)	Estudio genético molecular para el gen ROGD1	20	250	200	Neurogenética Molecular
23070	PROC-F-GenMol	PRUIN3003669	Retinitis pigmentosa 7, digenic (-)	Estudio genético molecular para el gen ROM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23075	PROC-F-GenMol	PRUIN3003670		Estudio genético molecular para el gen ROPN1L	20	250	200	Genética Molecular
23080	PROC-F-GenMol	PRUIN3003671	Robinow syndrome autosomal recessive (268310), Brachydactyly	Estudio genético molecular para el gen ROR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
23085	PROC-F-GenMol	PRUIN3003672	, Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen RORA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23090	PROC-F-GenMol	PRUIN3003673		Estudio genético molecular para el gen ROS1	20	250	200	Genética Molecular
23095	PROC-F-GenMol	PRUIN3003674	Hypertriglyceridemia susceptibility to (145750), Retinitis pigmentosa	Estudio genético molecular para el gen RP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23100	PROC-F-GenMol	PRUIN3003675	Occult macular dystrophy (613587)	Estudio genético molecular para el gen RP11L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23105	PROC-F-GenMol	PRUIN3003676	Retinitis pigmentosa 2 (312600)	Estudio genético molecular para el gen RP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23110	PROC-F-GenMol	PRUIN3003677	Retinitis pigmentosa 9 (180104)	Estudio genético molecular para el gen RP9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23115	PROC-F-GenMol	PRUIN3003678		Estudio genético molecular para el gen RPA1	20	250	200	Inmunología Molecular
23120	PROC-F-GenMol	PRUIN3003679		Estudio genético molecular para el gen RPA4	20	250	200	Inmunología Molecular
23125	PROC-F-GenMol	PRUIN3003680	Retinitis pigmentosa 20 (613794), Leber congenital amaurosis 2 (608194)	Estudio genético molecular para el gen RPE65	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23130	PROC-F-GenMol	PRUIN3003681	Cone-rod dystrophy-1 (304020), Macular degeneration X-linked 4 (608194)	Estudio genético molecular para el gen RPGR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23135	PROC-F-GenMol	PRUIN3003682	Cone-rod dystrophy 13 (608194), Leber congenital amaurosis 6 (608194)	Estudio genético molecular para el gen RPGRIP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23140	PROC-F-GenMol	PRUIN3003683	COACH syndrome (216360), Meckel syndrome type 5 (611561), J	Estudio genético molecular para el gen RPGRIP1L	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23145	PROC-F-GenMol	PRUIN3003684		Estudio genético molecular para el gen RPH3AL	20	250	200	Genética Molecular
23150	PROC-F-GenMol	PRUIN3003685	Ribose 5-phosphate isomerase deficiency (608611)	Estudio genético molecular para el gen RPIA	20	250	200	Metabólicas
23155	PROC-F-GenMol	PRUIN3003686	Autism susceptibility to X-linked 5 (300847)	Estudio genético molecular para el gen RPL10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23160	PROC-F-GenMol	PRUIN3003687	Diamond-Blackfan anemia 7 (612562)	Estudio genético molecular para el gen RPL11	20	250	200	Hematología Molecular
23165	PROC-F-GenMol	PRUIN3003688	HYPOTRICHOSIS 12 (615885)	Estudio genético molecular para el gen RPL21	20	250	200	Endocrinología Molecular
23170	PROC-F-GenMol	PRUIN3003689	Diamond-Blackfan anemia 5 (612528)	Estudio genético molecular para el gen RPL35A	20	250	200	Hematología Molecular
23175	PROC-F-GenMol	PRUIN3003690		Estudio genético molecular para el gen RPL36	20	250	200	Genética Molecular
23180	PROC-F-GenMol	PRUIN3003691	Diamond-Blackfan anemia 6 (612561)	Estudio genético molecular para el gen RPL5	20	250	200	Hematología Molecular
23185	PROC-F-GenMol	PRUIN3003692		Estudio genético molecular para el gen RPN2	20	250	200	Hematología Molecular
23190	PROC-F-GenMol	PRUIN3003693	Diamond-Blackfan anemia 9 (613308)	Estudio genético molecular para el gen RPS10	20	250	200	Hematología Molecular
23195	PROC-F-GenMol	PRUIN3003694		Estudio genético molecular para el gen RPS15	20	250	200	Hematología Molecular
23200	PROC-F-GenMol	PRUIN3003695	Diamond-Blackfan anemia 4 (612527)	Estudio genético molecular para el gen RPS17	20	250	200	Hematología Molecular
23205	PROC-F-GenMol	PRUIN3003696	Diamond-Blackfan anemia 1 (105650)	Estudio genético molecular para el gen RPS19	20	250	200	Oncogenética Molecular
23210	PROC-F-GenMol	PRUIN3003697	Diamond-blackfan anemia 3 (610629)	Estudio genético molecular para el gen RPS24	20	250	200	Oncogenética Molecular
23215	PROC-F-GenMol	PRUIN3003698	Diamond-Blackfan anemia 10 (613309)	Estudio genético molecular para el gen RPS26	20	250	200	Hematología Molecular
23220	PROC-F-GenMol	PRUIN3003699		Estudio genético molecular para el gen RPS27A	20	250	200	Genética Molecular
23225	PROC-F-GenMol	PRUIN3003700		Estudio genético molecular para el gen RPS3	20	250	200	Genética Molecular
23230	PROC-F-GenMol	PRUIN3003701	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen RPS4Y2	20	250	200	Genética Molecular
23235	PROC-F-GenMol	PRUIN3003702	Coffin-Lowry syndrome (303600), Mental retardation X-linked 19 (303600)	Estudio genético molecular para el gen RPS6KA3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23240	PROC-F-GenMol	PRUIN3003703		Estudio genético molecular para el gen RPS6KB1	20	250	200	Genética Molecular
23245	PROC-F-GenMol	PRUIN3003704		Estudio genético molecular para el gen RPS6KL1	20	250	200	Genética Molecular
23250	PROC-F-GenMol	PRUIN3003705	Diamond-Blackfan anemia 8 (612563)	Estudio genético molecular para el gen RPS7	20	250	200	Hematología Molecular
23255	PROC-F-GenMol	PRUIN3003706		Estudio genético molecular para el gen RPTOR	20	250	200	Inmunología Molecular
23260	PROC-F-GenMol	PRUIN3003707		Estudio genético molecular para el gen RRH	20	250	200	Genética Molecular
23265	PROC-F-GenMol	PRUIN3003708		Estudio genético molecular para el gen RRM1	20	250	200	Genética Molecular
23270	PROC-F-GenMol	PRUIN3003709	Mitochondrial DNA depletion syndrome 8B (MNGIE type) (612075)	Estudio genético molecular para el gen RRM2B	20	250	200	Metabólicas
23275	PROC-F-GenMol	PRUIN3003710		Estudio genético molecular para el gen RRP1B	20	250	200	Genética Molecular
23280	PROC-F-GenMol	PRUIN3003711	Retinoschisis (312700)	Estudio genético molecular para el gen RS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23285	PROC-F-GenMol	PRUIN3003712	Ciliary dyskinesia primary11 (612649)	Estudio genético molecular para el gen RSPH4A	20	250	200	Genética Molecular
23290	PROC-F-GenMol	PRUIN3003713	Ciliary dyskinesia primary12 (612650)	Estudio genético molecular para el gen RSPH9	20	250	200	Genética Molecular
23295	PROC-F-GenMol	PRUIN3003714	Palmoplantar hyperkeratosis and true hermaphroditism (610644)	Estudio genético molecular para el gen RSPO1	20	250	200	Endocrinología Molecular
23300	PROC-F-GenMol	PRUIN3003715	Anonychia congenita (206800)	Estudio genético molecular para el gen RSPO4	20	250	200	Endocrinología Molecular
23305	PROC-F-GenMol	PRUIN3003716		Estudio genético molecular para el gen RSR1	20	250	200	Genética Molecular
23310	PROC-F-GenMol	PRUIN3003717	Spastic paraplegia 12 (604805)	Estudio genético molecular para el gen RTN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

23315	PROC-F-GenMol	PRUIN3003718	Schizophrenia susceptibility to (181500)	Estudio genético molecular para el gen RTN4R	20	250	200	Neurogenética Molecular
23320	PROC-F-GenMol	PRUIN3003719	Leukemia, acute myeloid (601626), Platelet disorder, familial, with	Estudio genético molecular para el gen RUNX1	20	250	200	Oncogenética Molecular
23325	PROC-F-GenMol	PRUIN3003720	Dental anomalies, isolated (-), Cleidocranial dysplasia (119600)	Estudio genético molecular para el gen RUNX2	20	250	200	Endocrinología Molecular
23330	PROC-F-GenMol	PRUIN3003721		Estudio genético molecular para el gen RUNX3	20	250	200	Genética Molecular
23335	PROC-F-GenMol	PRUIN3003722		Estudio genético molecular para el gen RUVBL1	20	250	200	Genética Molecular
23340	PROC-F-GenMol	PRUIN3003723	Corticosteroid-binding globulin deficiency (OMIM 611489)	Estudio genético molecular para el gen RXFP2	20	250	200	Inmunología Molecular
23345	PROC-F-GenMol	PRUIN3003724		Estudio genético molecular para el gen RXRG	20	250	200	Endocrinología Molecular
23350	PROC-F-GenMol	PRUIN3003725		Estudio genético molecular para el gen RYK	20	250	200	Genética Molecular
23355	PROC-F-GenMol	PRUIN3003726	Central core disease (117000), Minicore myopathy with external	Estudio genético molecular para el gen RYR1	20	250	200	Genética Molecular
23360	PROC-F-GenMol	PRUIN3003727	Arrhythmogenic right ventricular dysplasia 2 (600996), Ventricula	Estudio genético molecular para el gen RYR2	20	250	200	Cardiología Molecular
23365	PROC-F-GenMol	PRUIN3003728		Estudio genético molecular para el gen RYR3	20	250	200	Genética Molecular
23370	PROC-F-GenMol	PRUIN3003729		Estudio genético molecular para el gen S100A11P1	20	250	200	Genética Molecular
23375	PROC-F-GenMol	PRUIN3003730		Estudio genético molecular para el gen S100B	20	250	200	Genética Molecular
23380	PROC-F-GenMol	PRUIN3003731		Estudio genético molecular para el gen S1PR1	20	250	200	Genética Molecular
23385	PROC-F-GenMol	PRUIN3003732		Estudio genético molecular para el gen SAA1	20	250	200	Genética Molecular
23390	PROC-F-GenMol	PRUIN3003733		Estudio genético molecular para el gen SAA2	20	250	200	Genética Molecular
23395	PROC-F-GenMol	PRUIN3003734	Spastic ataxia Charlevoix-Saguenay type (270550)	Estudio genético molecular para el gen SACS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23400	PROC-F-GenMol	PRUIN3003735	Retinitis pigmentosa 47 (613758), Oguchi disease-1 (258100)	Estudio genético molecular para el gen SAG	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23405	PROC-F-GenMol	PRUIN3003736		Estudio genético molecular para el gen SAGE1	20	250	200	Genética Molecular
23410	PROC-F-GenMol	PRUIN3003737	Townes-Brocks branchiootorenal-like syndrome (107480), Towne	Estudio genético molecular para el gen SALL1	20	250	200	Endocrinología Molecular
23415	PROC-F-GenMol	PRUIN3003738	IVIC syndrome (147750), Duane-radial ray syndrome (607323)	Estudio genético molecular para el gen SALL4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23420	PROC-F-GenMol	PRUIN3003739	Tumoral calcinosis familiar normophosphatemic (610455)	Estudio genético molecular para el gen SAMD9	20	250	200	Endocrinología Molecular
23425	PROC-F-GenMol	PRUIN3003740	Aicardi-Goutieres syndrome 5 (612952)	Estudio genético molecular para el gen SAMHD1	20	250	200	Inmunología Molecular
23430	PROC-F-GenMol	PRUIN3003741	Chylomicron retention disease (246700)	Estudio genético molecular para el gen SAR1B	20	250	200	Genética Molecular
23435	PROC-F-GenMol	PRUIN3003742	[Sarcosinemia] (268900)	Estudio genético molecular para el gen SARDH	20	250	200	Metabólicas
23440	PROC-F-GenMol	PRUIN3003743	Hyperuricemia pulmonary hypertension renal failure and alkalosis	Estudio genético molecular para el gen SARS2	20	250	200	Metabólicas
23445	PROC-F-GenMol	PRUIN3003744		Estudio genético molecular para el gen SART1	20	250	200	Genética Molecular
23450	PROC-F-GenMol	PRUIN3003745	Porokeratosis disseminated superficial actinic1 (175900)	Estudio genético molecular para el gen SART3	20	250	200	Endocrinología Molecular
23455	PROC-F-GenMol	PRUIN3003746	Keratosis follicularis spinulosa decalvans, 308800 (-)	Estudio genético molecular para el gen SAT1	20	250	200	Endocrinología Molecular
23460	PROC-F-GenMol	PRUIN3003747	Cleft palate and mental retardation (119540)	Estudio genético molecular para el gen SATB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23465	PROC-F-GenMol	PRUIN3003748		Estudio genético molecular para el gen SATL1	20	250	200	Genética Molecular
23470	PROC-F-GenMol	PRUIN3003749	Shwachman-Bodian-Diamond syndrome (260400)	Estudio genético molecular para el gen SBDS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23475	PROC-F-GenMol	PRUIN3003750	Charcot-Marie-Tooth disease type 4B2 (604563)	Estudio genético molecular para el gen SBF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23480	PROC-F-GenMol	PRUIN3003751		Estudio genético molecular para el gen SBNO1	20	250	200	Genética Molecular
23485	PROC-F-GenMol	PRUIN3003752		Estudio genético molecular para el gen SCAP	20	250	200	Genética Molecular
23490	PROC-F-GenMol	PRUIN3003753	[High density lipoprotein cholesterol level QTL6] (610762)	Estudio genético molecular para el gen SCARB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23495	PROC-F-GenMol	PRUIN3003754	Epilepsy progressive myoclonic 4 with renal failure (254900)	Estudio genético molecular para el gen SCARB2	20	250	200	Neurogenética Molecular
23500	PROC-F-GenMol	PRUIN3003755	Van den Ende-Gupta syndrome (600920)	Estudio genético molecular para el gen SCARF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23505	PROC-F-GenMol	PRUIN3003756		Estudio genético molecular para el gen SCG2	20	250	200	Genética Molecular
23510	PROC-F-GenMol	PRUIN3003757		Estudio genético molecular para el gen SCG3	20	250	200	Genética Molecular
23515	PROC-F-GenMol	PRUIN3003758	Asthma susceptibility to (600807)	Estudio genético molecular para el gen SCGB1A1	20	250	200	Genética Molecular
23520	PROC-F-GenMol	PRUIN3003759		Estudio genético molecular para el gen SCGB1D2	20	250	200	Genética Molecular
23525	PROC-F-GenMol	PRUIN3003760	Asthma susceptibility to (600807)	Estudio genético molecular para el gen SCGB3A2	20	250	200	Genética Molecular
23530	PROC-F-GenMol	PRUIN3003761	Episodic pain syndrome, familiar, 2 (615551)	Estudio genético molecular para el gen SCN10A	20	250	200	Genética Molecular
23535	PROC-F-GenMol	PRUIN3003762	Dravet syndrome (607208), Febrile seizures familiar 3A (604403),	Estudio genético molecular para el gen SCN1A	20	250	200	Neurogenética Molecular
23540	PROC-F-GenMol	PRUIN3003763	Brugada syndrome 5 (612838), Cardiac conduction defect nonsp	Estudio genético molecular para el gen SCN1B	20	250	200	Cardiología Molecular
23545	PROC-F-GenMol	PRUIN3003764	Parkinson Disease (-), Epileptic encephalopathy early infantile11	Estudio genético molecular para el gen SCN2A	20	250	200	Neurogenética Molecular
23550	PROC-F-GenMol	PRUIN3003765	Atrial fibrillation, familiar, 14 (615378)	Estudio genético molecular para el gen SCN2B	20	250	200	Neurogenética Molecular
23555	PROC-F-GenMol	PRUIN3003766		Estudio genético molecular para el gen SCN3A	20	250	200	Neurogenética Molecular
23560	PROC-F-GenMol	PRUIN3003767	Brugada syndrome 7 (613120)	Estudio genético molecular para el gen SCN3B	20	250	200	Cardiología Molecular
23565	PROC-F-GenMol	PRUIN3003768	Myasthenic syndrome acetazolamide-responsive (614198), Myot	Estudio genético molecular para el gen SCN4A	20	250	200	Genética Molecular
23570	PROC-F-GenMol	PRUIN3003769	Long QT syndrome-10 (611819)	Estudio genético molecular para el gen SCN4B	20	250	200	Cardiología Molecular
23575	PROC-F-GenMol	PRUIN3003770	Sudden infant death syndrome susceptibility to (272120), Atrial f	Estudio genético molecular para el gen SCN5A	20	250	200	Cardiología Molecular

23580	PROC-F-GenMol	PRUIN3003771	Cerebellar atrophy ataxia and mental retardation (-)	Estudio genético molecular para el gen SCN8A	20	250	200	Neurogenética Molecular
23585	PROC-F-GenMol	PRUIN3003772	Epilepsy generalized with febrile seizures plus type 7 (613863), F4	Estudio genético molecular para el gen SCN9A	20	250	200	Neurogenética Molecular
23590	PROC-F-GenMol	PRUIN3003773	Parkinson Disease (-), Bronchiectasis with or without elevated sw	Estudio genético molecular para el gen SCNN1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23595	PROC-F-GenMol	PRUIN3003774	Bronchiectasis with or without elevated sweat chloride 1 (211400)	Estudio genético molecular para el gen SCNN1B	20	250	200	Metabólicas
23600	PROC-F-GenMol	PRUIN3003775	Bronchiectasis with or without elevated sweat chloride 3 (613071)	Estudio genético molecular para el gen SCNN1G	20	250	200	Metabólicas
23605	PROC-F-GenMol	PRUIN3003776		Estudio genético molecular para el gen SCO1	20	250	200	Genética Molecular
23610	PROC-F-GenMol	PRUIN3003777	Cardioencephalomyopathy fatal infantile due to cytochrome c oxid	Estudio genético molecular para el gen SCO2	20	250	200	Metabólicas
23615	PROC-F-GenMol	PRUIN3003778	Leukoencephalopathy with dystonia and motor neuropathy (6137	Estudio genético molecular para el gen SCP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23620	PROC-F-GenMol	PRUIN3003779		Estudio genético molecular para el gen SCRIB	20	250	200	Genética Molecular
23625	PROC-F-GenMol	PRUIN3003780		Estudio genético molecular para el gen SCT	20	250	200	Genética Molecular
23630	PROC-F-GenMol	PRUIN3003781		Estudio genético molecular para el gen SCUBE2	20	250	200	Genética Molecular
23635	PROC-F-GenMol	PRUIN3003782	Obesity association with (601665)	Estudio genético molecular para el gen SDC3	20	250	200	Endocrinología Molecular
23640	PROC-F-GenMol	PRUIN3003783	Senior-Loken syndrome 7 (613615), Bardet-Biedl syndrome 16 (I,	Estudio genético molecular para el gen SDCCAG8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23645	PROC-F-GenMol	PRUIN3003784	Cardiomyopathy dilated IGG (613642), Mitochondrial respirator	Estudio genético molecular para el gen SDHA	20	250	200	Cardiología Molecular
23650	PROC-F-GenMol	PRUIN3003785	Mitochondrial complex II deficiency (252011)	Estudio genético molecular para el gen SDHAF1	20	250	200	Metabólicas
23655	PROC-F-GenMol	PRUIN3003786	Parangliomas 2 (601650)	Estudio genético molecular para el gen SDHAF2	20	250	200	Oncogenética Molecular
23660	PROC-F-GenMol	PRUIN3003787	Cowden-like syndrome (612359), Gastrointestinal stromal tumor	Estudio genético molecular para el gen SDHB	20	250	200	Oncogenética Molecular
23665	PROC-F-GenMol	PRUIN3003788	Gastrointestinal stromal tumor (606764), Paranglioma and gas	Estudio genético molecular para el gen SDHC	20	250	200	Oncogenética Molecular
23670	PROC-F-GenMol	PRUIN3003789	Carcinoid tumors intestinal (114900), Cowden-like syndrome (61	Estudio genético molecular para el gen SDHD	20	250	200	Oncogenética Molecular
23675	PROC-F-GenMol	PRUIN3003790	Craniofacial dysplasia (607812)	Estudio genético molecular para el gen SEC23A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23680	PROC-F-GenMol	PRUIN3003791	Anemia dyserythropoietic congenital type II (224100)	Estudio genético molecular para el gen SEC23B	20	250	200	Hematología Molecular
23685	PROC-F-GenMol	PRUIN3003792	Polycystic liver disease (174050)	Estudio genético molecular para el gen SEC63	20	250	200	Hepatología Molecular
23690	PROC-F-GenMol	PRUIN3003793	Thyroid hormone metabolism abnormal (609698)	Estudio genético molecular para el gen SECISBP2	20	250	200	Endocrinología Molecular
23695	PROC-F-GenMol	PRUIN3003794		Estudio genético molecular para el gen SEL1L	20	250	200	Genética Molecular
23700	PROC-F-GenMol	PRUIN3003795	[Blood pressure regulation QTL] (145500)	Estudio genético molecular para el gen SELE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23705	PROC-F-GenMol	PRUIN3003796		Estudio genético molecular para el gen SELL	20	250	200	Genética Molecular
23710	PROC-F-GenMol	PRUIN3003797	Atopy susceptibility to (147050), Platelet alpha/delta storage pool	Estudio genético molecular para el gen SELP	20	250	200	Metabólicas
23715	PROC-F-GenMol	PRUIN3003798		Estudio genético molecular para el gen SELPLG	20	250	200	Genética Molecular
23720	PROC-F-GenMol	PRUIN3003799	Hypochromic microcytic anemia with iron overload (OMIM 20610	Estudio genético molecular para el gen SEMA3A	20	250	200	Endocrinología Molecular
23725	PROC-F-GenMol	PRUIN3003800	CHARGE syndrome (214800)	Estudio genético molecular para el gen SEMA3E	20	250	200	Inmunología Molecular
23730	PROC-F-GenMol	PRUIN3003801	Cone-rod dystrophy 10 (610283), Retinitis pigmentosa 35 (61028	Estudio genético molecular para el gen SEMA4A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23735	PROC-F-GenMol	PRUIN3003802		Estudio genético molecular para el gen SEMA4C	20	250	200	Genética Molecular
23740	PROC-F-GenMol	PRUIN3003803		Estudio genético molecular para el gen SEMA4G	20	250	200	Genética Molecular
23745	PROC-F-GenMol	PRUIN3003804	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen SEMA6D	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23750	PROC-F-GenMol	PRUIN3003805		Estudio genético molecular para el gen SEMG1	20	250	200	Genética Molecular
23755	PROC-F-GenMol	PRUIN3003806		Estudio genético molecular para el gen SEP15	20	250	200	Genética Molecular
23760	PROC-F-GenMol	PRUIN3003807	Muscular dystrophy rigid spine1 (602771)	Estudio genético molecular para el gen SEPNI	20	250	200	Genética Molecular
23765	PROC-F-GenMol	PRUIN3003808		Estudio genético molecular para el gen SEPP1	20	250	200	Genética Molecular
23770	PROC-F-GenMol	PRUIN3003809	Pontocerebellar hypoplasia type 2D (613811)	Estudio genético molecular para el gen SEPSECS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23775	PROC-F-GenMol	PRUIN3003810	Spastic paraplegia 7 (OMIM 607259)	Estudio genético molecular para el gen SEPT12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23780	PROC-F-GenMol	PRUIN3003811	Heparin cofactor II deficiency (OMIM 612356)	Estudio genético molecular para el gen SEPT9	20	250	200	Metabólicas
23785	PROC-F-GenMol	PRUIN3003812	Pulmonary disease, chronic obstructive, susceptibility to (606963)	Estudio genético molecular para el gen SERPINA1	20	250	200	Hepatología Molecular
23790	PROC-F-GenMol	PRUIN3003813	Venous thrombosis susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen SERPINA10	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23795	PROC-F-GenMol	PRUIN3003814	Cerebrovascular disease, occlusive (-), Alpha-1-antichymotrypsin	Estudio genético molecular para el gen SERPINA3	20	250	200	Hepatología Molecular
23800	PROC-F-GenMol	PRUIN3003815	Cornelia de Lange syndrome 3 (OMIM 610759)	Estudio genético molecular para el gen SERPINA6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23805	PROC-F-GenMol	PRUIN3003816	Tentamy syndrome (OMIM 218340)	Estudio genético molecular para el gen SERPINA7	20	250	200	Endocrinología Molecular
23810	PROC-F-GenMol	PRUIN3003817		Estudio genético molecular para el gen SERPINB1	20	250	200	Genética Molecular
23815	PROC-F-GenMol	PRUIN3003818		Estudio genético molecular para el gen SERPINB3	20	250	200	Endocrinología Molecular
23820	PROC-F-GenMol	PRUIN3003819		Estudio genético molecular para el gen SERPINB5	20	250	200	Genética Molecular
23825	PROC-F-GenMol	PRUIN3003820	Deafness autosomal recessive 91 (613453)	Estudio genético molecular para el gen SERPINB6	20	250	200	Genética Molecular
23830	PROC-F-GenMol	PRUIN3003821	Anti-plasmin deficiency, congenital (OMIM 262850)	Estudio genético molecular para el gen SERPINC1	20	250	200	Hematología Molecular
23835	PROC-F-GenMol	PRUIN3003822	Hemochromatosis type 2A (OMIM 602390)	Estudio genético molecular para el gen SERPIND1	20	250	200	Oncogenética Molecular
23840	PROC-F-GenMol	PRUIN3003823	Peroxisome biogenesis disorder 14B (OMIM614920)	Estudio genético molecular para el gen SERPINE1	20	250	200	Metabólicas

23845	PROC-F-GenMol	PRUIN3003824	Obesity (OMIM 601665)	Estudio genético molecular para el gen SERPINF1	20	250	200	Endocrinología Molecular
23850	PROC-F-GenMol	PRUIN3003825	Amish infantile epilepsy syndrome (OMIM 609056)	Estudio genético molecular para el gen SERPINF2	20	250	200	Neurogenética Molecular
23855	PROC-F-GenMol	PRUIN3003826	CFHR5-Related Dense Deposit Disease / Membranoproliferative G	Estudio genético molecular para el gen SERPING1	20	250	200	Inmunología Molecular
23860	PROC-F-GenMol	PRUIN3003827	Peroxisome biogenesis disorder 5A (OMIM 614866) ; Peroxisome	Estudio genético molecular para el gen SERPINH1	20	250	200	Metabólicas
23865	PROC-F-GenMol	PRUIN3003828	Encephalopathy familiar with neuroserpin inclusion bodies (60421	Estudio genético molecular para el gen SERPINI1	20	250	200	Neurogenética Molecular
23870	PROC-F-GenMol	PRUIN3003829		Estudio genético molecular para el gen SERPINI2	20	250	200	Genética Molecular
23875	PROC-F-GenMol	PRUIN3003830		Estudio genético molecular para el gen SERTAD1	20	250	200	Genética Molecular
23880	PROC-F-GenMol	PRUIN3003831		Estudio genético molecular para el gen SESN2	20	250	200	Genética Molecular
23885	PROC-F-GenMol	PRUIN3003832	Schinzel-Giedion midface retraction syndrome (269150), Leukem	Estudio genético molecular para el gen SETBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23890	PROC-F-GenMol	PRUIN3003833		Estudio genético molecular para el gen SETD2	20	250	200	Genética Molecular
23895	PROC-F-GenMol	PRUIN3003834		Estudio genético molecular para el gen SETD8	20	250	200	Genética Molecular
23900	PROC-F-GenMol	PRUIN3003835		Estudio genético molecular para el gen SETDB2	20	250	200	Genética Molecular
23905	PROC-F-GenMol	PRUIN3003836	Amyotrophic lateral sclerosis 4 juvenile (602433), Ataxia-ocular a	Estudio genético molecular para el gen SETX	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
23910	PROC-F-GenMol	PRUIN3003837		Estudio genético molecular para el gen SEZ6	20	250	200	Genética Molecular
23915	PROC-F-GenMol	PRUIN3003838		Estudio genético molecular para el gen SEZGL2	20	250	200	Genética Molecular
23920	PROC-F-GenMol	PRUIN3003839	Nager syndrome (154400)	Estudio genético molecular para el gen SF3B4	20	250	200	Endocrinología Molecular
23925	PROC-F-GenMol	PRUIN3003840	Pulmonary fibrosis idiopathic susceptibility to (178500)	Estudio genético molecular para el gen SFTPA1	20	250	200	Genética Molecular
23930	PROC-F-GenMol	PRUIN3003841	Pulmonary fibrosis idiopathic (178500)	Estudio genético molecular para el gen SFTPA2	20	250	200	Genética Molecular
23935	PROC-F-GenMol	PRUIN3003842	Surfactant metabolism dysfunction pulmonary1 (265120)	Estudio genético molecular para el gen SFTPB	20	250	200	Genética Molecular
23940	PROC-F-GenMol	PRUIN3003843	Surfactant metabolism dysfunction pulmonary2 (610913)	Estudio genético molecular para el gen SFTPC	20	250	200	Genética Molecular
23945	PROC-F-GenMol	PRUIN3003844		Estudio genético molecular para el gen SFTPD	20	250	200	Genética Molecular
23950	PROC-F-GenMol	PRUIN3003845	Adhalinopathy, primary (-), Muscular dystrophy limb-girdle type 2	Estudio genético molecular para el gen SGCA	20	250	200	Genética Molecular
23955	PROC-F-GenMol	PRUIN3003846	Muscular dystrophy limb-girdle type 2E (604286)	Estudio genético molecular para el gen SGCB	20	250	200	Genética Molecular
23960	PROC-F-GenMol	PRUIN3003847	Cardiomyopathy dilated 1L (606685), Muscular dystrophy limb-gi	Estudio genético molecular para el gen SGCD	20	250	200	Cardiología Molecular
23965	PROC-F-GenMol	PRUIN3003848	Dystonia-11 myoclonic (159900)	Estudio genético molecular para el gen SGCE	20	250	200	Neurogenética Molecular
23970	PROC-F-GenMol	PRUIN3003849	Muscular dystrophy limb-girdle type 2C (253700)	Estudio genético molecular para el gen SGCG	20	250	200	Genética Molecular
23975	PROC-F-GenMol	PRUIN3003850		Estudio genético molecular para el gen SGK1	20	250	200	Genética Molecular
23980	PROC-F-GenMol	PRUIN3003851		Estudio genético molecular para el gen SGK110	20	250	200	Genética Molecular
23985	PROC-F-GenMol	PRUIN3003852		Estudio genético molecular para el gen SGK223	20	250	200	Genética Molecular
23990	PROC-F-GenMol	PRUIN3003853	Mucopolysaccharidosis type IIIA (Sanfilippo A) (252900)	Estudio genético molecular para el gen SGSH	20	250	200	Metabólicas
23995	PROC-F-GenMol	PRUIN3003854		Estudio genético molecular para el gen SH2B1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24000	PROC-F-GenMol	PRUIN3003855	Erythrocytosis somatic (133100), Thrombocythemia somatic (187	Estudio genético molecular para el gen SH2B3	20	250	200	Hematología Molecular
24005	PROC-F-GenMol	PRUIN3003856	Lymphoproliferative syndrome X-linked (308240)	Estudio genético molecular para el gen SH2D1A	20	250	200	Inmunología Molecular
24010	PROC-F-GenMol	PRUIN3003857	Cherubism (118400)	Estudio genético molecular para el gen SH3BP2	20	250	200	Inmunología Molecular
24015	PROC-F-GenMol	PRUIN3003858	Leukemia acute myeloid (601626)	Estudio genético molecular para el gen SH3GL1	20	250	200	Oncogenética Molecular
24020	PROC-F-GenMol	PRUIN3003859	Frank-ter Haar syndrome (249420)	Estudio genético molecular para el gen SH3PXD2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24025	PROC-F-GenMol	PRUIN3003860	Mononeuropathy of the median nerve mild (613353), Charcot-M	Estudio genético molecular para el gen SH3TC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24030	PROC-F-GenMol	PRUIN3003861	Autism susceptibility 17 (613436)	Estudio genético molecular para el gen SHANK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24035	PROC-F-GenMol	PRUIN3003862	Schizophrenia 15 (613950), Chromosome 22q13.3 deletion syndr	Estudio genético molecular para el gen SHANK3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24040	PROC-F-GenMol	PRUIN3003863		Estudio genético molecular para el gen SHBG	20	250	200	Genética Molecular
24045	PROC-F-GenMol	PRUIN3003864	Split hand/foot malformation 1 (-)	Estudio genético molecular para el gen SHFM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24050	PROC-F-GenMol	PRUIN3003865	Coloboma ocular (120200), Microphthalmia with coloboma 5 (61	Estudio genético molecular para el gen SHH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24055	PROC-F-GenMol	PRUIN3003866		Estudio genético molecular para el gen SHMT1	20	250	200	Genética Molecular
24060	PROC-F-GenMol	PRUIN3003867	Noonan-like syndrome with loose anagen hair (607721)	Estudio genético molecular para el gen SHOC2	20	250	200	Cardiología Molecular
24065	PROC-F-GenMol	PRUIN3003868	Langer mesomelic dysplasia (249700), Leri-Weill dyschondrosteo	Estudio genético molecular para el gen SHOX	20	250	200	Endocrinología Molecular
24070	PROC-F-GenMol	PRUIN3003869		Estudio genético molecular para el gen SHROOM3	20	250	200	Genética Molecular
24075	PROC-F-GenMol	PRUIN3003870	Stocco dos Santos X-linked mental retardation syndrome (300434)	Estudio genético molecular para el gen SHROOM4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24080	PROC-F-GenMol	PRUIN3003871	Sucrase-isomaltase deficiency congenital (222900)	Estudio genético molecular para el gen SI	20	250	200	Metabólicas
24085	PROC-F-GenMol	PRUIN3003872	Autoimmune disease susceptibility to6 (613551)	Estudio genético molecular para el gen SIAE	20	250	200	Inmunología Molecular
24090	PROC-F-GenMol	PRUIN3003873		Estudio genético molecular para el gen SIGLEC12	20	250	200	Genética Molecular
24095	PROC-F-GenMol	PRUIN3003874		Estudio genético molecular para el gen SIGLEC14	20	250	200	Genética Molecular
24100	PROC-F-GenMol	PRUIN3003875		Estudio genético molecular para el gen SIGLEC16	20	250	200	Genética Molecular
24105	PROC-F-GenMol	PRUIN3003876	Amyotrophic lateral sclerosis 16, juvenile (614373)	Estudio genético molecular para el gen SIGMAR1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional

24110	PROC-F-GenMol	PRUIN3003877	Marinesco-Sjogren syndrome (248800)	Estudio genético molecular para el gen SIL1	20	250	200	Inmunología Molecular
24115	PROC-F-GenMol	PRUIN3003878	Obesity severe (601665)	Estudio genético molecular para el gen SIM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24120	PROC-F-GenMol	PRUIN3003879	Metastasis efficiency modification of (-)	Estudio genético molecular para el gen SIPA1	20	250	200	Oncogenética Molecular
24125	PROC-F-GenMol	PRUIN3003880		Estudio genético molecular para el gen SIRT1	20	250	200	Genética Molecular
24130	PROC-F-GenMol	PRUIN3003881		Estudio genético molecular para el gen SIRT3	20	250	200	Genética Molecular
24135	PROC-F-GenMol	PRUIN3003882		Estudio genético molecular para el gen SIRT5	20	250	200	Genética Molecular
24140	PROC-F-GenMol	PRUIN3003883	Deafness autosomal dominant 23 (605192), Brachiootic syndrome	Estudio genético molecular para el gen SIX1	20	250	200	Genética Molecular
24145	PROC-F-GenMol	PRUIN3003884		Estudio genético molecular para el gen SIX2	20	250	200	Genética Molecular
24150	PROC-F-GenMol	PRUIN3003885	Schizensephaly (269160), Holoprosencephaly-2 (157170)	Estudio genético molecular para el gen SIX3	20	250	200	Endocrinología Molecular
24155	PROC-F-GenMol	PRUIN3003886	Branchiootorenal syndrome 2 (610896)	Estudio genético molecular para el gen SIX5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24160	PROC-F-GenMol	PRUIN3003887	Microphthalmia with cataract 2 (212550)	Estudio genético molecular para el gen SIX6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24165	PROC-F-GenMol	PRUIN3003888	Shprintzen-Goldberg syndrome (182212)	Estudio genético molecular para el gen SKI	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24170	PROC-F-GenMol	PRUIN3003889	Trichohepatoenteric syndrome 2 (614602)	Estudio genético molecular para el gen SKIV2L	20	250	200	Endocrinología Molecular
24175	PROC-F-GenMol	PRUIN3003890		Estudio genético molecular para el gen SLBP	20	250	200	Genética Molecular
24180	PROC-F-GenMol	PRUIN3003891		Estudio genético molecular para el gen SLC10A1	20	250	200	Hepatología Molecular
24185	PROC-F-GenMol	PRUIN3003892	Bile acid malabsorption primary (613291)	Estudio genético molecular para el gen SLC10A2	20	250	200	Hepatología Molecular
24190	PROC-F-GenMol	PRUIN3003893	Congenital disorder of glycosylation type 1J (OMIM 608093) ; Mya	Estudio genético molecular para el gen SLC11A1	20	250	200	Metabólicas
24195	PROC-F-GenMol	PRUIN3003894	Hypocalcemia, autosomal dominant (OMIM 146200)	Estudio genético molecular para el gen SLC11A2	20	250	200	Metabólicas
24200	PROC-F-GenMol	PRUIN3003895	Bartter syndrome type 1 (601678)	Estudio genético molecular para el gen SLC12A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24205	PROC-F-GenMol	PRUIN3003896	Gitelman syndrome (263800)	Estudio genético molecular para el gen SLC12A3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24210	PROC-F-GenMol	PRUIN3003897	Agenesis of the corpus callosum with peripheral neuropathy (218	Estudio genético molecular para el gen SLC12A6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24215	PROC-F-GenMol	PRUIN3003898		Estudio genético molecular para el gen SLC13A2	20	250	200	Genética Molecular
24220	PROC-F-GenMol	PRUIN3003899		Estudio genético molecular para el gen SLC13A2 17	20	250	200	Genética Molecular
24225	PROC-F-GenMol	PRUIN3003900	[Blood group Kidd] (111000)	Estudio genético molecular para el gen SLC14A1	20	250	200	Hematología Molecular
24230	PROC-F-GenMol	PRUIN3003901		Estudio genético molecular para el gen SLC14A2	20	250	200	Genética Molecular
24235	PROC-F-GenMol	PRUIN3003902		Estudio genético molecular para el gen SLC15A1	20	250	200	Genética Molecular
24240	PROC-F-GenMol	PRUIN3003903	Hyperinsulinemic hypoglycemia familiar7 (610021), Erythrocyte la	Estudio genético molecular para el gen SLC16A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24245	PROC-F-GenMol	PRUIN3003904	Cataract juvenile with microcornea and glucosuria (612018)	Estudio genético molecular para el gen SLC16A12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24250	PROC-F-GenMol	PRUIN3003905	Allan-Herndon-Dudley syndrome (300523)	Estudio genético molecular para el gen SLC16A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
24255	PROC-F-GenMol	PRUIN3003906		Estudio genético molecular para el gen SLC16A3	20	250	200	Genética Molecular
24260	PROC-F-GenMol	PRUIN3003907		Estudio genético molecular para el gen SLC17A1	20	250	200	Genética Molecular
24265	PROC-F-GenMol	PRUIN3003908	?Glycogen storage disease 1c (232240)	Estudio genético molecular para el gen SLC17A3	20	250	200	Metabólicas
24270	PROC-F-GenMol	PRUIN3003909	Sialic acid storage disorder infantile (269920), Salla disease (6043	Estudio genético molecular para el gen SLC17A5	20	250	200	Metabólicas
24275	PROC-F-GenMol	PRUIN3003910	Deafness autosomal dominant 25 (605583)	Estudio genético molecular para el gen SLC17A8	20	250	200	Genética Molecular
24280	PROC-F-GenMol	PRUIN3003911		Estudio genético molecular para el gen SLC18A1	20	250	200	Genética Molecular
24285	PROC-F-GenMol	PRUIN3003912		Estudio genético molecular para el gen SLC19A1	20	250	200	Genética Molecular
24290	PROC-F-GenMol	PRUIN3003913	Thiamine-responsive megaloblastic anemia syndrome (249270)	Estudio genético molecular para el gen SLC19A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
24295	PROC-F-GenMol	PRUIN3003914	Encephalopathy thiamine-responsive (-), Basal ganglia disease bi	Estudio genético molecular para el gen SLC19A3	20	250	200	Neurogenética Molecular
24300	PROC-F-GenMol	PRUIN3003915	?Dicarboxylic aminoaciduria (222730)	Estudio genético molecular para el gen SLC1A1	20	250	200	Metabólicas
24305	PROC-F-GenMol	PRUIN3003916		Estudio genético molecular para el gen SLC1A2	20	250	200	Genética Molecular
24310	PROC-F-GenMol	PRUIN3003917	Episodic ataxia type 6 (612656)	Estudio genético molecular para el gen SLC1A3	20	250	200	Neurogenética Molecular
24315	PROC-F-GenMol	PRUIN3003918	Idiopathic basal ganglia calcification 1 (213600)	Estudio genético molecular para el gen SLC20A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24320	PROC-F-GenMol	PRUIN3003919		Estudio genético molecular para el gen SLC22A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24325	PROC-F-GenMol	PRUIN3003920		Estudio genético molecular para el gen SLC22A11	20	250	200	Genética Molecular
24330	PROC-F-GenMol	PRUIN3003921	Hypouricemia renal (220150)	Estudio genético molecular para el gen SLC22A12	20	250	200	Metabólicas
24335	PROC-F-GenMol	PRUIN3003922		Estudio genético molecular para el gen SLC22A14	20	250	200	Genética Molecular
24340	PROC-F-GenMol	PRUIN3003923		Estudio genético molecular para el gen SLC22A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
24345	PROC-F-GenMol	PRUIN3003924		Estudio genético molecular para el gen SLC22A3	20	250	200	Endocrinología Molecular
24350	PROC-F-GenMol	PRUIN3003925	Rheumatoid arthritis susceptibility to (180300)	Estudio genético molecular para el gen SLC22A4	20	250	200	Inmunología Molecular
24355	PROC-F-GenMol	PRUIN3003926	Carnitine deficiency systemic primary (212140)	Estudio genético molecular para el gen SLC22A5	20	250	200	Metabólicas
24360	PROC-F-GenMol	PRUIN3003927		Estudio genético molecular para el gen SLC22A6	20	250	200	Genética Molecular
24365	PROC-F-GenMol	PRUIN3003928		Estudio genético molecular para el gen SLC22A9	20	250	200	Genética Molecular
24370	PROC-F-GenMol	PRUIN3003929		Estudio genético molecular para el gen SLC23A2	20	250	200	Genética Molecular

24375	PROC-F-GenMol	PRUIN3003930	Night blindness congenital stationary type 1D (613830)	Estudio genético molecular para el gen SLC24A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24380	PROC-F-GenMol	PRUIN3003931		Estudio genético molecular para el gen SLC24A2	20	250	200	Genética Molecular
24385	PROC-F-GenMol	PRUIN3003932	[Skin/hair/eye pigmentation 6 blond/brown hair] (210750), [Skin/	Estudio genético molecular para el gen SLC24A2 14	20	250	200	Endocrinología Molecular
24390	PROC-F-GenMol	PRUIN3003933	[Skin/hair/eye pigmentation 4 fair/dark skin] (113750)	Estudio genético molecular para el gen SLC24A5	20	250	200	Endocrinología Molecular
24395	PROC-F-GenMol	PRUIN3003934	Hypomyelination global cerebral (612949)	Estudio genético molecular para el gen SLC25A12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24400	PROC-F-GenMol	PRUIN3003935	Citrullinemia type II neonatal-onset (605814), Citrullinemia adult-	Estudio genético molecular para el gen SLC25A13	20	250	200	Hepatología Molecular
24405	PROC-F-GenMol	PRUIN3003936	Hyperornithinemia-hyperammonemia-homocitrullinemia syndrom	Estudio genético molecular para el gen SLC25A15	20	250	200	Metabólicas
24410	PROC-F-GenMol	PRUIN3003937	Striatal necrosis bilateral and progressive polyneuropathy (61371	Estudio genético molecular para el gen SLC25A19	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24415	PROC-F-GenMol	PRUIN3003938	Carnitine-acylcarnitine translocase deficiency (212138)	Estudio genético molecular para el gen SLC25A20	20	250	200	Metabólicas
24420	PROC-F-GenMol	PRUIN3003939	Epileptic encephalopathy early infantile3 (609304)	Estudio genético molecular para el gen SLC25A22	20	250	200	Neurogenética Molecular
24425	PROC-F-GenMol	PRUIN3003940	Mitochondrial phosphate carrier deficiency (610773)	Estudio genético molecular para el gen SLC25A3	20	250	200	Metabólicas
24430	PROC-F-GenMol	PRUIN3003941	Anemia sideroblastic pyridoxine-refractory autosomal recessive (2	Estudio genético molecular para el gen SLC25A38	20	250	200	Hematología Molecular
24435	PROC-F-GenMol	PRUIN3003942		Estudio genético molecular para el gen SLC25A39	20	250	200	Genética Molecular
24440	PROC-F-GenMol	PRUIN3003943	Cardiomyopathy, familial hypertrophic (192600), Progressive exte	Estudio genético molecular para el gen SLC25A4	20	250	200	Cardiología Molecular
24445	PROC-F-GenMol	PRUIN3003944		Estudio genético molecular para el gen SLC26A1	20	250	200	Genética Molecular
24450	PROC-F-GenMol	PRUIN3003945		Estudio genético molecular para el gen SLC26A10	20	250	200	Genética Molecular
24455	PROC-F-GenMol	PRUIN3003946	Achondrogenesis Ib (600972), Atelosteogenesis II (256050), De la	Estudio genético molecular para el gen SLC26A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
24460	PROC-F-GenMol	PRUIN3003947	Chloride diarrhea congenital Finnish type (214700), ?Colon cancer	Estudio genético molecular para el gen SLC26A3	20	250	200	Metabólicas
24465	PROC-F-GenMol	PRUIN3003948	Enlarged vestibular aqueduct (600791), Pendred syndrome (2746	Estudio genético molecular para el gen SLC26A4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24470	PROC-F-GenMol	PRUIN3003949	Deafness autosomal recessive 61 (613865)	Estudio genético molecular para el gen SLC26A5	20	250	200	Genética Molecular
24475	PROC-F-GenMol	PRUIN3003950	Spermatogenic failure 3 (606766)	Estudio genético molecular para el gen SLC26A6	20	250	200	Genética Molecular
24480	PROC-F-GenMol	PRUIN3003951		Estudio genético molecular para el gen SLC26A9	20	250	200	Genética Molecular
24485	PROC-F-GenMol	PRUIN3003952	Ichthyosis prematurity syndrome (608649)	Estudio genético molecular para el gen SLC27A4	20	250	200	Endocrinología Molecular
24490	PROC-F-GenMol	PRUIN3003953		Estudio genético molecular para el gen SLC27A5	20	250	200	Genética Molecular
24495	PROC-F-GenMol	PRUIN3003954	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen SLC28A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24500	PROC-F-GenMol	PRUIN3003955		Estudio genético molecular para el gen SLC28A2	20	250	200	Genética Molecular
24505	PROC-F-GenMol	PRUIN3003956		Estudio genético molecular para el gen SLC28A3	20	250	200	Genética Molecular
24510	PROC-F-GenMol	PRUIN3003957		Estudio genético molecular para el gen SLC29A1	20	250	200	Genética Molecular
24515	PROC-F-GenMol	PRUIN3003958		Estudio genético molecular para el gen SLC29A2	20	250	200	Genética Molecular
24520	PROC-F-GenMol	PRUIN3003959	Hyperpigmentation cutaneous with hypertrichosis hepatosplenon	Estudio genético molecular para el gen SLC29A3	20	250	200	Hepatología Molecular
24525	PROC-F-GenMol	PRUIN3003960		Estudio genético molecular para el gen SLC29A4	20	250	200	Endocrinología Molecular
24530	PROC-F-GenMol	PRUIN3003961	GLUT1 deficiency syndrome 2 (612126), GLUT1 deficiency syndro	Estudio genético molecular para el gen SLC2A1	20	250	200	Neurogenética Molecular
24535	PROC-F-GenMol	PRUIN3003962	Arterial tortuosity syndrome (208050)	Estudio genético molecular para el gen SLC2A10	20	250	200	Endocrinología Molecular
24540	PROC-F-GenMol	PRUIN3003963	Diabetes mellitus, noninsulin-dependent (-), Fanconi-Bickel syndr	Estudio genético molecular para el gen SLC2A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
24545	PROC-F-GenMol	PRUIN3003964	Diabetes mellitus noninsulin-dependent (125853)	Estudio genético molecular para el gen SLC2A4	20	250	200	Endocrinología Molecular
24550	PROC-F-GenMol	PRUIN3003965	Hypouricemia renal2 (612076), Uric acid concentration serum QT	Estudio genético molecular para el gen SLC2A9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24555	PROC-F-GenMol	PRUIN3003966	Hypermanganesemia with dystonia, polycythemia and cirrhosis (6	Estudio genético molecular para el gen SLC30A10	20	250	200	Hepatología Molecular
24560	PROC-F-GenMol	PRUIN3003967	Reduced zinc in breast milk (608118)	Estudio genético molecular para el gen SLC30A2	20	250	200	Metabólicas
24565	PROC-F-GenMol	PRUIN3003968		Estudio genético molecular para el gen SLC30A5	20	250	200	Genética Molecular
24570	PROC-F-GenMol	PRUIN3003969	Diabetes mellitus noninsulin-dependent susceptibility to (125853)	Estudio genético molecular para el gen SLC30A8	20	250	200	Endocrinología Molecular
24575	PROC-F-GenMol	PRUIN3003970		Estudio genético molecular para el gen SLC31A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24580	PROC-F-GenMol	PRUIN3003971	Spastic paraplegia-42 (612539)	Estudio genético molecular para el gen SLC33A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24585	PROC-F-GenMol	PRUIN3003972	Fanconi renotubular syndrome 2 (613388), Nephrolithiasis/osteol	Estudio genético molecular para el gen SLC34A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24590	PROC-F-GenMol	PRUIN3003973	?Testicular microlithiasis (610441), Pulmonary alveolar microlithia	Estudio genético molecular para el gen SLC34A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
24595	PROC-F-GenMol	PRUIN3003974	Hypophosphatemic rickets with hypercalciuria (241530)	Estudio genético molecular para el gen SLC34A3	20	250	200	Endocrinología Molecular
24600	PROC-F-GenMol	PRUIN3003975	Congenital disorder of glycosylation type IIf (603585)	Estudio genético molecular para el gen SLC35A1	20	250	200	Metabólicas
24605	PROC-F-GenMol	PRUIN3003976	Congenital disorder of glycosylation type IIc (266265)	Estudio genético molecular para el gen SLC35C1	20	250	200	Metabólicas
24610	PROC-F-GenMol	PRUIN3003977	Schneckenbecken dysplasia (269250)	Estudio genético molecular para el gen SLC35D1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24615	PROC-F-GenMol	PRUIN3003978		Estudio genético molecular para el gen SLC35G2	20	250	200	Genética Molecular
24620	PROC-F-GenMol	PRUIN3003979	Hyperglycinuria (138500), Iminoglycinuria digenic (242600)	Estudio genético molecular para el gen SLC36A2	20	250	200	Metabólicas
24625	PROC-F-GenMol	PRUIN3003980	Glycogen storage disease Ic (232240), Glycogen storage disease II	Estudio genético molecular para el gen SLC37A4	20	250	200	Metabólicas
24630	PROC-F-GenMol	PRUIN3003981	Spondylocheirodysplasia Ehlers-Danlos syndrome-like (612350)	Estudio genético molecular para el gen SLC39A13	20	250	200	Endocrinología Molecular
24635	PROC-F-GenMol	PRUIN3003982	Acrodermatitis enteropathica (201100)	Estudio genético molecular para el gen SLC39A4	20	250	200	Endocrinología Molecular

24640	PROC-F-GenMol	PRUIN3003983	Cystinuria, 220100 (220100)	Estudio genético molecular para el gen SLC3A1	20	250	200	Metabólicas
24645	PROC-F-GenMol	PRUIN3003984	Hemochromatosis type 4 (606069)	Estudio genético molecular para el gen SLC40A1	20	250	200	Genética Molecular
24650	PROC-F-GenMol	PRUIN3003985	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen SLC41A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24655	PROC-F-GenMol	PRUIN3003986		Estudio genético molecular para el gen SLC44A2	20	250	200	Genética Molecular
24660	PROC-F-GenMol	PRUIN3003987	[Skin/hair/eye pigmentation 5 black/nonblack hair] (227240), [Skin	Estudio genético molecular para el gen SLC45A2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24665	PROC-F-GenMol	PRUIN3003988	Folate malabsorption hereditary (229050)	Estudio genético molecular para el gen SLC46A1	20	250	200	Metabólicas
24670	PROC-F-GenMol	PRUIN3003989		Estudio genético molecular para el gen SLC47A1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24675	PROC-F-GenMol	PRUIN3003990		Estudio genético molecular para el gen SLC47A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
24680	PROC-F-GenMol	PRUIN3003991	Renal tubular acidosis distal AD (179800), Renal tubular acidosis	Estudio genético molecular para el gen SLC4A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24685	PROC-F-GenMol	PRUIN3003992		Estudio genético molecular para el gen SLC4A10	20	250	200	Genética Molecular
24690	PROC-F-GenMol	PRUIN3003993	Corneal dystrophy Fuchs endothelial4 (613268), Corneal endothe	Estudio genético molecular para el gen SLC4A11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24695	PROC-F-GenMol	PRUIN3003994		Estudio genético molecular para el gen SLC4A3	20	250	200	Genética Molecular
24700	PROC-F-GenMol	PRUIN3003995	Renal tubular acidosis proximal with ocular abnormalities (604278)	Estudio genético molecular para el gen SLC4A4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24705	PROC-F-GenMol	PRUIN3003996	Retinitis pigmentosa 18 (OMIM 601414)	Estudio genético molecular para el gen SLC52A1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24710	PROC-F-GenMol	PRUIN3003997	ANKRD1-related dilated cardiomyopathy (OMIM); Primary dilated	Estudio genético molecular para el gen SLC52A3	20	250	200	Cardiología Molecular
24715	PROC-F-GenMol	PRUIN3003998	Glucose/galactose malabsorption (606824)	Estudio genético molecular para el gen SLC5A1	20	250	200	Metabólicas
24720	PROC-F-GenMol	PRUIN3003999		Estudio genético molecular para el gen SLC5A11	20	250	200	Genética Molecular
24725	PROC-F-GenMol	PRUIN3004000	Renal glucosuria (233100)	Estudio genético molecular para el gen SLC5A2	20	250	200	Metabólicas
24730	PROC-F-GenMol	PRUIN3004001	Thyroid dysmorphogenesis 1 (274400)	Estudio genético molecular para el gen SLC5A5	20	250	200	Endocrinología Molecular
24735	PROC-F-GenMol	PRUIN3004002	Distal hereditary motor neuropathy type 7 (158580)	Estudio genético molecular para el gen SLC5A7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24740	PROC-F-GenMol	PRUIN3004003		Estudio genético molecular para el gen SLC6A1	20	250	200	Genética Molecular
24745	PROC-F-GenMol	PRUIN3004004		Estudio genético molecular para el gen SLC6A11	20	250	200	Genética Molecular
24750	PROC-F-GenMol	PRUIN3004005		Estudio genético molecular para el gen SLC6A12	20	250	200	Genética Molecular
24755	PROC-F-GenMol	PRUIN3004006		Estudio genético molecular para el gen SLC6A13	20	250	200	Genética Molecular
24760	PROC-F-GenMol	PRUIN3004007	Obesity susceptibility to BMIQ11 (300306)	Estudio genético molecular para el gen SLC6A14	20	250	200	Endocrinología Molecular
24765	PROC-F-GenMol	PRUIN3004008		Estudio genético molecular para el gen SLC6A18	20	250	200	Genética Molecular
24770	PROC-F-GenMol	PRUIN3004009	Hyperglycinuria (138500), Iminoglycinuria digenic (242600), Hart	Estudio genético molecular para el gen SLC6A19	20	250	200	Metabólicas
24775	PROC-F-GenMol	PRUIN3004010	Orthostatic intolerance (604715)	Estudio genético molecular para el gen SLC6A2	20	250	200	Genética Molecular
24780	PROC-F-GenMol	PRUIN3004011	Iminoglycinuria digenic (242600), Hyperglycinuria (138500)	Estudio genético molecular para el gen SLC6A20	20	250	200	Metabólicas
24785	PROC-F-GenMol	PRUIN3004012	Major affective disorder (125480), Nicotine dependence protecti	Estudio genético molecular para el gen SLC6A3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24790	PROC-F-GenMol	PRUIN3004013	Obsessive-compulsive disorder 1 (164230), Anxiety-related perso	Estudio genético molecular para el gen SLC6A4	20	250	200	Neurogenética Molecular
24795	PROC-F-GenMol	PRUIN3004014	Hyperekplexia (149400)	Estudio genético molecular para el gen SLC6A5	20	250	200	Neurogenética Molecular
24800	PROC-F-GenMol	PRUIN3004015	Creatine deficiency syndrome X-linked (300352)	Estudio genético molecular para el gen SLC6A8	20	250	200	Metabólicas
24805	PROC-F-GenMol	PRUIN3004016		Estudio genético molecular para el gen SLC7A1	20	250	200	Genética Molecular
24810	PROC-F-GenMol	PRUIN3004017		Estudio genético molecular para el gen SLC7A10	20	250	200	Genética Molecular
24815	PROC-F-GenMol	PRUIN3004018		Estudio genético molecular para el gen SLC7A2	20	250	200	Genética Molecular
24820	PROC-F-GenMol	PRUIN3004019		Estudio genético molecular para el gen SLC7A5	20	250	200	Endocrinología Molecular
24825	PROC-F-GenMol	PRUIN3004020	Lysinuric protein intolerance (222700)	Estudio genético molecular para el gen SLC7A7	20	250	200	Metabólicas
24830	PROC-F-GenMol	PRUIN3004021	Cystinuria (220100)	Estudio genético molecular para el gen SLC7A9	20	250	200	Metabólicas
24835	PROC-F-GenMol	PRUIN3004022		Estudio genético molecular para el gen SLC8A1	20	250	200	Genética Molecular
24840	PROC-F-GenMol	PRUIN3004023	Nephrolithiasis/osteoporosis hypophosphatemic2 (612287)	Estudio genético molecular para el gen SLC9A3R1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24845	PROC-F-GenMol	PRUIN3004024	Mental retardation X-linked syndromic Christianson type (300243)	Estudio genético molecular para el gen SLC9A6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24850	PROC-F-GenMol	PRUIN3004025	Autism susceptibility 16 (613410)	Estudio genético molecular para el gen SLC9A9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24855	PROC-F-GenMol	PRUIN3004026		Estudio genético molecular para el gen SLC01A2	20	250	200	Genética Molecular
24860	PROC-F-GenMol	PRUIN3004027	Statin-induced myopathy (), Simvastatin response (), Rotor syndro	Estudio genético molecular para el gen SLC01B1	20	250	200	Genética Molecular
24865	PROC-F-GenMol	PRUIN3004028	Rigidity and multifocal seizure syndrome, lethal neonatal (OMIM	Estudio genético molecular para el gen SLC01B3	20	250	200	Neurogenética Molecular
24870	PROC-F-GenMol	PRUIN3004029		Estudio genético molecular para el gen SLC01C1	20	250	200	Genética Molecular
24875	PROC-F-GenMol	PRUIN3004030	Primary hyperoxaluria, type III (OMIM 613616)	Estudio genético molecular para el gen SLC02A1	20	250	200	Metabólicas
24880	PROC-F-GenMol	PRUIN3004031		Estudio genético molecular para el gen SLC02B1	20	250	200	Genética Molecular
24885	PROC-F-GenMol	PRUIN3004032		Estudio genético molecular para el gen SLC02B1	20	250	200	Genética Molecular
24890	PROC-F-GenMol	PRUIN3004033		Estudio genético molecular para el gen SLC02B1	20	250	200	Genética Molecular
24895	PROC-F-GenMol	PRUIN3004034	Trichotillomania (613229), Tourette syndrome (137580)	Estudio genético molecular para el gen SLITRK1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24900	PROC-F-GenMol	PRUIN3004035	Meleda disease (248300)	Estudio genético molecular para el gen SLURP1	20	250	200	Endocrinología Molecular

24905	PROC-F-GenMol	PRUIN3004036	Fanconi anemia complementation group P (613951)	Estudio genético molecular para el gen SLX4	20	250	200	Oncogenética Molecular
24910	PROC-F-GenMol	PRUIN3004037		Estudio genético molecular para el gen SMAD1	20	250	200	Genética Molecular
24915	PROC-F-GenMol	PRUIN3004038		Estudio genético molecular para el gen SMAD2	20	250	200	Genética Molecular
24920	PROC-F-GenMol	PRUIN3004039	Kabuki syndrome 2 (OMIM 300867); Kabuki make-up syndrome (C	Estudio genético molecular para el gen SMAD3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24925	PROC-F-GenMol	PRUIN3004040	Chondrodysplasia Blomstrand type (OMIM 215045); Metaphyseal	Estudio genético molecular para el gen SMAD4	20	250	200	Endocrinología Molecular
24930	PROC-F-GenMol	PRUIN3004041	Antithrombin III deficiency (OMIM 613118)	Estudio genético molecular para el gen SMAD6	20	250	200	Hematología Molecular
24935	PROC-F-GenMol	PRUIN3004042	Colorectal cancer susceptibility to 3 (612229)	Estudio genético molecular para el gen SMAD7	20	250	200	Oncogenética Molecular
24940	PROC-F-GenMol	PRUIN3004043	Primary hypertrophic osteoarthropathy, autosomal recessive 2 (O	Estudio genético molecular para el gen SMAD9	20	250	200	Endocrinología Molecular
24945	PROC-F-GenMol	PRUIN3004044	Nicolaides-Baraitser syndrome (601358)	Estudio genético molecular para el gen SMARCA2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24950	PROC-F-GenMol	PRUIN3004045	Rhabdoid tumor predisposition syndrome 2 (613325)	Estudio genético molecular para el gen SMARCA4	20	250	200	Oncogenética Molecular
24955	PROC-F-GenMol	PRUIN3004046	Adermatoglyphia (136000)	Estudio genético molecular para el gen SMARCA1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24960	PROC-F-GenMol	PRUIN3004047	Schimke immunosseous dysplasia (242900)	Estudio genético molecular para el gen SMARCA1	20	250	200	Endocrinología Molecular
24965	PROC-F-GenMol	PRUIN3004048	Rhabdoid predisposition syndrome 1 (609322), Rhabdoid tumors	Estudio genético molecular para el gen SMARCB1	20	250	200	Oncogenética Molecular
24970	PROC-F-GenMol	PRUIN3004049	Mast syndrome (OMIM 248900)	Estudio genético molecular para el gen SMARCE1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24975	PROC-F-GenMol	PRUIN3004050	Congenital muscular dystrophy-dystroglycanopathy with brain and	Estudio genético molecular para el gen SMC1A	20	250	200	Genética Molecular
24980	PROC-F-GenMol	PRUIN3004051		Estudio genético molecular para el gen SMC1B	20	250	200	Genética Molecular
24985	PROC-F-GenMol	PRUIN3004052	Congenital stationary night blindness, type 1E (OMIM 614565)	Estudio genético molecular para el gen SMC3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
24990	PROC-F-GenMol	PRUIN3004053		Estudio genético molecular para el gen SMG1	20	250	200	Genética Molecular
24995	PROC-F-GenMol	PRUIN3004054		Estudio genético molecular para el gen SMG6	20	250	200	Genética Molecular
25000	PROC-F-GenMol	PRUIN3004055	Spinal muscular atrophy-2 (253550), Spinal muscular atrophy-3 (Estudio genético molecular para el gen SMN1	20	250	200	Oncogenética Molecular
25005	PROC-F-GenMol	PRUIN3004056	Spinal muscular atrophy type III modifier of (253400)	Estudio genético molecular para el gen SMN2	20	250	200	Oncogenética Molecular
25010	PROC-F-GenMol	PRUIN3004057	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (OMIM 415000)	Estudio genético molecular para el gen SMNDC1	20	250	200	Genética Molecular
25015	PROC-F-GenMol	PRUIN3004058	Microphthalmia with limb anomalies (206920)	Estudio genético molecular para el gen SMOC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25020	PROC-F-GenMol	PRUIN3004059	Dentin dysplasia, type I (125400)	Estudio genético molecular para el gen SMOC2	20	250	200	Endocrinología Molecular
25025	PROC-F-GenMol	PRUIN3004060	Niemann-Pick disease type B (607616), Niemann-Pick disease typ	Estudio genético molecular para el gen SMPD1	20	250	200	Hepatología Molecular
25030	PROC-F-GenMol	PRUIN3004061	Deafness X-linked 4 (300066)	Estudio genético molecular para el gen SMPX	20	250	200	Genética Molecular
25035	PROC-F-GenMol	PRUIN3004062	Mental retardation X-linked Snyder-Robinson type (309583)	Estudio genético molecular para el gen SMS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25040	PROC-F-GenMol	PRUIN3004063		Estudio genético molecular para el gen SMUG1	20	250	200	Genética Molecular
25045	PROC-F-GenMol	PRUIN3004064		Estudio genético molecular para el gen SMDY3	20	250	200	Genética Molecular
25050	PROC-F-GenMol	PRUIN3004065	Piebaldism (172800), Waardenburg syndrome type 2D (608890)	Estudio genético molecular para el gen SNAI2	20	250	200	Endocrinología Molecular
25055	PROC-F-GenMol	PRUIN3004066	Cerebral dysgenesis neuropathy ichthyosis and palmoplantar kera	Estudio genético molecular para el gen SNAP29	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25060	PROC-F-GenMol	PRUIN3004067		Estudio genético molecular para el gen SNAPC4	20	250	200	Genética Molecular
25065	PROC-F-GenMol	PRUIN3004068		Estudio genético molecular para el gen SNAPC5	20	250	200	Genética Molecular
25070	PROC-F-GenMol	PRUIN3004069	Parkinson Disease (-), Dementia Lewy body (127750), Parkinson	Estudio genético molecular para el gen SNCA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25075	PROC-F-GenMol	PRUIN3004070	Parkinson's disease (168600)	Estudio genético molecular para el gen SNCAIP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25080	PROC-F-GenMol	PRUIN3004071	Dementia Lewy body (127750)	Estudio genético molecular para el gen SNCB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25085	PROC-F-GenMol	PRUIN3004072	Psychomotor retardation, epilepsy, and craniofacial dysmorphism	Estudio genético molecular para el gen SNIP1	20	250	200	Neurogenética Molecular
25090	PROC-F-GenMol	PRUIN3004073	Prader-Willi syndrome (176270)	Estudio genético molecular para el gen SNORD115-1	20	250	200	Cardiología Molecular
25095	PROC-F-GenMol	PRUIN3004074		Estudio genético molecular para el gen SNORD116	20	250	200	Genética Molecular
25100	PROC-F-GenMol	PRUIN3004075	Prader-Willi syndrome (176270)	Estudio genético molecular para el gen SNORD116-1	20	250	200	Cardiología Molecular
25105	PROC-F-GenMol	PRUIN3004076		Estudio genético molecular para el gen SNORD50A	20	250	200	Genética Molecular
25110	PROC-F-GenMol	PRUIN3004077		Estudio genético molecular para el gen SNRK	20	250	200	Genética Molecular
25115	PROC-F-GenMol	PRUIN3004078	Retinitis pigmentosa 33 (610359)	Estudio genético molecular para el gen SNRNP200	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25120	PROC-F-GenMol	PRUIN3004079	Prader-Willi syndrome (176270)	Estudio genético molecular para el gen SNRPN	20	250	200	Cardiología Molecular
25125	PROC-F-GenMol	PRUIN3004080	Limb-girdle muscular dystrophy, type 1E (OMIM 603511)	Estudio genético molecular para el gen SNTA1	20	250	200	Genética Molecular
25130	PROC-F-GenMol	PRUIN3004081		Estudio genético molecular para el gen SNTG2	20	250	200	Genética Molecular
25135	PROC-F-GenMol	PRUIN3004082		Estudio genético molecular para el gen SNURF	20	250	200	Genética Molecular
25140	PROC-F-GenMol	PRUIN3004083		Estudio genético molecular para el gen SNURF-SNRPN	20	250	200	Genética Molecular
25145	PROC-F-GenMol	PRUIN3004084	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen SNX10	20	250	200	Endocrinología Molecular
25150	PROC-F-GenMol	PRUIN3004085		Estudio genético molecular para el gen SNX19	20	250	200	Genética Molecular
25155	PROC-F-GenMol	PRUIN3004086		Estudio genético molecular para el gen SNX3	20	250	200	Genética Molecular
25160	PROC-F-GenMol	PRUIN3004087	Mental retardation anterior maxillary protrusion and strabismus (Estudio genético molecular para el gen SOBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25165	PROC-F-GenMol	PRUIN3004088		Estudio genético molecular para el gen SOCS1	20	250	200	Genética Molecular

25170	PROC-F-GenMol	PRUIN3004089		Estudio genético molecular para el gen SOCS3	20	250	200	Genética Molecular
25175	PROC-F-GenMol	PRUIN3004090	Amyotrophic lateral sclerosis due to SOD1 deficiency (105400)	Estudio genético molecular para el gen SOD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25180	PROC-F-GenMol	PRUIN3004091	Microvascular complications of diabetes 6 (612634),	Estudio genético molecular para el gen SOD2	20	250	200	Endocrinología Molecular
25185	PROC-F-GenMol	PRUIN3004092	[Superoxide dismutase, elevated extracellular] (-)	Estudio genético molecular para el gen SOD3	20	250	200	Metabólicas
25190	PROC-F-GenMol	PRUIN3004093		Estudio genético molecular para el gen SOGA3	20	250	200	Genética Molecular
25195	PROC-F-GenMol	PRUIN3004094		Estudio genético molecular para el gen SOHLH1	20	250	200	Genética Molecular
25200	PROC-F-GenMol	PRUIN3004095		Estudio genético molecular para el gen SORBS1	20	250	200	Genética Molecular
25205	PROC-F-GenMol	PRUIN3004096		Estudio genético molecular para el gen SORCS1	20	250	200	Genética Molecular
25210	PROC-F-GenMol	PRUIN3004097	Alzheimer disease pathogenesis association with (104300)	Estudio genético molecular para el gen SORL1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25215	PROC-F-GenMol	PRUIN3004098	[Low density lipoprotein cholesterol level QTL6] (613589)	Estudio genético molecular para el gen SORT1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25220	PROC-F-GenMol	PRUIN3004099	Noonan syndrome 4 (610733), Fibromatosis gingival (135300)	Estudio genético molecular para el gen SOS1	20	250	200	Cardiología Molecular
25225	PROC-F-GenMol	PRUIN3004100	Van Buchem disease (239100), Sclerosteosis (269500)	Estudio genético molecular para el gen SOST	20	250	200	Endocrinología Molecular
25230	PROC-F-GenMol	PRUIN3004101	PCWH syndrome (609136), Waardenburg syndrome type 2E with	Estudio genético molecular para el gen SOX10	20	250	200	Endocrinología Molecular
25235	PROC-F-GenMol	PRUIN3004102	Vesicoureteral reflux 3 (613674)	Estudio genético molecular para el gen SOX17	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25240	PROC-F-GenMol	PRUIN3004103	Hypotrichosis-lymphedema-telangiectasia syndrome (607823)	Estudio genético molecular para el gen SOX18	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25245	PROC-F-GenMol	PRUIN3004104	Optic nerve hypoplasia and abnormalities of the central nervous s	Estudio genético molecular para el gen SOX2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25250	PROC-F-GenMol	PRUIN3004105	Panhypopituitarism X-linked (312000), Mental retardation X-linke	Estudio genético molecular para el gen SOX3	20	250	200	Endocrinología Molecular
25255	PROC-F-GenMol	PRUIN3004106		Estudio genético molecular para el gen SOX5	20	250	200	Genética Molecular
25260	PROC-F-GenMol	PRUIN3004107		Estudio genético molecular para el gen SOX6	20	250	200	Genética Molecular
25265	PROC-F-GenMol	PRUIN3004108		Estudio genético molecular para el gen SOX8	20	250	200	Genética Molecular
25270	PROC-F-GenMol	PRUIN3004109	Acampomelic campomelic dysplasia (114290), Campomelic dyspl	Estudio genético molecular para el gen SOX9	20	250	200	Endocrinología Molecular
25275	PROC-F-GenMol	PRUIN3004110		Estudio genético molecular para el gen SP100	20	250	200	Genética Molecular
25280	PROC-F-GenMol	PRUIN3004111	Mycobacterium tuberculosis susceptibility to (607948), Hepatic v	Estudio genético molecular para el gen SP110	20	250	200	Inmunología Molecular
25285	PROC-F-GenMol	PRUIN3004112	Osteogenesis imperfecta type XI (613849)	Estudio genético molecular para el gen SP7	20	250	200	Endocrinología Molecular
25290	PROC-F-GenMol	PRUIN3004113		Estudio genético molecular para el gen SP8	20	250	200	Genética Molecular
25295	PROC-F-GenMol	PRUIN3004114		Estudio genético molecular para el gen SPAG16	20	250	200	Genética Molecular
25300	PROC-F-GenMol	PRUIN3004115		Estudio genético molecular para el gen SPAG17	20	250	200	Genética Molecular
25305	PROC-F-GenMol	PRUIN3004116		Estudio genético molecular para el gen SPANXN5	20	250	200	Genética Molecular
25310	PROC-F-GenMol	PRUIN3004117	Spastic paraplegia-4 (182601)	Estudio genético molecular para el gen SPAST	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25315	PROC-F-GenMol	PRUIN3004118		Estudio genético molecular para el gen SPATA13	20	250	200	Genética Molecular
25320	PROC-F-GenMol	PRUIN3004119	Globozoospermia (102530)	Estudio genético molecular para el gen SPATA16	20	250	200	Endocrinología Molecular
25325	PROC-F-GenMol	PRUIN3004120		Estudio genético molecular para el gen SPATA21	20	250	200	Genética Molecular
25330	PROC-F-GenMol	PRUIN3004121		Estudio genético molecular para el gen SPATA31C1	20	250	200	Genética Molecular
25335	PROC-F-GenMol	PRUIN3004122	Retinitis pigmentosa juvenile autosomal recessive (268000), Lebe	Estudio genético molecular para el gen SPATA7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25340	PROC-F-GenMol	PRUIN3004123	Oculomaxillofacial dysostosis (600251)	Estudio genético molecular para el gen SPECC1L	20	250	200	Endocrinología Molecular
25345	PROC-F-GenMol	PRUIN3004124	Spastic paraplegia-11 (604360)	Estudio genético molecular para el gen SPG11	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25350	PROC-F-GenMol	PRUIN3004125	Troyer syndrome (275900)	Estudio genético molecular para el gen SPG20	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25355	PROC-F-GenMol	PRUIN3004126	Lymphoproliferative syndrome 2 (OMIM 615122)	Estudio genético molecular para el gen SPG21	20	250	200	Inmunología Molecular
25360	PROC-F-GenMol	PRUIN3004127	Spastic paraplegia 48, autosomal recessive (OMIM 613647)	Estudio genético molecular para el gen SPG7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25365	PROC-F-GenMol	PRUIN3004128		Estudio genético molecular para el gen SPI1	20	250	200	Genética Molecular
25370	PROC-F-GenMol	PRUIN3004129	Fibrocalculus pancreatic diabetes, susceptibility to (-), Tropical	Estudio genético molecular para el gen SPINK1	20	250	200	Genética Molecular
25375	PROC-F-GenMol	PRUIN3004130	Atopy (147050), Netherton syndrome (256500)	Estudio genético molecular para el gen SPINK5	20	250	200	Inmunología Molecular
25380	PROC-F-GenMol	PRUIN3004131	Diarrhea 3 secretory sodium congenital syndromic (270420)	Estudio genético molecular para el gen SPINT2	20	250	200	Genética Molecular
25385	PROC-F-GenMol	PRUIN3004132		Estudio genético molecular para el gen SPP1	20	250	200	Genética Molecular
25390	PROC-F-GenMol	PRUIN3004133	Dystonia dopa-responsive due to sepiapterin reductase deficiency	Estudio genético molecular para el gen SPR	20	250	200	Metabólicas
25395	PROC-F-GenMol	PRUIN3004134	Legius syndrome (611431)	Estudio genético molecular para el gen SPRED1	20	250	200	Endocrinología Molecular
25400	PROC-F-GenMol	PRUIN3004135		Estudio genético molecular para el gen SPRN	20	250	200	Genética Molecular
25405	PROC-F-GenMol	PRUIN3004136		Estudio genético molecular para el gen SPRR3	20	250	200	Genética Molecular
25410	PROC-F-GenMol	PRUIN3004137		Estudio genético molecular para el gen SPRY2	20	250	200	Endocrinología Molecular
25415	PROC-F-GenMol	PRUIN3004138		Estudio genético molecular para el gen SPRY3	20	250	200	Genética Molecular
25420	PROC-F-GenMol	PRUIN3004139	Pyropoikilocytosis (266140), Spherocytosis type 3 (270970), Ellipt	Estudio genético molecular para el gen SPTA1	20	250	200	Hematología Molecular
25425	PROC-F-GenMol	PRUIN3004140	Epileptic encephalopathy early infantile5 (613477)	Estudio genético molecular para el gen SPTAN1	20	250	200	Neurogenética Molecular
25430	PROC-F-GenMol	PRUIN3004141	Anemia, neonatal hemolytic, fatal and near-fatal (-), Spherocyt	Estudio genético molecular para el gen SPTB	20	250	200	Hematología Molecular

25435	PROC-F-GenMol	PRUIN3004142	Spinocerebellar ataxia, autosomal recessive 14 (615386), Spinocer	Estudio genético molecular para el gen SPTBN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25440	PROC-F-GenMol	PRUIN3004143		Estudio genético molecular para el gen SPTBN5	20	250	200	Genética Molecular
25445	PROC-F-GenMol	PRUIN3004144	Neuropathy hereditary sensory and autonomic type IA (162400)	Estudio genético molecular para el gen SPTLC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25450	PROC-F-GenMol	PRUIN3004145	Neuropathy hereditary sensory and autonomic type IC (613640)	Estudio genético molecular para el gen SPTLC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25455	PROC-F-GenMol	PRUIN3004146	Paget disease of bone (602080)	Estudio genético molecular para el gen SQSTM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
25460	PROC-F-GenMol	PRUIN3004147	Colon cancer, advanced (-)	Estudio genético molecular para el gen SRC	20	250	200	Oncogenética Molecular
25465	PROC-F-GenMol	PRUIN3004148	Floating-Harbor syndrome (136140)	Estudio genético molecular para el gen SRCAP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25470	PROC-F-GenMol	PRUIN3004149	Pseudovaginal perineoscrotal hypospadias (264600)	Estudio genético molecular para el gen SRD5A2	20	250	200	Endocrinología Molecular
25475	PROC-F-GenMol	PRUIN3004150	Congenital disorder of glycosylation type 1Q (612379), Kahrizi syn	Estudio genético molecular para el gen SRD5A3	20	250	200	Metabólicas
25480	PROC-F-GenMol	PRUIN3004151	Parkinson Disease (-)	Estudio genético molecular para el gen SREBF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25485	PROC-F-GenMol	PRUIN3004152		Estudio genético molecular para el gen SREBF2	20	250	200	Genética Molecular
25490	PROC-F-GenMol	PRUIN3004153		Estudio genético molecular para el gen SREK1	20	250	200	Genética Molecular
25495	PROC-F-GenMol	PRUIN3004154		Estudio genético molecular para el gen SRGAP2	20	250	200	Genética Molecular
25500	PROC-F-GenMol	PRUIN3004155		Estudio genético molecular para el gen SRGAP3	20	250	200	Genética Molecular
25505	PROC-F-GenMol	PRUIN3004156		Estudio genético molecular para el gen SRI	20	250	200	Genética Molecular
25510	PROC-F-GenMol	PRUIN3004157	Bone marrow failure, familial (614675)	Estudio genético molecular para el gen SRP72	20	250	200	Hematología Molecular
25515	PROC-F-GenMol	PRUIN3004158		Estudio genético molecular para el gen SRPX	20	250	200	Genética Molecular
25520	PROC-F-GenMol	PRUIN3004159	Rolandic epilepsy mental retardation and speech dyspraxia (30064	Estudio genético molecular para el gen SRPX2	20	250	200	Neurogenética Molecular
25525	PROC-F-GenMol	PRUIN3004160		Estudio genético molecular para el gen SRR	20	250	200	Genética Molecular
25530	PROC-F-GenMol	PRUIN3004161	46XX sex reversal 1 (400045), 46XY sex reversal 1 (400044)	Estudio genético molecular para el gen SRY	20	250	200	Endocrinología Molecular
25535	PROC-F-GenMol	PRUIN3004162		Estudio genético molecular para el gen SSH1	20	250	200	Endocrinología Molecular
25540	PROC-F-GenMol	PRUIN3004163		Estudio genético molecular para el gen SST	20	250	200	Endocrinología Molecular
25545	PROC-F-GenMol	PRUIN3004164		Estudio genético molecular para el gen SSTR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
25550	PROC-F-GenMol	PRUIN3004165	Somatostatin analog resistance to (102200)	Estudio genético molecular para el gen SSTR5	20	250	200	Endocrinología Molecular
25555	PROC-F-GenMol	PRUIN3004166		Estudio genético molecular para el gen SSX7	20	250	200	Genética Molecular
25560	PROC-F-GenMol	PRUIN3004167	Ichthyosis, follicular atrophoderma, hypotrichosis, and hypohidros	Estudio genético molecular para el gen ST14	20	250	200	Endocrinología Molecular
25565	PROC-F-GenMol	PRUIN3004168		Estudio genético molecular para el gen ST3GAL3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25570	PROC-F-GenMol	PRUIN3004169	Age-related macular degeneration 8 (OMIM 613778)	Estudio genético molecular para el gen ST3GAL5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25575	PROC-F-GenMol	PRUIN3004170		Estudio genético molecular para el gen ST5	20	250	200	Genética Molecular
25580	PROC-F-GenMol	PRUIN3004171		Estudio genético molecular para el gen ST7	20	250	200	Genética Molecular
25585	PROC-F-GenMol	PRUIN3004172		Estudio genético molecular para el gen ST8SIA2	20	250	200	Genética Molecular
25590	PROC-F-GenMol	PRUIN3004173	Cholesterol monoxygenase (side-chain cleaving) deficiency (2017	Estudio genético molecular para el gen STAR	20	250	200	Metabólicas
25595	PROC-F-GenMol	PRUIN3004174	Candidiasis familial7 (614162), Mycobacterial and viral infections	Estudio genético molecular para el gen STAT1	20	250	200	Inmunología Molecular
25600	PROC-F-GenMol	PRUIN3004175	Hyper-IgE recurrent infection syndrome (147060)	Estudio genético molecular para el gen STAT3	20	250	200	Inmunología Molecular
25605	PROC-F-GenMol	PRUIN3004176	Growth hormone insensitivity with immunodeficiency (245590), I	Estudio genético molecular para el gen STAT5B	20	250	200	Endocrinología Molecular
25610	PROC-F-GenMol	PRUIN3004177		Estudio genético molecular para el gen STAT6	20	250	200	Inmunología Molecular
25615	PROC-F-GenMol	PRUIN3004178	Hypochromic microcytic anemia with iron overload 2 (615234)	Estudio genético molecular para el gen STEAP3	20	250	200	Hematología Molecular
25620	PROC-F-GenMol	PRUIN3004179		Estudio genético molecular para el gen STEAP4	20	250	200	Genética Molecular
25625	PROC-F-GenMol	PRUIN3004180		Estudio genético molecular para el gen STH	20	250	200	Genética Molecular
25630	PROC-F-GenMol	PRUIN3004181	Microcephaly primary autosomal recessive7 (612703)	Estudio genético molecular para el gen STIL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25635	PROC-F-GenMol	PRUIN3004182	Immune dysfunction with T-cell inactivation due to calcium entry	Estudio genético molecular para el gen STIM1	20	250	200	Inmunología Molecular
25640	PROC-F-GenMol	PRUIN3004183		Estudio genético molecular para el gen STK10	20	250	200	Genética Molecular
25645	PROC-F-GenMol	PRUIN3004184	Alzheimer Disease (104300), Melanoma malignant sporadic (-), F	Estudio genético molecular para el gen STK11	20	250	200	Oncogenética Molecular
25650	PROC-F-GenMol	PRUIN3004185		Estudio genético molecular para el gen STK19	20	250	200	Genética Molecular
25655	PROC-F-GenMol	PRUIN3004186		Estudio genético molecular para el gen STK32A	20	250	200	Genética Molecular
25660	PROC-F-GenMol	PRUIN3004187		Estudio genético molecular para el gen STK33	20	250	200	Genética Molecular
25665	PROC-F-GenMol	PRUIN3004188		Estudio genético molecular para el gen STK36	20	250	200	Genética Molecular
25670	PROC-F-GenMol	PRUIN3004189		Estudio genético molecular para el gen STK39	20	250	200	Genética Molecular
25675	PROC-F-GenMol	PRUIN3004190	T-cell immunodeficiency, recurrent infections, and autoimmunity	Estudio genético molecular para el gen STK4	20	250	200	Inmunología Molecular
25680	PROC-F-GenMol	PRUIN3004191		Estudio genético molecular para el gen STMN1	20	250	200	Genética Molecular
25685	PROC-F-GenMol	PRUIN3004192	Preeclampsia/eclampsia 4 (609404)	Estudio genético molecular para el gen STOX1	20	250	200	Endocrinología Molecular
25690	PROC-F-GenMol	PRUIN3004193	Microphthalmia syndromic 9 (601186)	Estudio genético molecular para el gen STRA6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25695	PROC-F-GenMol	PRUIN3004194	Polyhydramnios megalencephaly and symptomatic epilepsy (6110	Estudio genético molecular para el gen STRADA	20	250	200	Neurogenética Molecular

25700	PROC-F-GenMol	PRUIN3004195	Deafness autosomal recessive 16 (603720)	Estudio genético molecular para el gen STRC	20	250	200	Genética Molecular
25705	PROC-F-GenMol	PRUIN3004196	Ichthyosis X-linked (308100)	Estudio genético molecular para el gen STS	20	250	200	Endocrinología Molecular
25710	PROC-F-GenMol	PRUIN3004197	Hemophagocytic lymphohistiocytosis familiar4 (603552)	Estudio genético molecular para el gen STX11	20	250	200	Inmunología Molecular
25715	PROC-F-GenMol	PRUIN3004198	Pseudohypoparathyroidism type IB (603233)	Estudio genético molecular para el gen STX16	20	250	200	Endocrinología Molecular
25720	PROC-F-GenMol	PRUIN3004199		Estudio genético molecular para el gen STX1A	20	250	200	Genética Molecular
25725	PROC-F-GenMol	PRUIN3004200	Epileptic encephalopathy early infantile4 (612164)	Estudio genético molecular para el gen STXBP1	20	250	200	Neurogenética Molecular
25730	PROC-F-GenMol	PRUIN3004201	Hemophagocytic lymphohistiocytosis familiar 5 (-)	Estudio genético molecular para el gen STXBP2	20	250	200	Inmunología Molecular
25735	PROC-F-GenMol	PRUIN3004202		Estudio genético molecular para el gen STXBP5	20	250	200	Genética Molecular
25740	PROC-F-GenMol	PRUIN3004203	Mitochondrial DNA depletion syndrome 5 (encephalomyopathic w	Estudio genético molecular para el gen SUCLA2	20	250	200	Metabólicas
25745	PROC-F-GenMol	PRUIN3004204	Mitochondrial DNA depletion syndrome 9 (encephalomyopathic t	Estudio genético molecular para el gen SUGL1	20	250	200	Metabólicas
25750	PROC-F-GenMol	PRUIN3004205	Medulloblastoma desmoplastic (155255)	Estudio genético molecular para el gen SUFU	20	250	200	Oncogenética Molecular
25755	PROC-F-GenMol	PRUIN3004206		Estudio genético molecular para el gen SULF1	20	250	200	Genética Molecular
25760	PROC-F-GenMol	PRUIN3004207		Estudio genético molecular para el gen SULT1A1	20	250	200	Genética Molecular
25765	PROC-F-GenMol	PRUIN3004208		Estudio genético molecular para el gen SULT1A3	20	250	200	Genética Molecular
25770	PROC-F-GenMol	PRUIN3004209		Estudio genético molecular para el gen SULT1C4	20	250	200	Genética Molecular
25775	PROC-F-GenMol	PRUIN3004210		Estudio genético molecular para el gen SULT1E1	20	250	200	Genética Molecular
25780	PROC-F-GenMol	PRUIN3004211		Estudio genético molecular para el gen SULT2A1	20	250	200	Genética Molecular
25785	PROC-F-GenMol	PRUIN3004212		Estudio genético molecular para el gen SULT2B1	20	250	200	Genética Molecular
25790	PROC-F-GenMol	PRUIN3004213		Estudio genético molecular para el gen SULT4A1	20	250	200	Genética Molecular
25795	PROC-F-GenMol	PRUIN3004214	Multiple sulfatase deficiency (272200)	Estudio genético molecular para el gen SUMF1	20	250	200	Metabólicas
25800	PROC-F-GenMol	PRUIN3004215	Orofacial cleft 10 (613705)	Estudio genético molecular para el gen SUMO1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25805	PROC-F-GenMol	PRUIN3004216	Diabetes mellitus insulin-dependent 5 (600320)	Estudio genético molecular para el gen SUMO4	20	250	200	Endocrinología Molecular
25810	PROC-F-GenMol	PRUIN3004217		Estudio genético molecular para el gen SUN2	20	250	200	Genética Molecular
25815	PROC-F-GenMol	PRUIN3004218	Sulfite oxidase deficiency (272300)	Estudio genético molecular para el gen SUOX	20	250	200	Metabólicas
25820	PROC-F-GenMol	PRUIN3004219		Estudio genético molecular para el gen SUPT16H	20	250	200	Genética Molecular
25825	PROC-F-GenMol	PRUIN3004220	Leigh syndrome due to COX deficiency (256000)	Estudio genético molecular para el gen SURF1	20	250	200	Metabólicas
25830	PROC-F-GenMol	PRUIN3004221		Estudio genético molecular para el gen SUV420H1	20	250	200	Genética Molecular
25835	PROC-F-GenMol	PRUIN3004222		Estudio genético molecular para el gen SV2B	20	250	200	Genética Molecular
25840	PROC-F-GenMol	PRUIN3004223	Azoospermia due to perturbations of meiosis (270960)	Estudio genético molecular para el gen SYCP3	20	250	200	Endocrinología Molecular
25845	PROC-F-GenMol	PRUIN3004224	Epilepsy X-linked with variable learning disabilities and behavior d	Estudio genético molecular para el gen SYN1	20	250	200	Neurogenética Molecular
25850	PROC-F-GenMol	PRUIN3004225		Estudio genético molecular para el gen SYN3	20	250	200	Genética Molecular
25855	PROC-F-GenMol	PRUIN3004226	Emery-Dreifuss muscular dystrophy 4 autosomal dominant (6129	Estudio genético molecular para el gen SYNE1	20	250	200	Genética Molecular
25860	PROC-F-GenMol	PRUIN3004227	Emery-Dreifuss muscular dystrophy 5 autosomal dominant (6129	Estudio genético molecular para el gen SYNE2	20	250	200	Genética Molecular
25865	PROC-F-GenMol	PRUIN3004228	MENTAL RETARDATION, AUTOSOMAL DOMINANT 26 (OMIM 615	Estudio genético molecular para el gen SYNGAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25870	PROC-F-GenMol	PRUIN3004229		Estudio genético molecular para el gen SYNGR1	20	250	200	Genética Molecular
25875	PROC-F-GenMol	PRUIN3004230		Estudio genético molecular para el gen SYNM	20	250	200	Genética Molecular
25880	PROC-F-GenMol	PRUIN3004231		Estudio genético molecular para el gen SYNPO	20	250	200	Genética Molecular
25885	PROC-F-GenMol	PRUIN3004232	Mental retardation X-linked with or without epilepsy (300802)	Estudio genético molecular para el gen SYP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25890	PROC-F-GenMol	PRUIN3004233		Estudio genético molecular para el gen SYT11	20	250	200	Genética Molecular
25895	PROC-F-GenMol	PRUIN3004234	Spinocerebellar ataxia autosomal recessive 11 (614229)	Estudio genético molecular para el gen SYT14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25900	PROC-F-GenMol	PRUIN3004235		Estudio genético molecular para el gen SYT2	20	250	200	Genética Molecular
25905	PROC-F-GenMol	PRUIN3004236		Estudio genético molecular para el gen SYTL3	20	250	200	Genética Molecular
25910	PROC-F-GenMol	PRUIN3004237		Estudio genético molecular para el gen SYTL5	20	250	200	Genética Molecular
25915	PROC-F-GenMol	PRUIN3004238	Neural tube defects susceptibility to (182940)	Estudio genético molecular para el gen T	20	250	200	Genética Molecular
25920	PROC-F-GenMol	PRUIN3004239		Estudio genético molecular para el gen TAAR6	20	250	200	Genética Molecular
25925	PROC-F-GenMol	PRUIN3004240		Estudio genético molecular para el gen TAAR9	20	250	200	Genética Molecular
25930	PROC-F-GenMol	PRUIN3004241	Congenital heart disease nonsyndromic2 (612863)	Estudio genético molecular para el gen TAB2	20	250	200	Cardiología Molecular
25935	PROC-F-GenMol	PRUIN3004242	Hypogonadotropic hypogonadism (146110)	Estudio genético molecular para el gen TAC3	20	250	200	Endocrinología Molecular
25940	PROC-F-GenMol	PRUIN3004243	Cytochrome-c oxidase deficiency (220110)	Estudio genético molecular para el gen TACO1	20	250	200	Neurogenética Molecular
25945	PROC-F-GenMol	PRUIN3004244	Hypogonadotropic hypogonadism (146110)	Estudio genético molecular para el gen TACR3	20	250	200	Endocrinología Molecular
25950	PROC-F-GenMol	PRUIN3004245	Corneal dystrophy gelatinous drop-like (204870)	Estudio genético molecular para el gen TACSTD2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25955	PROC-F-GenMol	PRUIN3004246	Dystonia-Parkinsonism X-linked (314250)	Estudio genético molecular para el gen TAF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25960	PROC-F-GenMol	PRUIN3004247	Chondrosarcoma extraskeletal myxoid (612237)	Estudio genético molecular para el gen TAF15	20	250	200	Oncogenética Molecular

25965	PROC-F-GenMol	PRUIN3004248		Estudio genético molecular para el gen TAF1C	20	250	200	Genética Molecular
25970	PROC-F-GenMol	PRUIN3004249		Estudio genético molecular para el gen TAF1L	20	250	200	Genética Molecular
25975	PROC-F-GenMol	PRUIN3004250	Mental retardation, autosomal recessive 39 (OMIM 615541)	Estudio genético molecular para el gen TAF2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
25980	PROC-F-GenMol	PRUIN3004251		Estudio genético molecular para el gen TAF7L	20	250	200	Genética Molecular
25985	PROC-F-GenMol	PRUIN3004252	Leukemia-1, T-cell acute lymphocytic (-)	Estudio genético molecular para el gen TAL1	20	250	200	Oncogenética Molecular
25990	PROC-F-GenMol	PRUIN3004253	Transaldolase deficiency (606003)	Estudio genético molecular para el gen TALDO1	20	250	200	Metabólicas
25995	PROC-F-GenMol	PRUIN3004254	Bare lymphocyte syndrome type I (604571)	Estudio genético molecular para el gen TAP1	20	250	200	Inmunología Molecular
26000	PROC-F-GenMol	PRUIN3004255	Wegener-like granulomatosis (-), Bare lymphocyte syndrome type I	Estudio genético molecular para el gen TAP2	20	250	200	Inmunología Molecular
26005	PROC-F-GenMol	PRUIN3004256	Bare lymphocyte syndrome type I (604571)	Estudio genético molecular para el gen TAPBP	20	250	200	Inmunología Molecular
26010	PROC-F-GenMol	PRUIN3004257	Frontotemporal lobar degeneration TARDBP-related (612069), Anterior	Estudio genético molecular para el gen TARDBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26015	PROC-F-GenMol	PRUIN3004258		Estudio genético molecular para el gen TAS1R1	20	250	200	Genética Molecular
26020	PROC-F-GenMol	PRUIN3004259		Estudio genético molecular para el gen TAS1R2	20	250	200	Genética Molecular
26025	PROC-F-GenMol	PRUIN3004260		Estudio genético molecular para el gen TAS1R3	20	250	200	Genética Molecular
26030	PROC-F-GenMol	PRUIN3004261	Alcohol dependence (103780)	Estudio genético molecular para el gen TAS2R16	20	250	200	Neurogenética Molecular
26035	PROC-F-GenMol	PRUIN3004262		Estudio genético molecular para el gen TAS2R19	20	250	200	Genética Molecular
26040	PROC-F-GenMol	PRUIN3004263		Estudio genético molecular para el gen TAS2R3	20	250	200	Genética Molecular
26045	PROC-F-GenMol	PRUIN3004264	[Phenylthiocarbamide tasting] (171200)	Estudio genético molecular para el gen TAS2R38	20	250	200	Genética Molecular
26050	PROC-F-GenMol	PRUIN3004265		Estudio genético molecular para el gen TAS2R43	20	250	200	Genética Molecular
26055	PROC-F-GenMol	PRUIN3004266		Estudio genético molecular para el gen TAS2R46	20	250	200	Genética Molecular
26060	PROC-F-GenMol	PRUIN3004267		Estudio genético molecular para el gen TAS2R50	20	250	200	Genética Molecular
26065	PROC-F-GenMol	PRUIN3004268		Estudio genético molecular para el gen TAS2R9	20	250	200	Genética Molecular
26070	PROC-F-GenMol	PRUIN3004269	Tyrosinemia type II (276600)	Estudio genético molecular para el gen TAT	20	250	200	Metabólicas
26075	PROC-F-GenMol	PRUIN3004270	Cardiomyopathy dilated 3A (300069), Left ventricular noncompaction	Estudio genético molecular para el gen TAZ	20	250	200	Cardiología Molecular
26080	PROC-F-GenMol	PRUIN3004271		Estudio genético molecular para el gen TBC1D1	20	250	200	Genética Molecular
26085	PROC-F-GenMol	PRUIN3004272		Estudio genético molecular para el gen TBC1D23	20	250	200	Genética Molecular
26090	PROC-F-GenMol	PRUIN3004273	Myoclonic epilepsy infantile familiar (605021)	Estudio genético molecular para el gen TBC1D24	20	250	200	Neurogenética Molecular
26095	PROC-F-GenMol	PRUIN3004274		Estudio genético molecular para el gen TBC1D4	20	250	200	Endocrinología Molecular
26100	PROC-F-GenMol	PRUIN3004275	Kenny-Caffey syndrome-1 (244460), Hypoparathyroidism-retardation	Estudio genético molecular para el gen TBCE	20	250	200	Endocrinología Molecular
26105	PROC-F-GenMol	PRUIN3004276		Estudio genético molecular para el gen TBK1	20	250	200	Inmunología Molecular
26110	PROC-F-GenMol	PRUIN3004277		Estudio genético molecular para el gen TBL1X	20	250	200	Genética Molecular
26115	PROC-F-GenMol	PRUIN3004278		Estudio genético molecular para el gen TBL1XR1	20	250	200	Genética Molecular
26120	PROC-F-GenMol	PRUIN3004279		Estudio genético molecular para el gen TBL1Y	20	250	200	Genética Molecular
26125	PROC-F-GenMol	PRUIN3004280	Parkinson disease susceptibility to (168600), Spinocerebellar ataxia	Estudio genético molecular para el gen TBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26130	PROC-F-GenMol	PRUIN3004281	DiGeorge syndrome (188400), Velocardiofacial syndrome (192430)	Estudio genético molecular para el gen TBX1	20	250	200	Cardiología Molecular
26135	PROC-F-GenMol	PRUIN3004282		Estudio genético molecular para el gen TBX10	20	250	200	Genética Molecular
26140	PROC-F-GenMol	PRUIN3004283	Cousin syndrome (260660)	Estudio genético molecular para el gen TBX15	20	250	200	Endocrinología Molecular
26145	PROC-F-GenMol	PRUIN3004284	Adrenocorticotrophic hormone deficiency (201400)	Estudio genético molecular para el gen TBX19	20	250	200	Endocrinología Molecular
26150	PROC-F-GenMol	PRUIN3004285		Estudio genético molecular para el gen TBX2	20	250	200	Genética Molecular
26155	PROC-F-GenMol	PRUIN3004286	Atrial septal defect 4 (611363)	Estudio genético molecular para el gen TBX20	20	250	200	Cardiología Molecular
26160	PROC-F-GenMol	PRUIN3004287	Asthma and nasal polyps (208550), Asthma aspirin-induced susceptibility	Estudio genético molecular para el gen TBX21	20	250	200	Endocrinología Molecular
26165	PROC-F-GenMol	PRUIN3004288	Cleft palate with ankyloglossia (303400)	Estudio genético molecular para el gen TBX22	20	250	200	Genética Molecular
26170	PROC-F-GenMol	PRUIN3004289	Ulnar-mammary syndrome (181450)	Estudio genético molecular para el gen TBX3	20	250	200	Endocrinología Molecular
26175	PROC-F-GenMol	PRUIN3004290	Small patella syndrome (147891)	Estudio genético molecular para el gen TBX4	20	250	200	Endocrinología Molecular
26180	PROC-F-GenMol	PRUIN3004291	Holt-Oram syndrome (142900)	Estudio genético molecular para el gen TBX5	20	250	200	Endocrinología Molecular
26185	PROC-F-GenMol	PRUIN3004292		Estudio genético molecular para el gen TBX6	20	250	200	Genética Molecular
26190	PROC-F-GenMol	PRUIN3004293	Bleeding disorder platelet-type13 susceptibility to (614009)	Estudio genético molecular para el gen TBXA2R	20	250	200	Hematología Molecular
26195	PROC-F-GenMol	PRUIN3004294	Thromboxane synthetase deficiency (614158), Ghosal syndrome (183400)	Estudio genético molecular para el gen TBXAS1	20	250	200	Inmunología Molecular
26200	PROC-F-GenMol	PRUIN3004295	Primary familial hypertrophic cardiomyopathy (1), Limb-girdle muscular dystrophy 10B	Estudio genético molecular para el gen TCAP	20	250	200	Cardiología Molecular
26205	PROC-F-GenMol	PRUIN3004296		Estudio genético molecular para el gen TCF21	20	250	200	Genética Molecular
26210	PROC-F-GenMol	PRUIN3004297	Pitt-Hopkins syndrome (610954)	Estudio genético molecular para el gen TCF4	20	250	200	Neurogenética Molecular
26215	PROC-F-GenMol	PRUIN3004298		Estudio genético molecular para el gen TCF7	20	250	200	Genética Molecular
26220	PROC-F-GenMol	PRUIN3004299		Estudio genético molecular para el gen TCF7L1	20	250	200	Genética Molecular
26225	PROC-F-GenMol	PRUIN3004300	Diabetes mellitus type 2 susceptibility to (125853)	Estudio genético molecular para el gen TCF7L2	20	250	200	Endocrinología Molecular

26230	PROC-F-GenMol	PRUIN3004301	Osteopetrosis autosomal recessive 1 (259700)	Estudio genético molecular para el gen TCIRG1	20	250	200	Endocrinología Molecular
26235	PROC-F-GenMol	PRUIN3004302		Estudio genético molecular para el gen TCN1	20	250	200	Genética Molecular
26240	PROC-F-GenMol	PRUIN3004303	Transcobalamin II deficiency (275350)	Estudio genético molecular para el gen TCN2	20	250	200	Metabólicas
26245	PROC-F-GenMol	PRUIN3004304	Treacher Collins syndrome 1 (154500)	Estudio genético molecular para el gen TCOF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26250	PROC-F-GenMol	PRUIN3004305		Estudio genético molecular para el gen TCP1	20	250	200	Genética Molecular
26255	PROC-F-GenMol	PRUIN3004306		Estudio genético molecular para el gen TCTE1	20	250	200	Genética Molecular
26260	PROC-F-GenMol	PRUIN3004307		Estudio genético molecular para el gen TCTE3	20	250	200	Genética Molecular
26265	PROC-F-GenMol	PRUIN3004308	Infertility associated with multi-tailed spermatozoa and excessive	Estudio genético molecular para el gen TCTN1	20	250	200	Genética Molecular
26270	PROC-F-GenMol	PRUIN3004309	Meckel syndrome, type 8 (613885), Familial aplasia of the vermis	Estudio genético molecular para el gen TCTN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26275	PROC-F-GenMol	PRUIN3004310	Forebrain defects (-)	Estudio genético molecular para el gen TDGF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26280	PROC-F-GenMol	PRUIN3004311		Estudio genético molecular para el gen TDO2	20	250	200	Genética Molecular
26285	PROC-F-GenMol	PRUIN3004312	Spinocerebellar ataxia autosomal recessive with axonal neuropath	Estudio genético molecular para el gen TDP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26290	PROC-F-GenMol	PRUIN3004313	Cataract autosomal recessive congenital 4 (613887)	Estudio genético molecular para el gen TDRD7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26295	PROC-F-GenMol	PRUIN3004314	Sveinsson choreoretinal atrophy (108985)	Estudio genético molecular para el gen TEAD1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26300	PROC-F-GenMol	PRUIN3004315	Mental retardation autosomal recessive 14 (614020)	Estudio genético molecular para el gen TEER	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26305	PROC-F-GenMol	PRUIN3004316	Deafness autosomal recessive 21 (603629), Deafness autosomal	Estudio genético molecular para el gen TECTA	20	250	200	Genética Molecular
26310	PROC-F-GenMol	PRUIN3004317	Venous malformations multiple cutaneous and mucosal (600195)	Estudio genético molecular para el gen TEK	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26315	PROC-F-GenMol	PRUIN3004318		Estudio genético molecular para el gen TEK2	20	250	200	Genética Molecular
26320	PROC-F-GenMol	PRUIN3004319		Estudio genético molecular para el gen TENM4	20	250	200	Genética Molecular
26325	PROC-F-GenMol	PRUIN3004320		Estudio genético molecular para el gen TEP1	20	250	200	Genética Molecular
26330	PROC-F-GenMol	PRUIN3004321	Pulmonary fibrosis idiopathic susceptibility to (178500), Aplastic	Estudio genético molecular para el gen TERC	20	250	200	Inmunología Molecular
26335	PROC-F-GenMol	PRUIN3004322	Pulmonary fibrosis idiopathic susceptibility to (178500), Dyskerat	Estudio genético molecular para el gen TERT	20	250	200	Inmunología Molecular
26340	PROC-F-GenMol	PRUIN3004323		Estudio genético molecular para el gen TET1	20	250	200	Genética Molecular
26345	PROC-F-GenMol	PRUIN3004324		Estudio genético molecular para el gen TEX14	20	250	200	Genética Molecular
26350	PROC-F-GenMol	PRUIN3004325	Atransferrinemia (209300)	Estudio genético molecular para el gen TF	20	250	200	Metabólicas
26355	PROC-F-GenMol	PRUIN3004326		Estudio genético molecular para el gen TFAM	20	250	200	Genética Molecular
26360	PROC-F-GenMol	PRUIN3004327	Branchiooculofacial syndrome (113620)	Estudio genético molecular para el gen TFAP2A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26365	PROC-F-GenMol	PRUIN3004328	Char syndrome (169100)	Estudio genético molecular para el gen TFAP2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26370	PROC-F-GenMol	PRUIN3004329		Estudio genético molecular para el gen TFB1M	20	250	200	Genética Molecular
26375	PROC-F-GenMol	PRUIN3004330		Estudio genético molecular para el gen TFCP2	20	250	200	Genética Molecular
26380	PROC-F-GenMol	PRUIN3004331		Estudio genético molecular para el gen TFF1	20	250	200	Genética Molecular
26385	PROC-F-GenMol	PRUIN3004332		Estudio genético molecular para el gen TFPI	20	250	200	Genética Molecular
26390	PROC-F-GenMol	PRUIN3004333	Hemochromatosis type 3 (604250)	Estudio genético molecular para el gen TFR2	20	250	200	Genética Molecular
26395	PROC-F-GenMol	PRUIN3004334		Estudio genético molecular para el gen TFRC	20	250	200	Genética Molecular
26400	PROC-F-GenMol	PRUIN3004335	Autoimmune thyroid disease susceptibility to 3 (608175), Thyroid	Estudio genético molecular para el gen TG	20	250	200	Endocrinología Molecular
26405	PROC-F-GenMol	PRUIN3004336	Cystic fibrosis lung disease modifier of (219700), Camurati-Engelm	Estudio genético molecular para el gen TGFB1	20	250	200	Endocrinología Molecular
26410	PROC-F-GenMol	PRUIN3004337	Loeys-Dietz syndrome, type 4 (614816)	Estudio genético molecular para el gen TGFB2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26415	PROC-F-GenMol	PRUIN3004338	Arrhythmogenic right ventricular dysplasia 1 (107970)	Estudio genético molecular para el gen TGFB3	20	250	200	Cardiología Molecular
26420	PROC-F-GenMol	PRUIN3004339	Corneal dystrophy Avellino type (607541), Corneal dystrophy epi	Estudio genético molecular para el gen TGFB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26425	PROC-F-GenMol	PRUIN3004340	Multiple self-healing squamous epithelioma susceptibility to (1328	Estudio genético molecular para el gen TGFBR1	20	250	200	Cardiología Molecular
26430	PROC-F-GenMol	PRUIN3004341	Esophageal cancer somatic (133239), Loeys-Dietz syndrome type	Estudio genético molecular para el gen TGFBR2	20	250	200	Cardiología Molecular
26435	PROC-F-GenMol	PRUIN3004342		Estudio genético molecular para el gen TGFBR3	20	250	200	Genética Molecular
26440	PROC-F-GenMol	PRUIN3004343		Estudio genético molecular para el gen TGFBRAP1	20	250	200	Genética Molecular
26445	PROC-F-GenMol	PRUIN3004344	Herpes simplex encephalitis, susceptibility to, 3 (OMIM 614849)	Estudio genético molecular para el gen TGIF1	20	250	200	Endocrinología Molecular
26450	PROC-F-GenMol	PRUIN3004345	Ichthyosiform erythroderma congenital (242100), Self-healing co	Estudio genético molecular para el gen TGM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
26455	PROC-F-GenMol	PRUIN3004346		Estudio genético molecular para el gen TGM2	20	250	200	Genética Molecular
26460	PROC-F-GenMol	PRUIN3004347	Peeling skin syndrome acral type (609796)	Estudio genético molecular para el gen TGM5	20	250	200	Endocrinología Molecular
26465	PROC-F-GenMol	PRUIN3004348	Spinocerebellar ataxia 35 (613908)	Estudio genético molecular para el gen TGM6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26470	PROC-F-GenMol	PRUIN3004349	Segawa syndrome recessive (605407)	Estudio genético molecular para el gen TH	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26475	PROC-F-GenMol	PRUIN3004350		Estudio genético molecular para el gen THADA	20	250	200	Genética Molecular
26480	PROC-F-GenMol	PRUIN3004351	Dystonia 6 torsion (602629)	Estudio genético molecular para el gen THAP1	20	250	200	Neurogenética Molecular
26485	PROC-F-GenMol	PRUIN3004352	Hemolytic uremic syndrome atypical susceptibility to 6 (612926),	Estudio genético molecular para el gen THBD	20	250	200	Inmunología Molecular
26490	PROC-F-GenMol	PRUIN3004353		Estudio genético molecular para el gen THBS1	20	250	200	Genética Molecular

26495	PROC-F-GenMol	PRUIN3004354	Lumbar disc herniation susceptibility to (603932)	Estudio genético molecular para el gen THBS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
26500	PROC-F-GenMol	PRUIN3004355		Estudio genético molecular para el gen THBS4	20	250	200	Genética Molecular
26505	PROC-F-GenMol	PRUIN3004356	Thrombocytopenia essential (187950)	Estudio genético molecular para el gen THPO	20	250	200	Hematología Molecular
26510	PROC-F-GenMol	PRUIN3004357	Hypothyroidism, congenital, nongoitrous, 6 (614450)	Estudio genético molecular para el gen THRA	20	250	200	Endocrinología Molecular
26515	PROC-F-GenMol	PRUIN3004358	Parkinson Disease (-), Thyroid hormone resistance autosomal rec	Estudio genético molecular para el gen THRB	20	250	200	Endocrinología Molecular
26520	PROC-F-GenMol	PRUIN3004359		Estudio genético molecular para el gen THSD7A	20	250	200	Genética Molecular
26525	PROC-F-GenMol	PRUIN3004360	Herpes simplex encephalitis, susceptibility to, 4 (614850)	Estudio genético molecular para el gen TICAM1	20	250	200	Inmunología Molecular
26530	PROC-F-GenMol	PRUIN3004361		Estudio genético molecular para el gen TIMM44	20	250	200	Genética Molecular
26535	PROC-F-GenMol	PRUIN3004362	Jensen syndrome (311150), Mohr-Tranebjaerg syndrome (30470	Estudio genético molecular para el gen TIMM8A	20	250	200	Genética Molecular
26540	PROC-F-GenMol	PRUIN3004363		Estudio genético molecular para el gen TIMP1	20	250	200	Genética Molecular
26545	PROC-F-GenMol	PRUIN3004364		Estudio genético molecular para el gen TIMP2	20	250	200	Genética Molecular
26550	PROC-F-GenMol	PRUIN3004365	Sorsby fundus dystrophy (136900)	Estudio genético molecular para el gen TIMP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26555	PROC-F-GenMol	PRUIN3004366		Estudio genético molecular para el gen TINAG	20	250	200	Genética Molecular
26560	PROC-F-GenMol	PRUIN3004367	Revesz syndrome (268130), Dyskeratosis congenita autosomal do	Estudio genético molecular para el gen TINF2	20	250	200	Inmunología Molecular
26565	PROC-F-GenMol	PRUIN3004368	Malaria protection against (611162), Tuberculosis protection aga	Estudio genético molecular para el gen TIRAP	20	250	200	Genética Molecular
26570	PROC-F-GenMol	PRUIN3004369	Hypercholanemia familiar (607748)	Estudio genético molecular para el gen TJP2	20	250	200	Hepatología Molecular
26575	PROC-F-GenMol	PRUIN3004370	Mitochondrial DNA depletion syndrome 2 (myopathic type) (6095	Estudio genético molecular para el gen TK2	20	250	200	Metabólicas
26580	PROC-F-GenMol	PRUIN3004371		Estudio genético molecular para el gen TLK1	20	250	200	Genética Molecular
26585	PROC-F-GenMol	PRUIN3004372	Atrial septal defect 6 (613087)	Estudio genético molecular para el gen TLL1	20	250	200	Cardiología Molecular
26590	PROC-F-GenMol	PRUIN3004373	Leprosy susceptibility to 5 (613223), Leprosy protection against (6	Estudio genético molecular para el gen TLR1	20	250	200	Inmunología Molecular
26595	PROC-F-GenMol	PRUIN3004374		Estudio genético molecular para el gen TLR10	20	250	200	Inmunología Molecular
26600	PROC-F-GenMol	PRUIN3004375	Colorectal cancer susceptibility to (114500), Leprosy susceptibility	Estudio genético molecular para el gen TLR2	20	250	200	Inmunología Molecular
26605	PROC-F-GenMol	PRUIN3004376	Herpes simplex encephalitis susceptibility to 2 (613002)	Estudio genético molecular para el gen TLR3	20	250	200	Inmunología Molecular
26610	PROC-F-GenMol	PRUIN3004377	Colorectal cancer susceptibility to (114500), Macular degeneratio	Estudio genético molecular para el gen TLR4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26615	PROC-F-GenMol	PRUIN3004378	Systemic lupus erythematosus resistance to (601744), Systemic l	Estudio genético molecular para el gen TLR5	20	250	200	Inmunología Molecular
26620	PROC-F-GenMol	PRUIN3004379		Estudio genético molecular para el gen TLR6	20	250	200	Inmunología Molecular
26625	PROC-F-GenMol	PRUIN3004380		Estudio genético molecular para el gen TLR7	20	250	200	Inmunología Molecular
26630	PROC-F-GenMol	PRUIN3004381		Estudio genético molecular para el gen TLR8	20	250	200	Inmunología Molecular
26635	PROC-F-GenMol	PRUIN3004382		Estudio genético molecular para el gen TLR9	20	250	200	Inmunología Molecular
26640	PROC-F-GenMol	PRUIN3004383		Estudio genético molecular para el gen TM4SF19	20	250	200	Genética Molecular
26645	PROC-F-GenMol	PRUIN3004384	Deafness autosomal dominant 36 (606705), Deafness autosomal	Estudio genético molecular para el gen TMC1	20	250	200	Genética Molecular
26650	PROC-F-GenMol	PRUIN3004385	Epidermodysplasia verruciformis (226400)	Estudio genético molecular para el gen TMC6	20	250	200	Inmunología Molecular
26655	PROC-F-GenMol	PRUIN3004386	Epidermodysplasia verruciformis (226400)	Estudio genético molecular para el gen TMC8	20	250	200	Inmunología Molecular
26660	PROC-F-GenMol	PRUIN3004387	Cerebrofaciothoracic dysplasia (213980)	Estudio genético molecular para el gen TMC01	20	250	200	Endocrinología Molecular
26665	PROC-F-GenMol	PRUIN3004388		Estudio genético molecular para el gen TMEM114	20	250	200	Genética Molecular
26670	PROC-F-GenMol	PRUIN3004389	Optic atrophy-7 (612989)	Estudio genético molecular para el gen TMEM126A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26675	PROC-F-GenMol	PRUIN3004390	Pheochromocytoma susceptibility to (171300)	Estudio genético molecular para el gen TMEM127	20	250	200	Oncogenética Molecular
26680	PROC-F-GenMol	PRUIN3004391		Estudio genético molecular para el gen TMEM135	20	250	200	Genética Molecular
26685	PROC-F-GenMol	PRUIN3004392	Joubert syndrome 16 (614465), Familial aplasia of the vermis (213	Estudio genético molecular para el gen TMEM138	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26690	PROC-F-GenMol	PRUIN3004393	Congenital disorder of glycosylation type 2k (614727), Carbohydr	Estudio genético molecular para el gen TMEM165	20	250	200	Metabólicas
26695	PROC-F-GenMol	PRUIN3004394	STING-ASSOCIATED VASCULOPATHY, INFANTILE-ONSET (615934)	Estudio genético molecular para el gen TMEM173	20	250	200	Endocrinología Molecular
26700	PROC-F-GenMol	PRUIN3004395		Estudio genético molecular para el gen TMEM185A	20	250	200	Genética Molecular
26705	PROC-F-GenMol	PRUIN3004396		Estudio genético molecular para el gen TMEM187	20	250	200	Genética Molecular
26710	PROC-F-GenMol	PRUIN3004397		Estudio genético molecular para el gen TMEM2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26715	PROC-F-GenMol	PRUIN3004398	Meckel syndrome type 2 (603194), Joubert syndrome 2 (608091)	Estudio genético molecular para el gen TMEM216	20	250	200	Endocrinología Molecular
26720	PROC-F-GenMol	PRUIN3004399	Hyperinsulinemic hypoglycemia, familiar, 4 (OMIM 609975); Defic	Estudio genético molecular para el gen TMEM237	20	250	200	Genética Molecular
26725	PROC-F-GenMol	PRUIN3004400		Estudio genético molecular para el gen TMEM39A	20	250	200	Cardiología Molecular
26730	PROC-F-GenMol	PRUIN3004401	Arrhythmogenic right ventricular dysplasia 5 (604400)	Estudio genético molecular para el gen TMEM43	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26735	PROC-F-GenMol	PRUIN3004402	COACH syndrome (216360), Nephronophthisis 11 (613550), Bard	Estudio genético molecular para el gen TMEM47	20	250	200	Metabólicas
26740	PROC-F-GenMol	PRUIN3004403	Mitochondrial complex V (ATP synthase) deficiency nuclear type 2	Estudio genético molecular para el gen TMEM70	20	250	200	Genética Molecular
26745	PROC-F-GenMol	PRUIN3004404		Estudio genético molecular para el gen TMEM8A	20	250	200	Genética Molecular
26750	PROC-F-GenMol	PRUIN3004405		Estudio genético molecular para el gen TMEM9	20	250	200	Genética Molecular
26755	PROC-F-GenMol	PRUIN3004406	Deafness autosomal recessive 6 (600971)	Estudio genético molecular para el gen TMIE	20	250	200	Metabólicas

26760	PROC-F-GenMol	PRUIN3004407	Epsilon-trimethyllysine hydroxylase deficiency (300872)	Estudio genético molecular para el gen TMLHE	20	250	200	Cardiología Molecular
26765	PROC-F-GenMol	PRUIN3004408	Cardiomyopathy dilated 1T (613740)	Estudio genético molecular para el gen TMPO	20	250	200	Genética Molecular
26770	PROC-F-GenMol	PRUIN3004409		Estudio genético molecular para el gen TMPRS511A	20	250	200	Endocrinología Molecular
26775	PROC-F-GenMol	PRUIN3004410	Ehlers-Danlos syndrome, hydroxylysine-deficient (OMIM 225400)	Estudio genético molecular para el gen TMPRS515	20	250	200	Genética Molecular
26780	PROC-F-GenMol	PRUIN3004411	Deafness autosomal recessive 10 congenital (605316), Deafness	Estudio genético molecular para el gen TMPRS53	20	250	200	Genética Molecular
26785	PROC-F-GenMol	PRUIN3004412		Estudio genético molecular para el gen TMPRS54	20	250	200	Genética Molecular
26790	PROC-F-GenMol	PRUIN3004413		Estudio genético molecular para el gen TMPRS55	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26795	PROC-F-GenMol	PRUIN3004414	Parkinson Disease (-), Iron-refractory iron deficiency anemia (2062)	Estudio genético molecular para el gen TMPRS56	20	250	200	Genética Molecular
26800	PROC-F-GenMol	PRUIN3004415	DEAFNESS, AUTOSOMAL DOMINANT 56 (615629)	Estudio genético molecular para el gen TNC	20	250	200	Inmunología Molecular
26805	PROC-F-GenMol	PRUIN3004416	Migraine without aura susceptibility to (157300), Asthma suscep	Estudio genético molecular para el gen TNF	20	250	200	Genética Molecular
26810	PROC-F-GenMol	PRUIN3004417		Estudio genético molecular para el gen TNFAIP2	20	250	200	Genética Molecular
26815	PROC-F-GenMol	PRUIN3004418		Estudio genético molecular para el gen TNFAIP3	20	250	200	Genética Molecular
26820	PROC-F-GenMol	PRUIN3004419		Estudio genético molecular para el gen TNFRSF10A	20	250	200	Oncogenética Molecular
26825	PROC-F-GenMol	PRUIN3004420	Squamous cell carcinoma head and neck (275355)	Estudio genético molecular para el gen TNFRSF10B	20	250	200	Endocrinología Molecular
26830	PROC-F-GenMol	PRUIN3004421	Osteopetrosis autosomal recessive 7 (612301), Paget disease of b	Estudio genético molecular para el gen TNFRSF11A	20	250	200	Endocrinología Molecular
26835	PROC-F-GenMol	PRUIN3004422		Estudio genético molecular para el gen TNFRSF11B	20	250	200	Endocrinología Molecular
26840	PROC-F-GenMol	PRUIN3004423	, Paget disease juvenile (239000)	Estudio genético molecular para el gen TNFRSF11B 8	20	250	200	Inmunología Molecular
26845	PROC-F-GenMol	PRUIN3004424	Immunodeficiency common variable2 (240500), Immunoglobulin	Estudio genético molecular para el gen TNFRSF13B	20	250	200	Inmunología Molecular
26850	PROC-F-GenMol	PRUIN3004425	Immunodeficiency common variable4 (613494)	Estudio genético molecular para el gen TNFRSF13C	20	250	200	Inmunología Molecular
26855	PROC-F-GenMol	PRUIN3004426	Periodic fever familial (142680)	Estudio genético molecular para el gen TNFRSF1A	20	250	200	Genética Molecular
26860	PROC-F-GenMol	PRUIN3004427		Estudio genético molecular para el gen TNFRSF1B	20	250	200	Genética Molecular
26865	PROC-F-GenMol	PRUIN3004428		Estudio genético molecular para el gen TNFRSF25	20	250	200	Inmunología Molecular
26870	PROC-F-GenMol	PRUIN3004429	IMMUNODEFICIENCY 16 (615593)	Estudio genético molecular para el gen TNFRSF4	20	250	200	Genética Molecular
26875	PROC-F-GenMol	PRUIN3004430		Estudio genético molecular para el gen TNFSF10	20	250	200	Endocrinología Molecular
26880	PROC-F-GenMol	PRUIN3004431	Osteopetrosis autosomal recessive 2 (259710)	Estudio genético molecular para el gen TNFSF11	20	250	200	Inmunología Molecular
26885	PROC-F-GenMol	PRUIN3004432		Estudio genético molecular para el gen TNFSF13B	20	250	200	Genética Molecular
26890	PROC-F-GenMol	PRUIN3004433		Estudio genético molecular para el gen TNFSF14	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26895	PROC-F-GenMol	PRUIN3004434		Estudio genético molecular para el gen TNFSF15	20	250	200	Inmunología Molecular
26900	PROC-F-GenMol	PRUIN3004435	Myocardial infarction susceptibility to (608446)	Estudio genético molecular para el gen TNFSF4	20	250	200	Inmunología Molecular
26905	PROC-F-GenMol	PRUIN3004436		Estudio genético molecular para el gen TNFSF8	20	250	200	Genética Molecular
26910	PROC-F-GenMol	PRUIN3004437		Estudio genético molecular para el gen TNKS	20	250	200	Cardiología Molecular
26915	PROC-F-GenMol	PRUIN3004438	Cardiomyopathy familial hypertrophic13 (613243), Cardiomyopat	Estudio genético molecular para el gen TNNC1	20	250	200	Endocrinología Molecular
26920	PROC-F-GenMol	PRUIN3004439	Arthrogryposis multiplex congenita distal type 2B (601680)	Estudio genético molecular para el gen TNNI2	20	250	200	Cardiología Molecular
26925	PROC-F-GenMol	PRUIN3004440	Cardiomyopathy dilated 1FF (613286), Cardiomyopathy dilated 2	Estudio genético molecular para el gen TNNI3	20	250	200	Genética Molecular
26930	PROC-F-GenMol	PRUIN3004441		Estudio genético molecular para el gen TNNI3K	20	250	200	Genética Molecular
26935	PROC-F-GenMol	PRUIN3004442	Nemaline myopathy Amish type (605355)	Estudio genético molecular para el gen TNNI1	20	250	200	Cardiología Molecular
26940	PROC-F-GenMol	PRUIN3004443	Cardiomyopathy dilated 1D (601494), Cardiomyopathy familial re	Estudio genético molecular para el gen TNNI2	20	250	200	Endocrinología Molecular
26945	PROC-F-GenMol	PRUIN3004444	Arthrogryposis distal type 2B (601680)	Estudio genético molecular para el gen TNNI3	20	250	200	Genética Molecular
26950	PROC-F-GenMol	PRUIN3004445		Estudio genético molecular para el gen TNP1	20	250	200	Genética Molecular
26955	PROC-F-GenMol	PRUIN3004446		Estudio genético molecular para el gen TNR	20	250	200	Genética Molecular
26960	PROC-F-GenMol	PRUIN3004447		Estudio genético molecular para el gen TNS3	20	250	200	Endocrinología Molecular
26965	PROC-F-GenMol	PRUIN3004448	Ehlers-Danlos due to tenascin X deficiency (606408)	Estudio genético molecular para el gen TNXB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26970	PROC-F-GenMol	PRUIN3004449	Alzheimer Disease (104300),	Estudio genético molecular para el gen TOMM40	20	250	200	Genética Molecular
26975	PROC-F-GenMol	PRUIN3004450		Estudio genético molecular para el gen TOP1MT	20	250	200	Genética Molecular
26980	PROC-F-GenMol	PRUIN3004451		Estudio genético molecular para el gen TOPBP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
26985	PROC-F-GenMol	PRUIN3004452	Retinitis pigmentosa 31 (609923)	Estudio genético molecular para el gen TOPORS	20	250	200	Neurogenética Molecular
26990	PROC-F-GenMol	PRUIN3004453	Dyskeratosis congenita, autosomal recessive 2 (OMIM613987), Dy	Estudio genético molecular para el gen TOR1A	20	250	200	Genética Molecular
26995	PROC-F-GenMol	PRUIN3004454		Estudio genético molecular para el gen TOX3	20	250	200	Oncogenética Molecular
27000	PROC-F-GenMol	PRUIN3004455	Adrenal cortical carcinoma (202300), Breast cancer (114480), Chol	Estudio genético molecular para el gen TP53	20	250	200	Genética Molecular
27005	PROC-F-GenMol	PRUIN3004456		Estudio genético molecular para el gen TP53AIP1	20	250	200	Inmunología Molecular
27010	PROC-F-GenMol	PRUIN3004457		Estudio genético molecular para el gen TP53BP1	20	250	200	Genética Molecular
27015	PROC-F-GenMol	PRUIN3004458		Estudio genético molecular para el gen TP53I3	20	250	200	Genética Molecular
27020	PROC-F-GenMol	PRUIN3004459		Estudio genético molecular para el gen TP53RK	20	250	200	Endocrinología Molecular

27025	PROC-F-GenMol	PRUIN3004460	ADULT syndrome (103285), Hay-Wells syndrome (106260), Limb	Estudio genético molecular para el gen TP63	20	250	200	Oncogenética Molecular
27030	PROC-F-GenMol	PRUIN3004461	?Neuroblastoma (-)	Estudio genético molecular para el gen TP73	20	250	200	Endocrinología Molecular
27035	PROC-F-GenMol	PRUIN3004462	[Skin/hair/eye pigmentation 10 blond/brown hair] (612267)	Estudio genético molecular para el gen TPCN2	20	250	200	Genética Molecular
27040	PROC-F-GenMol	PRUIN3004463		Estudio genético molecular para el gen TPH1	20	250	200	Neurogenética Molecular
27045	PROC-F-GenMol	PRUIN3004464	Attention deficit-hyperactivity disorder susceptibility to 7 (613003)	Estudio genético molecular para el gen TPH2	20	250	200	Metabólicas
27050	PROC-F-GenMol	PRUIN3004465	Hemolytic anemia due to triosephosphate isomerase deficiency (Estudio genético molecular para el gen TPI1	20	250	200	Metabólicas
27055	PROC-F-GenMol	PRUIN3004466	THIAMINE METABOLISM DYSFUNCTION SYNDROME 5 (EPISODIC E	Estudio genético molecular para el gen TPK1	20	250	200	Cardiología Molecular
27060	PROC-F-GenMol	PRUIN3004467	Cardiomyopathy dilated 1Y (611878), Cardiomyopathy familial hy	Estudio genético molecular para el gen TPM1	20	250	200	Endocrinología Molecular
27065	PROC-F-GenMol	PRUIN3004468	Arthrogryposis distal type 2B (601680), Nemaline myopathy (609	Estudio genético molecular para el gen TPM2	20	250	200	Genética Molecular
27070	PROC-F-GenMol	PRUIN3004469	Nemaline myopathy 1 autosomal dominant (609284)	Estudio genético molecular para el gen TPM3	20	250	200	Endocrinología Molecular
27075	PROC-F-GenMol	PRUIN3004470	6-mercaptapurine sensitivity (610460)	Estudio genético molecular para el gen TPMT	20	250	200	Endocrinología Molecular
27080	PROC-F-GenMol	PRUIN3004471	Thyroid dysmorphogenesis 2A (274500)	Estudio genético molecular para el gen TPO	20	250	200	Metabólicas
27085	PROC-F-GenMol	PRUIN3004472	Ceroid-lipofuscinosis neuronal 2 classic late infantile (204500)	Estudio genético molecular para el gen TPP1	20	250	200	Genética Molecular
27090	PROC-F-GenMol	PRUIN3004473		Estudio genético molecular para el gen TPP2	20	250	200	Genética Molecular
27095	PROC-F-GenMol	PRUIN3004474	Deafness autosomal recessive 79 (613307)	Estudio genético molecular para el gen TPRN	20	250	200	Genética Molecular
27100	PROC-F-GenMol	PRUIN3004475		Estudio genético molecular para el gen TPSB2	20	250	200	Genética Molecular
27105	PROC-F-GenMol	PRUIN3004476		Estudio genético molecular para el gen TPTE	20	250	200	Inmunología Molecular
27110	PROC-F-GenMol	PRUIN3004477	T-cell receptor alpha/beta deficiency (615387)	Estudio genético molecular para el gen TRAC	20	250	200	Genética Molecular
27115	PROC-F-GenMol	PRUIN3004478		Estudio genético molecular para el gen TRADD	20	250	200	Inmunología Molecular
27120	PROC-F-GenMol	PRUIN3004479	Hermansky-Pudlak syndrome 9 (OMIM 614171)	Estudio genético molecular para el gen TRAF3	20	250	200	Genética Molecular
27125	PROC-F-GenMol	PRUIN3004480		Estudio genético molecular para el gen TRAF3IP1	20	250	200	Inmunología Molecular
27130	PROC-F-GenMol	PRUIN3004481	Psoriasis susceptibility 13 (614070)	Estudio genético molecular para el gen TRAF3IP2	20	250	200	Genética Molecular
27135	PROC-F-GenMol	PRUIN3004482		Estudio genético molecular para el gen TRAF6	20	250	200	Genética Molecular
27140	PROC-F-GenMol	PRUIN3004483		Estudio genético molecular para el gen TRAK2	20	250	200	Neurogenética Molecular
27145	PROC-F-GenMol	PRUIN3004484		Estudio genético molecular para el gen TRAPPC10	20	250	200	Endocrinología Molecular
27150	PROC-F-GenMol	PRUIN3004485	Spondyloepiphyseal dysplasia tarda (313400)	Estudio genético molecular para el gen TRAPPC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27155	PROC-F-GenMol	PRUIN3004486	Mental retardation autosomal recessive 13 (613192)	Estudio genético molecular para el gen TRAPPC9	20	250	200	Genética Molecular
27160	PROC-F-GenMol	PRUIN3004487		Estudio genético molecular para el gen TRB	20	250	200	Genética Molecular
27165	PROC-F-GenMol	PRUIN3004488		Estudio genético molecular para el gen TRBV9	20	250	200	Cardiología Molecular
27170	PROC-F-GenMol	PRUIN3004489	Ventricular tachycardia, catecholaminergic polymorphic, 5, with o	Estudio genético molecular para el gen TRDN	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27175	PROC-F-GenMol	PRUIN3004490	Nasu-Hakola disease (221770)	Estudio genético molecular para el gen TREM2	20	250	200	Genética Molecular
27180	PROC-F-GenMol	PRUIN3004491		Estudio genético molecular para el gen TRERF1	20	250	200	Inmunología Molecular
27185	PROC-F-GenMol	PRUIN3004492	Systemic lupus erythematosus susceptibility to (152700), Chilblai	Estudio genético molecular para el gen TREX1	20	250	200	Endocrinología Molecular
27190	PROC-F-GenMol	PRUIN3004493	Thyrotropin-releasing hormone resistance, generalized (-)	Estudio genético molecular para el gen TRHR	20	250	200	Genética Molecular
27195	PROC-F-GenMol	PRUIN3004494		Estudio genético molecular para el gen TRIB1	20	250	200	Genética Molecular
27200	PROC-F-GenMol	PRUIN3004495		Estudio genético molecular para el gen TRIB3	20	250	200	Genética Molecular
27205	PROC-F-GenMol	PRUIN3004496		Estudio genético molecular para el gen TRIL	20	250	200	Genética Molecular
27210	PROC-F-GenMol	PRUIN3004497		Estudio genético molecular para el gen TRIM17	20	250	200	Genética Molecular
27215	PROC-F-GenMol	PRUIN3004498		Estudio genético molecular para el gen TRIM21	20	250	200	Genética Molecular
27220	PROC-F-GenMol	PRUIN3004499		Estudio genético molecular para el gen TRIM22	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27225	PROC-F-GenMol	PRUIN3004500	Bardet-Biedl syndrome 11 (209900), Muscular dystrophy limb-gird	Estudio genético molecular para el gen TRIM32	20	250	200	Endocrinología Molecular
27230	PROC-F-GenMol	PRUIN3004501	Mulibrey nanism (253250)	Estudio genético molecular para el gen TRIM37	20	250	200	Genética Molecular
27235	PROC-F-GenMol	PRUIN3004502		Estudio genético molecular para el gen TRIM5	20	250	200	Genética Molecular
27240	PROC-F-GenMol	PRUIN3004503		Estudio genético molecular para el gen TRIO	20	250	200	Genética Molecular
27245	PROC-F-GenMol	PRUIN3004504	Deafness autosomal recessive 28 (609823)	Estudio genético molecular para el gen TRIOBP	20	250	200	Endocrinología Molecular
27250	PROC-F-GenMol	PRUIN3004505	Achondrogenesis type IA (200600)	Estudio genético molecular para el gen TRIP11	20	250	200	Genética Molecular
27255	PROC-F-GenMol	PRUIN3004506		Estudio genético molecular para el gen TRIP12	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27260	PROC-F-GenMol	PRUIN3004507		Estudio genético molecular para el gen TRMT1	20	250	200	Genética Molecular
27265	PROC-F-GenMol	PRUIN3004508	Liver failure acute infantile (613070), Deafness mitochondrial mol	Estudio genético molecular para el gen TRMU	20	250	200	Genética Molecular
27270	PROC-F-GenMol	PRUIN3004509		Estudio genético molecular para el gen TRNAD1	20	250	200	Genética Molecular
27275	PROC-F-GenMol	PRUIN3004510		Estudio genético molecular para el gen TROAP	20	250	200	Genética Molecular
27280	PROC-F-GenMol	PRUIN3004511		Estudio genético molecular para el gen TROVE2	20	250	200	Genética Molecular
27285	PROC-F-GenMol	PRUIN3004512	Episodic pain syndrome, familiar (615040)	Estudio genético molecular para el gen TRPA1	20	250	200	Genética Molecular

27290	PROC-F-GenMol	PRUIN3004513		Estudio genético molecular para el gen TRPC3	20	250	200	Genética Molecular
27295	PROC-F-GenMol	PRUIN3004514		Estudio genético molecular para el gen TRPC4	20	250	200	Genética Molecular
27300	PROC-F-GenMol	PRUIN3004515		Estudio genético molecular para el gen TRPC5	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27305	PROC-F-GenMol	PRUIN3004516	Glomerulosclerosis focal segmental2 (603965)	Estudio genético molecular para el gen TRPC6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27310	PROC-F-GenMol	PRUIN3004517	Night blindness congenital stationary type 1C (613216)	Estudio genético molecular para el gen TRPM1	20	250	200	Genética Molecular
27315	PROC-F-GenMol	PRUIN3004518		Estudio genético molecular para el gen TRPM2	20	250	200	Genética Molecular
27320	PROC-F-GenMol	PRUIN3004519		Estudio genético molecular para el gen TRPM3	20	250	200	Cardiología Molecular
27325	PROC-F-GenMol	PRUIN3004520	Progressive familial heart block type IB (604559)	Estudio genético molecular para el gen TRPM4	20	250	200	Metabólicas
27330	PROC-F-GenMol	PRUIN3004521	Hypomagnesemia 1 intestinal (602014)	Estudio genético molecular para el gen TRPM6	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27335	PROC-F-GenMol	PRUIN3004522	Amyotrophic lateral sclerosis-parkinsonism/dementia complex 1 s	Estudio genético molecular para el gen TRPM7	20	250	200	Endocrinología Molecular
27340	PROC-F-GenMol	PRUIN3004523	Trichorhinophalangeal syndrome type III (190351), Trichorhinoph	Estudio genético molecular para el gen TRPS1	20	250	200	Neurogenética Molecular
27345	PROC-F-GenMol	PRUIN3004524		Estudio genético molecular para el gen TRPV1	20	250	200	Endocrinología Molecular
27350	PROC-F-GenMol	PRUIN3004525	Palmoplantar keratoderma, mutilating, with periorificial keratotic	Estudio genético molecular para el gen TRPV3	20	250	200	Endocrinología Molecular
27355	PROC-F-GenMol	PRUIN3004526	Hereditary motor and sensory neuropathy type IIc (606071), Met	Estudio genético molecular para el gen TRPV4	20	250	200	Genética Molecular
27360	PROC-F-GenMol	PRUIN3004527		Estudio genético molecular para el gen TRPV5	20	250	200	Genética Molecular
27365	PROC-F-GenMol	PRUIN3004528		Estudio genético molecular para el gen TRRAP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27370	PROC-F-GenMol	PRUIN3004529	Focal cortical dysplasia Taylor balloon cell type (607341), Lymph	Estudio genético molecular para el gen TSC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27375	PROC-F-GenMol	PRUIN3004530	Lymphangioliomyomatosis somatic (606690), Tuberous sclerosis	Estudio genético molecular para el gen TSC2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27380	PROC-F-GenMol	PRUIN3004531	Pontocerebellar hypoplasia type 2B (612389)	Estudio genético molecular para el gen TSEN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27385	PROC-F-GenMol	PRUIN3004532	Pontocerebellar hypoplasia type 2C (612390)	Estudio genético molecular para el gen TSEN34	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27390	PROC-F-GenMol	PRUIN3004533	Pontocerebellar hypoplasia type 4 (225753), Pontocerebellar hyp	Estudio genético molecular para el gen TSEN54	20	250	200	Metabólicas
27395	PROC-F-GenMol	PRUIN3004534	Combined oxidative phosphorylation deficiency 3 (610505)	Estudio genético molecular para el gen TSFM	20	250	200	Endocrinología Molecular
27400	PROC-F-GenMol	PRUIN3004535	Hypothyroidism congenital nongaitrous 4 (275100)	Estudio genético molecular para el gen TSHB	20	250	200	Endocrinología Molecular
27405	PROC-F-GenMol	PRUIN3004536	Hyperthyroidism familiar gestational (603373), Hyperthyroidism	Estudio genético molecular para el gen TSHR	20	250	200	Inmunología Molecular
27410	PROC-F-GenMol	PRUIN3004537	Atypical hemolytic-uremic syndrome 2 (OMIM 612922)	Estudio genético molecular para el gen TSH21	20	250	200	Genética Molecular
27415	PROC-F-GenMol	PRUIN3004538		Estudio genético molecular para el gen TSLP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27420	PROC-F-GenMol	PRUIN3004539	Exudative vitreoretinopathy 5 (613310)	Estudio genético molecular para el gen TSPAN12	20	250	200	Genética Molecular
27425	PROC-F-GenMol	PRUIN3004540		Estudio genético molecular para el gen TSPAN17	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27430	PROC-F-GenMol	PRUIN3004541	Mental retardation X-linked 58 (300210)	Estudio genético molecular para el gen TSPAN7	20	250	200	Genética Molecular
27435	PROC-F-GenMol	PRUIN3004542		Estudio genético molecular para el gen TSPO	20	250	200	Cardiología Molecular
27440	PROC-F-GenMol	PRUIN3004543	Sudden infant death with dysgenesis of the testes syndrome (608	Estudio genético molecular para el gen TSPYL1	20	250	200	Genética Molecular
27445	PROC-F-GenMol	PRUIN3004544		Estudio genético molecular para el gen TSSC4	20	250	200	Genética Molecular
27450	PROC-F-GenMol	PRUIN3004545		Estudio genético molecular para el gen TSSK2	20	250	200	Genética Molecular
27455	PROC-F-GenMol	PRUIN3004546		Estudio genético molecular para el gen TSSK3	20	250	200	Genética Molecular
27460	PROC-F-GenMol	PRUIN3004547		Estudio genético molecular para el gen TSSK4	20	250	200	Genética Molecular
27465	PROC-F-GenMol	PRUIN3004548		Estudio genético molecular para el gen TST	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27470	PROC-F-GenMol	PRUIN3004549	Spinocerebellar ataxia 11 (604432)	Estudio genético molecular para el gen TTBK2	20	250	200	Metabólicas
27475	PROC-F-GenMol	PRUIN3004550	Mitochondrial complex III deficiency (124000)	Estudio genético molecular para el gen TTC19	20	250	200	Endocrinología Molecular
27480	PROC-F-GenMol	PRUIN3004551	Asphyxiating thoracic dystrophy 4 (613819), Nephronophthisis 12	Estudio genético molecular para el gen TTC21B	20	250	200	Inmunología Molecular
27485	PROC-F-GenMol	PRUIN3004552	Trichohepatoenteric syndrome (222470)	Estudio genético molecular para el gen TTC37	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27490	PROC-F-GenMol	PRUIN3004553	Retinitis pigmentosa 51 (613464), Bardet-Biedl syndrome 8 (2099	Estudio genético molecular para el gen TTC8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27495	PROC-F-GenMol	PRUIN3004554	Mental retardation, autosomal recessive 27 (OMIM 614340)	Estudio genético molecular para el gen TT12	20	250	200	Genética Molecular
27500	PROC-F-GenMol	PRUIN3004555		Estudio genético molecular para el gen TTLL11	20	250	200	Cardiología Molecular
27505	PROC-F-GenMol	PRUIN3004556	Cardiomyopathy dilated 1G (604145), Muscular dystrophy limb-g	Estudio genético molecular para el gen TTN	20	250	200	Metabólicas
27510	PROC-F-GenMol	PRUIN3004557	Ataxia with isolated vitamin E deficiency (277460)	Estudio genético molecular para el gen TTPA	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27515	PROC-F-GenMol	PRUIN3004558	Carpal tunnel syndrome familiar (115430), [Dystranthyretinemic	Estudio genético molecular para el gen TTR	20	250	200	Genética Molecular
27520	PROC-F-GenMol	PRUIN3004559		Estudio genético molecular para el gen TTTY13	20	250	200	Neurogenética Molecular
27525	PROC-F-GenMol	PRUIN3004560	Lissencephaly 3 (611603)	Estudio genético molecular para el gen TUBA1A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27530	PROC-F-GenMol	PRUIN3004561	Polymicrogyria with optic nerve hypoplasia (613180)	Estudio genético molecular para el gen TUBA8	20	250	200	Hematología Molecular
27535	PROC-F-GenMol	PRUIN3004562	Macrothrombocytopenia autosomal dominant TUBB1-related (61	Estudio genético molecular para el gen TUBB1	20	250	200	Neurogenética Molecular
27540	PROC-F-GenMol	PRUIN3004563	Polymicrogyria asymmetric (610031)	Estudio genético molecular para el gen TUBB2B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27545	PROC-F-GenMol	PRUIN3004564	Fibrosis of extraocular muscles, congenital, 3a, with or without ex	Estudio genético molecular para el gen TUBB3	20	250	200	Genética Molecular
27550	PROC-F-GenMol	PRUIN3004565		Estudio genético molecular para el gen TUBGCP4	20	250	200	Genética Molecular

27555	PROC-F-GenMol	PRUIN3004566		Estudio genético molecular para el gen TUBGCP5	20	250	200	Metabólicas
27560	PROC-F-GenMol	PRUIN3004567	Methylmalonic acidemia with homocystinuria cb1D (OMIM 277410)	Estudio genético molecular para el gen TUBGCP6	20	250	200	Metabólicas
27565	PROC-F-GenMol	PRUIN3004568	Combined oxidative phosphorylation deficiency 4 (610678)	Estudio genético molecular para el gen TUFM	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27570	PROC-F-GenMol	PRUIN3004569	Leber congenital amaurosis 15 (613843), Retinitis pigmentosa 14	Estudio genético molecular para el gen TULP1	20	250	200	Genética Molecular
27575	PROC-F-GenMol	PRUIN3004570		Estudio genético molecular para el gen TULP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27580	PROC-F-GenMol	PRUIN3004571	Mental retardation autosomal recessive 7 (611093)	Estudio genético molecular para el gen TUSC3	20	250	200	Endocrinología Molecular
27585	PROC-F-GenMol	PRUIN3004572	Craniosynostosis type 1 (123100), Saethre-Chotzen syndrome w	Estudio genético molecular para el gen TWIST1	20	250	200	Endocrinología Molecular
27590	PROC-F-GenMol	PRUIN3004573	Congenital ectodermal dysplasia of face (227260)	Estudio genético molecular para el gen TWIST2	20	250	200	Genética Molecular
27595	PROC-F-GenMol	PRUIN3004574		Estudio genético molecular para el gen TXNRD2	20	250	200	Inmunología Molecular
27600	PROC-F-GenMol	PRUIN3004575	Tyrosine kinase 2 deficiency (611521)	Estudio genético molecular para el gen TYK2	20	250	200	Metabólicas
27605	PROC-F-GenMol	PRUIN3004576	Mitochondrial DNA depletion syndrome 1 (MNGIE type) (-)	Estudio genético molecular para el gen TYMP	20	250	200	Genética Molecular
27610	PROC-F-GenMol	PRUIN3004577		Estudio genético molecular para el gen TYMS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27615	PROC-F-GenMol	PRUIN3004578	Melanoma cutaneous malignant susceptibility to 8 (601800), Alb	Estudio genético molecular para el gen TYR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27620	PROC-F-GenMol	PRUIN3004579	Nasu-Hakola disease (221770)	Estudio genético molecular para el gen TYROBP	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27625	PROC-F-GenMol	PRUIN3004580	Albinism oculocutaneous type III (203290)	Estudio genético molecular para el gen TYRP1	20	250	200	Cardiología Molecular
27630	PROC-F-GenMol	PRUIN3004581	Aortic valve disease 2 (OMIM 614823)	Estudio genético molecular para el gen UBA1	20	250	200	Genética Molecular
27635	PROC-F-GenMol	PRUIN3004582		Estudio genético molecular para el gen UBA3	20	250	200	Genética Molecular
27640	PROC-F-GenMol	PRUIN3004583		Estudio genético molecular para el gen UBAC2	20	250	200	Genética Molecular
27645	PROC-F-GenMol	PRUIN3004584		Estudio genético molecular para el gen UBD	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27650	PROC-F-GenMol	PRUIN3004585	Mental retardation, X-linked syndromic (-)	Estudio genético molecular para el gen UBE2A	20	250	200	Endocrinología Molecular
27655	PROC-F-GenMol	PRUIN3004586	?Male infertility (-)	Estudio genético molecular para el gen UBE2B	20	250	200	Genética Molecular
27660	PROC-F-GenMol	PRUIN3004587		Estudio genético molecular para el gen UBE2I	20	250	200	Genética Molecular
27665	PROC-F-GenMol	PRUIN3004588		Estudio genético molecular para el gen UBE2NL	20	250	200	Neurogenética Molecular
27670	PROC-F-GenMol	PRUIN3004589	Angelman syndrome (105830)	Estudio genético molecular para el gen UBE3A	20	250	200	Genética Molecular
27675	PROC-F-GenMol	PRUIN3004590		Estudio genético molecular para el gen UBE3C	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27680	PROC-F-GenMol	PRUIN3004591	Corneal dystrophy crystalline of Schnyder (121800)	Estudio genético molecular para el gen UBIAD1	20	250	200	Genética Molecular
27685	PROC-F-GenMol	PRUIN3004592		Estudio genético molecular para el gen UBN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27690	PROC-F-GenMol	PRUIN3004593	Amyotrophic lateral sclerosis 15 with or without frontotemporal d	Estudio genético molecular para el gen UBQLN2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27695	PROC-F-GenMol	PRUIN3004594	Johanson-Blizzard syndrome (243800)	Estudio genético molecular para el gen UBR1	20	250	200	Genética Molecular
27700	PROC-F-GenMol	PRUIN3004595		Estudio genético molecular para el gen UBR3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27705	PROC-F-GenMol	PRUIN3004596		Estudio genético molecular para el gen UBR7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27710	PROC-F-GenMol	PRUIN3004597	Parkinson disease 5 susceptibility to (613643)	Estudio genético molecular para el gen UCHL1	20	250	200	Endocrinología Molecular
27715	PROC-F-GenMol	PRUIN3004598	Obesity susceptibility to (601665)	Estudio genético molecular para el gen UCP1	20	250	200	Endocrinología Molecular
27720	PROC-F-GenMol	PRUIN3004599	Obesity susceptibility to BMIQ4 (607447)	Estudio genético molecular para el gen UCP2	20	250	200	Endocrinología Molecular
27725	PROC-F-GenMol	PRUIN3004600	Obesity severe and type II diabetes (601665)	Estudio genético molecular para el gen UCP3	20	250	200	Genética Molecular
27730	PROC-F-GenMol	PRUIN3004601		Estudio genético molecular para el gen UFD1L	20	250	200	Hepatología Molecular
27735	PROC-F-GenMol	PRUIN3004602	Crigler-Najjar syndrome type II (606785), Hyperbilirubinemia fam	Estudio genético molecular para el gen UGT1A1	20	250	200	Genética Molecular
27740	PROC-F-GenMol	PRUIN3004603		Estudio genético molecular para el gen UGT1A10	20	250	200	Genética Molecular
27745	PROC-F-GenMol	PRUIN3004604		Estudio genético molecular para el gen UGT1A3	20	250	200	Genética Molecular
27750	PROC-F-GenMol	PRUIN3004605		Estudio genético molecular para el gen UGT1A4	20	250	200	Genética Molecular
27755	PROC-F-GenMol	PRUIN3004606		Estudio genético molecular para el gen UGT1A5	20	250	200	Genética Molecular
27760	PROC-F-GenMol	PRUIN3004607		Estudio genético molecular para el gen UGT1A6	20	250	200	Genética Molecular
27765	PROC-F-GenMol	PRUIN3004608		Estudio genético molecular para el gen UGT1A7	20	250	200	Genética Molecular
27770	PROC-F-GenMol	PRUIN3004609		Estudio genético molecular para el gen UGT1A8	20	250	200	Genética Molecular
27775	PROC-F-GenMol	PRUIN3004610		Estudio genético molecular para el gen UGT1A9	20	250	200	Genética Molecular
27780	PROC-F-GenMol	PRUIN3004611		Estudio genético molecular para el gen UGT2A1	20	250	200	Genética Molecular
27785	PROC-F-GenMol	PRUIN3004612		Estudio genético molecular para el gen UGT2A3	20	250	200	Genética Molecular
27790	PROC-F-GenMol	PRUIN3004613		Estudio genético molecular para el gen UGT2B10	20	250	200	Genética Molecular
27795	PROC-F-GenMol	PRUIN3004614		Estudio genético molecular para el gen UGT2B15	20	250	200	Endocrinología Molecular
27800	PROC-F-GenMol	PRUIN3004615	Bone mineral density quantitative trait locus 12 (612560)	Estudio genético molecular para el gen UGT2B17	20	250	200	Genética Molecular
27805	PROC-F-GenMol	PRUIN3004616		Estudio genético molecular para el gen UGT2B28	20	250	200	Genética Molecular
27810	PROC-F-GenMol	PRUIN3004617		Estudio genético molecular para el gen UGT2B7	20	250	200	Genética Molecular
27815	PROC-F-GenMol	PRUIN3004618		Estudio genético molecular para el gen UHRF1BP1	20	250	200	Genética Molecular

27820	PROC-F-GenMol	PRUIN3004619		Estudio genético molecular para el gen UIMC1	20	250	200	Metabólicas
27825	PROC-F-GenMol	PRUIN3004620	Glomerulocystic kidney disease with hyperuricemia and isosthenuria	Estudio genético molecular para el gen UMOD	20	250	200	Metabólicas
27830	PROC-F-GenMol	PRUIN3004621	Orotic aciduria (258900)	Estudio genético molecular para el gen UMPS	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27835	PROC-F-GenMol	PRUIN3004622	Cone-rod dystrophy (-)	Estudio genético molecular para el gen UNC119	20	250	200	Inmunología Molecular
27840	PROC-F-GenMol	PRUIN3004623	Hemophagocytic lymphohistiocytosis familiar3 (608898)	Estudio genético molecular para el gen UNC13D	20	250	200	Genética Molecular
27845	PROC-F-GenMol	PRUIN3004624		Estudio genético molecular para el gen UNC5C	20	250	200	Genética Molecular
27850	PROC-F-GenMol	PRUIN3004625		Estudio genético molecular para el gen UNC5CL	20	250	200	Genética Molecular
27855	PROC-F-GenMol	PRUIN3004626		Estudio genético molecular para el gen UNC80	20	250	200	Genética Molecular
27860	PROC-F-GenMol	PRUIN3004627		Estudio genético molecular para el gen UNC93A	20	250	200	Inmunología Molecular
27865	PROC-F-GenMol	PRUIN3004628	Herpes simplex encephalitis susceptibility to 1 (610551)	Estudio genético molecular para el gen UNC93B1	20	250	200	Inmunología Molecular
27870	PROC-F-GenMol	PRUIN3004629	Immunodeficiency with hyper IgM type 4 (608106)	Estudio genético molecular para el gen UNG	20	250	200	Genética Molecular
27875	PROC-F-GenMol	PRUIN3004630		Estudio genético molecular para el gen UNKL	20	250	200	Metabólicas
27880	PROC-F-GenMol	PRUIN3004631	Beta-ureidopropionase deficiency (613161)	Estudio genético molecular para el gen UPB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27885	PROC-F-GenMol	PRUIN3004632	Mental retardation X-linked syndromic 14 (300676)	Estudio genético molecular para el gen UPF3B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27890	PROC-F-GenMol	PRUIN3004633	Renal adysplasia (191830)	Estudio genético molecular para el gen UPK3A	20	250	200	Metabólicas
27895	PROC-F-GenMol	PRUIN3004634	Mitochondrial complex III deficiency (124000)	Estudio genético molecular para el gen UQCRB	20	250	200	Metabólicas
27900	PROC-F-GenMol	PRUIN3004635	Mitochondrial complex III deficiency (124000)	Estudio genético molecular para el gen UQCRQ	20	250	200	Metabólicas
27905	PROC-F-GenMol	PRUIN3004636	Urocanase deficiency (276880)	Estudio genético molecular para el gen UROC1	20	250	200	Hepatología Molecular
27910	PROC-F-GenMol	PRUIN3004637	Porphyria hepatoerythropoietic (176100), Porphyria cutanea tarda	Estudio genético molecular para el gen UROD	20	250	200	Endocrinología Molecular
27915	PROC-F-GenMol	PRUIN3004638	Porphyria congenital erythropoietic (263700)	Estudio genético molecular para el gen UROS	20	250	200	Hematología Molecular
27920	PROC-F-GenMol	PRUIN3004639	Plasminogen activator inhibitor type 1 deficiency (OMIM 613329)	Estudio genético molecular para el gen USB1	20	250	200	Metabólicas
27925	PROC-F-GenMol	PRUIN3004640	Hyperlipidemia familiar combined susceptibility to (602491)	Estudio genético molecular para el gen USF1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27930	PROC-F-GenMol	PRUIN3004641	Deafness autosomal recessive 18 (602092), Usher syndrome type 1B	Estudio genético molecular para el gen USH1C	20	250	200	Hematología Molecular
27935	PROC-F-GenMol	PRUIN3004642	Uridine 5-prime monophosphate hydrolase deficiency, hemolytic anemia	Estudio genético molecular para el gen USH1G	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27940	PROC-F-GenMol	PRUIN3004643	Retinitis pigmentosa 39 (613809), Usher syndrome type 2A (276900)	Estudio genético molecular para el gen USH2A	20	250	200	Genética Molecular
27945	PROC-F-GenMol	PRUIN3004644		Estudio genético molecular para el gen USP15	20	250	200	Genética Molecular
27950	PROC-F-GenMol	PRUIN3004645		Estudio genético molecular para el gen USP24	20	250	200	Genética Molecular
27955	PROC-F-GenMol	PRUIN3004646		Estudio genético molecular para el gen USP26	20	250	200	Genética Molecular
27960	PROC-F-GenMol	PRUIN3004647		Estudio genético molecular para el gen USP46	20	250	200	Genética Molecular
27965	PROC-F-GenMol	PRUIN3004648		Estudio genético molecular para el gen USP7	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
27970	PROC-F-GenMol	PRUIN3004649	MENTAL RETARDATION, X-LINKED 99 (300919)	Estudio genético molecular para el gen USP9X	20	250	200	Endocrinología Molecular
27975	PROC-F-GenMol	PRUIN3004650	Azoospermia (415000)	Estudio genético molecular para el gen USP9Y	20	250	200	Genética Molecular
27980	PROC-F-GenMol	PRUIN3004651		Estudio genético molecular para el gen UTF1	20	250	200	Genética Molecular
27985	PROC-F-GenMol	PRUIN3004652		Estudio genético molecular para el gen UTRN	20	250	200	Genética Molecular
27990	PROC-F-GenMol	PRUIN3004653		Estudio genético molecular para el gen UTS2	20	250	200	Endocrinología Molecular
27995	PROC-F-GenMol	PRUIN3004654	UV-sensitive syndrome 3 (614640)	Estudio genético molecular para el gen UVSSA	20	250	200	Genética Molecular
28000	PROC-F-GenMol	PRUIN3004655		Estudio genético molecular para el gen VAMP7	20	250	200	Endocrinología Molecular
28005	PROC-F-GenMol	PRUIN3004656	Caudal regression syndrome (600145), Neural tube defects (182940)	Estudio genético molecular para el gen VANGL1	20	250	200	Genética Molecular
28010	PROC-F-GenMol	PRUIN3004657		Estudio genético molecular para el gen VANGL2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28015	PROC-F-GenMol	PRUIN3004658	Amyotrophic lateral sclerosis 8 (608627), Spinal muscular atrophy type 8	Estudio genético molecular para el gen VAPB	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28020	PROC-F-GenMol	PRUIN3004659	Microphthalmia, syndromic 11 (614402), Anophthalmia/Microphthalmia	Estudio genético molecular para el gen VAX1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28025	PROC-F-GenMol	PRUIN3004660		Estudio genético molecular para el gen VCAM1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28030	PROC-F-GenMol	PRUIN3004661	Wagner syndrome 1 (143200)	Estudio genético molecular para el gen VCAN	20	250	200	Cardiología Molecular
28035	PROC-F-GenMol	PRUIN3004662	Cardiomyopathy familiar hypertrophic15 (613255), Cardiomyopathy	Estudio genético molecular para el gen VCL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28040	PROC-F-GenMol	PRUIN3004663	Amyotrophic lateral sclerosis 14 with or without frontotemporal dementia	Estudio genético molecular para el gen VCP	20	250	200	Genética Molecular
28045	PROC-F-GenMol	PRUIN3004664		Estudio genético molecular para el gen VCX3A	20	250	200	Genética Molecular
28050	PROC-F-GenMol	PRUIN3004665	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen VCY	20	250	200	Endocrinología Molecular
28055	PROC-F-GenMol	PRUIN3004666	?Osteoporosis involutional (166710), Rickets vitamin D-resistant type 1	Estudio genético molecular para el gen VDR	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28060	PROC-F-GenMol	PRUIN3004667	Microcephaly with chorioretinopathy, autosomal recessive (OMIM 608600)	Estudio genético molecular para el gen VEGFA	20	250	200	Oncogenética Molecular
28065	PROC-F-GenMol	PRUIN3004668	Erythrocytosis familiar2 (263400), Hemangioblastoma cerebellar	Estudio genético molecular para el gen VHL	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28070	PROC-F-GenMol	PRUIN3004669	Cataract, pulverulent, autosomal dominant (-)	Estudio genético molecular para el gen VIM	20	250	200	Genética Molecular
28075	PROC-F-GenMol	PRUIN3004670		Estudio genético molecular para el gen VIMP	20	250	200	Genética Molecular
28080	PROC-F-GenMol	PRUIN3004671		Estudio genético molecular para el gen VIP	20	250	200	Hepatología Molecular

28085	PROC-F-GenMol	PRUIN3004672	Arthrogyriosis multiplex congenita, distal, X-linked (OMIM 301831)	Estudio genético molecular para el gen VIPAS39	20	250	200	Neurogenética Molecular
28090	PROC-F-GenMol	PRUIN3004673	Schizophrenia susceptibility to 16 (613959)	Estudio genético molecular para el gen VIPR2	20	250	200	Endocrinología Molecular
28095	PROC-F-GenMol	PRUIN3004674	Warfarin resistance (122700), Vitamin K-dependent clotting facto	Estudio genético molecular para el gen VKORC1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28100	PROC-F-GenMol	PRUIN3004675	Cerebellar hypoplasia and mental retardation with or without qua	Estudio genético molecular para el gen VLDLR	20	250	200	Genética Molecular
28105	PROC-F-GenMol	PRUIN3004676		Estudio genético molecular para el gen VMA21	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28110	PROC-F-GenMol	PRUIN3004677	[High density lipoprotein cholesterol level QTL 8] (-)	Estudio genético molecular para el gen VNN1	20	250	200	Inmunología Molecular
28115	PROC-F-GenMol	PRUIN3004678		Estudio genético molecular para el gen VPRES1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28120	PROC-F-GenMol	PRUIN3004679	Choreoacanthocytosis (200150)	Estudio genético molecular para el gen VPS13A	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28125	PROC-F-GenMol	PRUIN3004680	Cohen syndrome (216550), Alzheimer Disease (104300)	Estudio genético molecular para el gen VPS13B	20	250	200	Hepatología Molecular
28130	PROC-F-GenMol	PRUIN3004681	Arthrogyriosis renal dysfunction and cholestasis 1 (208085)	Estudio genético molecular para el gen VPS33B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28135	PROC-F-GenMol	PRUIN3004682	Parkinson disease 17 (614203)	Estudio genético molecular para el gen VPS35	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28140	PROC-F-GenMol	PRUIN3004683	Pontocerebellar hypoplasia type 1 (607596)	Estudio genético molecular para el gen VRK1	20	250	200	Genética Molecular
28145	PROC-F-GenMol	PRUIN3004684		Estudio genético molecular para el gen VSIG4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28150	PROC-F-GenMol	PRUIN3004685	Corneal dystrophy hereditary polymorphous posterior (122000),	Estudio genético molecular para el gen VSX1	20	250	200	Metabólicas
28155	PROC-F-GenMol	PRUIN3004686	Abetalipoproteinaemia (OMIM 200100) ; Metabolic syndrome X (G	Estudio genético molecular para el gen VSX2	20	250	200	Genética Molecular
28160	PROC-F-GenMol	PRUIN3004687		Estudio genético molecular para el gen VTN	20	250	200	Hematología Molecular
28165	PROC-F-GenMol	PRUIN3004688	von Willebrand disease type 1 (193400), von Willibrand disease t	Estudio genético molecular para el gen VWF	20	250	200	Inmunología Molecular
28170	PROC-F-GenMol	PRUIN3004689	Neutropenia severe congenital X-linked (300299), Thrombocytop	Estudio genético molecular para el gen WAS	20	250	200	Genética Molecular
28175	PROC-F-GenMol	PRUIN3004690		Estudio genético molecular para el gen WASF3	20	250	200	Genética Molecular
28180	PROC-F-GenMol	PRUIN3004691		Estudio genético molecular para el gen WDFY3	20	250	200	Genética Molecular
28185	PROC-F-GenMol	PRUIN3004692		Estudio genético molecular para el gen WDFY4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28190	PROC-F-GenMol	PRUIN3004693	Bardet-Biedl syndrome (OMIM 209900)	Estudio genético molecular para el gen WDPCP	20	250	200	Endocrinología Molecular
28195	PROC-F-GenMol	PRUIN3004694	Hypogonadotropic hypogonadism 14 with or without anosmia (61	Estudio genético molecular para el gen WDR11	20	250	200	Genética Molecular
28200	PROC-F-GenMol	PRUIN3004695		Estudio genético molecular para el gen WDR13	20	250	200	Endocrinología Molecular
28205	PROC-F-GenMol	PRUIN3004696	Cranioectodermal dysplasia 4 (614378), Asphyxiating thoracic dyls	Estudio genético molecular para el gen WDR19	20	250	200	Endocrinología Molecular
28210	PROC-F-GenMol	PRUIN3004697	Short rib-polydactyly syndrome type V (614091), Cranioectoderm	Estudio genético molecular para el gen WDR35	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28215	PROC-F-GenMol	PRUIN3004698	Glaucoma 1 open angle G (609887)	Estudio genético molecular para el gen WDR36	20	250	200	Genética Molecular
28220	PROC-F-GenMol	PRUIN3004699		Estudio genético molecular para el gen WDR4	20	250	200	Inmunología Molecular
28225	PROC-F-GenMol	PRUIN3004700	Monocyte and dendritic cell deficiency, autosomal recessive (OMI	Estudio genético molecular para el gen WDR45	20	250	200	Genética Molecular
28230	PROC-F-GenMol	PRUIN3004701		Estudio genético molecular para el gen WDR45B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28235	PROC-F-GenMol	PRUIN3004702	Microcephaly 2 primary autosomal recessive with or without corti	Estudio genético molecular para el gen WDR62	20	250	200	Genética Molecular
28240	PROC-F-GenMol	PRUIN3004703		Estudio genético molecular para el gen WDR65	20	250	200	Endocrinología Molecular
28245	PROC-F-GenMol	PRUIN3004704	Amelogenesis imperfecta hypomaturation type IIA3 (613211)	Estudio genético molecular para el gen WDR72	20	250	200	Cardiología Molecular
28250	PROC-F-GenMol	PRUIN3004705	Cardiomyopathy, dilated, 2b (OMIM 614672)	Estudio genético molecular para el gen WDR81	20	250	200	Endocrinología Molecular
28255	PROC-F-GenMol	PRUIN3004706	Deafness autosomal dominant 6/14/38 (600965), Wolfram-like s	Estudio genético molecular para el gen WFS1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28260	PROC-F-GenMol	PRUIN3004707	4p partial monosomy syndrome (194190)	Estudio genético molecular para el gen WHSC1	20	250	200	Inmunología Molecular
28265	PROC-F-GenMol	PRUIN3004708	Werner syndrome (OMIM 277700)	Estudio genético molecular para el gen WIPF1	20	250	200	Endocrinología Molecular
28270	PROC-F-GenMol	PRUIN3004709	Spondyloepiphyseal dysplasia tarda with progressive arthropathy	Estudio genético molecular para el gen WISP3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28275	PROC-F-GenMol	PRUIN3004710	Neuropathy hereditary sensory and autonomic type II (201300), F	Estudio genético molecular para el gen WNK1	20	250	200	Endocrinología Molecular
28280	PROC-F-GenMol	PRUIN3004711	Pseudohypoparathyroidism type II (145260)	Estudio genético molecular para el gen WNK4	20	250	200	Endocrinología Molecular
28285	PROC-F-GenMol	PRUIN3004712	Schopf-Schulz-Passarge syndrome (224750), Tooth agenesis sele	Estudio genético molecular para el gen WNT10A	20	250	200	Endocrinología Molecular
28290	PROC-F-GenMol	PRUIN3004713	Split-hand/foot malformation 6 (225300)	Estudio genético molecular para el gen WNT10B	20	250	200	Endocrinología Molecular
28295	PROC-F-GenMol	PRUIN3004714	Parkinson Disease (-), Tetra-amelia autosomal recessive (273395)	Estudio genético molecular para el gen WNT3	20	250	200	Endocrinología Molecular
28300	PROC-F-GenMol	PRUIN3004715	Mullerian aplasia and hyperandrogenism (158330), SERKAL syndr	Estudio genético molecular para el gen WNT4	20	250	200	Endocrinología Molecular
28305	PROC-F-GenMol	PRUIN3004716	Robinow syndrome autosomal dominant (180700)	Estudio genético molecular para el gen WNT5A	20	250	200	Genética Molecular
28310	PROC-F-GenMol	PRUIN3004717		Estudio genético molecular para el gen WNT5B	20	250	200	Endocrinología Molecular
28315	PROC-F-GenMol	PRUIN3004718	Fuhrmann syndrome (228930), Ulna and fibula absence of with se	Estudio genético molecular para el gen WNT7A	20	250	200	Inmunología Molecular
28320	PROC-F-GenMol	PRUIN3004719	Dyskeratosis congenita autosomal recessive 3 (613988)	Estudio genético molecular para el gen WRAP53	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28325	PROC-F-GenMol	PRUIN3004720	Usher syndrome, type 1G (OMIM 606943)	Estudio genético molecular para el gen WRN	20	250	200	Oncogenética Molecular
28330	PROC-F-GenMol	PRUIN3004721	Denys-Drash syndrome (194080), Frasier syndrome (136680), M	Estudio genético molecular para el gen WT1	20	250	200	Genética Molecular
28335	PROC-F-GenMol	PRUIN3004722		Estudio genético molecular para el gen WT1-AS	20	250	200	Genética Molecular
28340	PROC-F-GenMol	PRUIN3004723	[Memory enhanced association with] (-)	Estudio genético molecular para el gen WWC1	20	250	200	Neurogenética Molecular
28345	PROC-F-GenMol	PRUIN3004724	Esophageal squamous cell carcinoma (133239)	Estudio genético molecular para el gen WWOX	20	250	200	Neurogenética Molecular

28350	PROC-F-GenMol	PRUIN3004725	Major affective disorder-7 susceptibility to (612371)	Estudio genético molecular para el gen XBP1	20	250	200	Metabólicas
28355	PROC-F-GenMol	PRUIN3004726	Xanthinuria type I (278300)	Estudio genético molecular para el gen XDH	20	250	200	Inmunología Molecular
28360	PROC-F-GenMol	PRUIN3004727	Lymphoproliferative syndrome X-linked2 (300635)	Estudio genético molecular para el gen XIAP	20	250	200	Inmunología Molecular
28365	PROC-F-GenMol	PRUIN3004728	Wiskott-Aldrich syndrome 2 (OMIM 614493)	Estudio genético molecular para el gen XIST	20	250	200	Inmunología Molecular
28370	PROC-F-GenMol	PRUIN3004729	McLeod syndrome with or without chronic granulomatous disease	Estudio genético molecular para el gen XK	20	250	200	Genética Molecular
28375	PROC-F-GenMol	PRUIN3004730		Estudio genético molecular para el gen XKR4	20	250	200	Genética Molecular
28380	PROC-F-GenMol	PRUIN3004731	Spermatogenic failure, Y-linked 2 (415000)	Estudio genético molecular para el gen XKRY	20	250	200	Oncogenética Molecular
28385	PROC-F-GenMol	PRUIN3004732	Xeroderma pigmentosum group A (278700)	Estudio genético molecular para el gen XPA	20	250	200	Oncogenética Molecular
28390	PROC-F-GenMol	PRUIN3004733	Xeroderma pigmentosum group C (278720)	Estudio genético molecular para el gen XPC	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28395	PROC-F-GenMol	PRUIN3004734	Angioedema induced by ACE inhibitors susceptibility to (-)	Estudio genético molecular para el gen XPNPEP2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28400	PROC-F-GenMol	PRUIN3004735	Nephronophthisis-like nephropathy 1 (613159)	Estudio genético molecular para el gen XPNPEP3	20	250	200	Inmunología Molecular
28405	PROC-F-GenMol	PRUIN3004736		Estudio genético molecular para el gen XRCC1	20	250	200	Inmunología Molecular
28410	PROC-F-GenMol	PRUIN3004737		Estudio genético molecular para el gen XRCC2	20	250	200	Endocrinología Molecular
28415	PROC-F-GenMol	PRUIN3004738	Breast cancer susceptibility to (114480), Melanoma cutaneous ma	Estudio genético molecular para el gen XRCC3	20	250	200	Genética Molecular
28420	PROC-F-GenMol	PRUIN3004739		Estudio genético molecular para el gen XRCC4	20	250	200	Genética Molecular
28425	PROC-F-GenMol	PRUIN3004740		Estudio genético molecular para el gen XRCC5	20	250	200	Genética Molecular
28430	PROC-F-GenMol	PRUIN3004741		Estudio genético molecular para el gen XRCC6	20	250	200	Endocrinología Molecular
28435	PROC-F-GenMol	PRUIN3004742	Pseudoxanthoma elasticum modifier of severity of (264800)	Estudio genético molecular para el gen XYLT1	20	250	200	Endocrinología Molecular
28440	PROC-F-GenMol	PRUIN3004743	Pseudoxanthoma elasticum modifier of severity of (264800)	Estudio genético molecular para el gen XYLT2	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28445	PROC-F-GenMol	PRUIN3004744	Coloboma, uveal, with cleft lip and palate and mental retardation	Estudio genético molecular para el gen YAP1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28450	PROC-F-GenMol	PRUIN3004745	Charcot-Marie-Tooth disease dominant intermediate C (608323)	Estudio genético molecular para el gen YARS	20	250	200	Inmunología Molecular
28455	PROC-F-GenMol	PRUIN3004746	Myopathy lactic acidosis and sideroblastic anemia 2 (613561)	Estudio genético molecular para el gen YARS2	20	250	200	Genética Molecular
28460	PROC-F-GenMol	PRUIN3004747		Estudio genético molecular para el gen YBX2	20	250	200	Genética Molecular
28465	PROC-F-GenMol	PRUIN3004748		Estudio genético molecular para el gen YTHDF2	20	250	200	Genética Molecular
28470	PROC-F-GenMol	PRUIN3004749		Estudio genético molecular para el gen YWHAE	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28475	PROC-F-GenMol	PRUIN3004750		Estudio genético molecular para el gen YY1	20	250	200	Genética Molecular
28480	PROC-F-GenMol	PRUIN3004751		Estudio genético molecular para el gen ZAN	20	250	200	Genética Molecular
28485	PROC-F-GenMol	PRUIN3004752	Selective T-cell defect (-)	Estudio genético molecular para el gen ZAP70	20	250	200	Inmunología Molecular
28490	PROC-F-GenMol	PRUIN3004753	Leukemia, acute promyelocytic, PLZF/RARA type (-), Skeletal defec	Estudio genético molecular para el gen ZBTB16	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28495	PROC-F-GenMol	PRUIN3004754	Chondroectodermal dysplasia (OMIM 225500)	Estudio genético molecular para el gen ZBTB18	20	250	200	Endocrinología Molecular
28500	PROC-F-GenMol	PRUIN3004755	Immunodeficiency-centromeric instability-facial anomalies syndro	Estudio genético molecular para el gen ZBTB24	20	250	200	Inmunología Molecular
28505	PROC-F-GenMol	PRUIN3004756		Estudio genético molecular para el gen ZBTB40	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28510	PROC-F-GenMol	PRUIN3004757		Estudio genético molecular para el gen ZBTB41	20	250	200	Genética Molecular
28515	PROC-F-GenMol	PRUIN3004758		Estudio genético molecular para el gen ZC3H14	20	250	200	Genética Molecular
28520	PROC-F-GenMol	PRUIN3004759		Estudio genético molecular para el gen ZC3H3	20	250	200	Genética Molecular
28525	PROC-F-GenMol	PRUIN3004760		Estudio genético molecular para el gen ZC3HAV1	20	250	200	Genética Molecular
28530	PROC-F-GenMol	PRUIN3004761		Estudio genético molecular para el gen ZCCHC12	20	250	200	Genética Molecular
28535	PROC-F-GenMol	PRUIN3004762		Estudio genético molecular para el gen ZCCHC13	20	250	200	Genética Molecular
28540	PROC-F-GenMol	PRUIN3004763		Estudio genético molecular para el gen ZCCHC8	20	250	200	Genética Molecular
28545	PROC-F-GenMol	PRUIN3004764	Mental retardation X-linked-91 (300577)	Estudio genético molecular para el gen ZDHC15	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28550	PROC-F-GenMol	PRUIN3004765		Estudio genético molecular para el gen ZDHC8	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28555	PROC-F-GenMol	PRUIN3004766	Mental retardation X-linked ZDHC9-related (300799)	Estudio genético molecular para el gen ZDHC9	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28560	PROC-F-GenMol	PRUIN3004767	Corneal dystrophy Fuchs endothelial6 (613270), Corneal dystroph	Estudio genético molecular para el gen ZEB1	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28565	PROC-F-GenMol	PRUIN3004768	Mowat-Wilson syndrome (235730)	Estudio genético molecular para el gen ZEB2	20	250	200	Neurogenética Molecular
28570	PROC-F-GenMol	PRUIN3004769	Aural atresia, congenital (OMIM 607842)	Estudio genético molecular para el gen ZFAT	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28575	PROC-F-GenMol	PRUIN3004770	Prostate cancer, susceptibility to (176807)	Estudio genético molecular para el gen ZFH3	20	250	200	Oncogenética Molecular
28580	PROC-F-GenMol	PRUIN3004771	Ptosis, hereditary congenital 1 (178300)	Estudio genético molecular para el gen ZFH4	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28585	PROC-F-GenMol	PRUIN3004772		Estudio genético molecular para el gen ZFP36	20	250	200	Genética Molecular
28590	PROC-F-GenMol	PRUIN3004773		Estudio genético molecular para el gen ZFP36L1	20	250	200	Genética Molecular
28595	PROC-F-GenMol	PRUIN3004774	Diabetes mellitus transient neonatal1 (601410)	Estudio genético molecular para el gen ZFP57	20	250	200	Endocrinología Molecular
28600	PROC-F-GenMol	PRUIN3004775		Estudio genético molecular para el gen ZFP90	20	250	200	Genética Molecular
28605	PROC-F-GenMol	PRUIN3004776	Diaphragmatic hernia 3 (610187), Tetralogy of Fallot (187500)	Estudio genético molecular para el gen ZFPM2	20	250	200	Cardiología Molecular
28610	PROC-F-GenMol	PRUIN3004777		Estudio genético molecular para el gen ZFY	20	250	200	Genética Molecular

28615	PROC-F-GenMol	PRUIN3004778	Spastic paraplegia 15 (270700)	Estudio genético molecular para el gen ZFYVE26	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28620	PROC-F-GenMol	PRUIN3004779	Spastic paraplegia 33 (610244)	Estudio genético molecular para el gen ZFYVE27	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28625	PROC-F-GenMol	PRUIN3004780		Estudio genético molecular para el gen ZHX3	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28630	PROC-F-GenMol	PRUIN3004781		Estudio genético molecular para el gen ZIC1	20	250	200	Genética Molecular
28635	PROC-F-GenMol	PRUIN3004782	Holoprosencephaly-5 (609637)	Estudio genético molecular para el gen ZIC2	20	250	200	Endocrinología Molecular
28640	PROC-F-GenMol	PRUIN3004783	Congenital heart defects nonsyndromic1 X-linked (306955), Heter	Estudio genético molecular para el gen ZIC3	20	250	200	Cardiología Molecular
28645	PROC-F-GenMol	PRUIN3004784	Restrictive dermopathy lethal (275210), Mandibuloacral dysplasia	Estudio genético molecular para el gen ZMPSTE24	20	250	200	Endocrinología Molecular
28650	PROC-F-GenMol	PRUIN3004785		Estudio genético molecular para el gen ZMYND11	20	250	200	Genética Molecular
28655	PROC-F-GenMol	PRUIN3004786		Estudio genético molecular para el gen ZNF202	20	250	200	Genética Molecular
28660	PROC-F-GenMol	PRUIN3004787		Estudio genético molecular para el gen ZNF213	20	250	200	Genética Molecular
28665	PROC-F-GenMol	PRUIN3004788		Estudio genético molecular para el gen ZNF224	20	250	200	Genética Molecular
28670	PROC-F-GenMol	PRUIN3004789		Estudio genético molecular para el gen ZNF24	20	250	200	Genética Molecular
28675	PROC-F-GenMol	PRUIN3004790	Microcephaly 10, primary, autosomal recessive (615095)	Estudio genético molecular para el gen ZNF335	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28680	PROC-F-GenMol	PRUIN3004791		Estudio genético molecular para el gen ZNF350	20	250	200	Genética Molecular
28685	PROC-F-GenMol	PRUIN3004792	Nephrolithiasis uric acid susceptibility to (605990)	Estudio genético molecular para el gen ZNF365	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28690	PROC-F-GenMol	PRUIN3004793	Parkinson Disease (-),	Estudio genético molecular para el gen ZNF385B	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28695	PROC-F-GenMol	PRUIN3004794	Mental retardation X-linked-89 (300848)	Estudio genético molecular para el gen ZNF41	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28700	PROC-F-GenMol	PRUIN3004795	Brittle cornea syndrome (229200)	Estudio genético molecular para el gen ZNF469	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28705	PROC-F-GenMol	PRUIN3004796		Estudio genético molecular para el gen ZNF480	20	250	200	Genética Molecular
28710	PROC-F-GenMol	PRUIN3004797		Estudio genético molecular para el gen ZNF507	20	250	200	Genética Molecular
28715	PROC-F-GenMol	PRUIN3004798	Retinitis pigmentosa 58 (613617)	Estudio genético molecular para el gen ZNF513	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28720	PROC-F-GenMol	PRUIN3004799		Estudio genético molecular para el gen ZNF526	20	250	200	Genética Molecular
28725	PROC-F-GenMol	PRUIN3004800	Spinocerebellar ataxia autosomal recessive 5 (606937)	Estudio genético molecular para el gen ZNF592	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28730	PROC-F-GenMol	PRUIN3004801		Estudio genético molecular para el gen ZNF627	20	250	200	Genética Molecular
28735	PROC-F-GenMol	PRUIN3004802	Myopia 21, autosomal dominant (614167)	Estudio genético molecular para el gen ZNF644	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28740	PROC-F-GenMol	PRUIN3004803	Mental retardation X-linked-92 (300851)	Estudio genético molecular para el gen ZNF674	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28745	PROC-F-GenMol	PRUIN3004804	ZNF711-Related X-linked Mental Retardation (300803)	Estudio genético molecular para el gen ZNF711	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28750	PROC-F-GenMol	PRUIN3004805	Seborrhea-like dermatitis with psoriasiform elements (610227)	Estudio genético molecular para el gen ZNF750	20	250	200	Endocrinología Molecular
28755	PROC-F-GenMol	PRUIN3004806		Estudio genético molecular para el gen ZNF75D	20	250	200	Genética Molecular
28760	PROC-F-GenMol	PRUIN3004807		Estudio genético molecular para el gen ZNF80	20	250	200	Genética Molecular
28765	PROC-F-GenMol	PRUIN3004808		Estudio genético molecular para el gen ZNF804A	20	250	200	Genética Molecular
28770	PROC-F-GenMol	PRUIN3004809	Mental retardation X-linked 45 (300498)	Estudio genético molecular para el gen ZNF81	20	250	200	Genómica Estructural y Funcional
28775	PROC-F-GenMol	PRUIN3004810		Estudio genético molecular para el gen ZNHIT6	20	250	200	Genética Molecular
28780	PROC-F-GenMol	PRUIN3004811		Estudio genético molecular para el gen ZNR1	20	250	200	Genética Molecular
28785	PROC-F-GenMol	PRUIN3004812		Estudio genético molecular para el gen ZPBP	20	250	200	Genética Molecular
28790	PROC-F-GenMol	PRUIN3004813		Estudio genético molecular para el gen ZPBP2	20	250	200	Genética Molecular
28795								
28800	Proceso	CODIGO INGEMM	NOMBRE	Nombre que aparecerá de la Prueba (para la cabecera del informe)	URV	TE (1) IVA no incl	COSTE (2)	Sección
28805		40	Genética Molecular especial (para confirmación de resultados de NGS-no están en TSO)					
28810		PRUIN4000001						
28815		PRUIN4000002						
28820		PRUIN4000003						

