

**COTATIONS GENETIQUE NEURO-VASCULAIRE
SERVICE DU PROFESSEUR TOURNIER LASSERVE**

PANEL PATIENT INDEX	ANALYSES REALISEES	COTATIONS *
<u>LEUCOENCEPHALOPATHIES VASCULAIRES DE L' ADULTE</u> NOTCH3, COL4A1, COL4A2, HTRA1, TREX1, APP	NGS +QMPSF	N351+ N318
<u>LEUCOENCEPHALOPATHIES VASCULAIRES DE L' ENFANT</u> COL4A1, COL4A2	NGS + ou - QMPSF	N350 +/-N318
<u>ANGIOPATHIE AMYLOIDE CEREBRALE</u> APP, TTR, CST3, GSN	NGS	N350
<u>PANEL MOYA MOYA</u> BRCC3, MTCP1, GUCY1A3, GUCY1B3, CBL, SHOC2, RNF213, ACTA2, SAMHD1	NGS + ou - QMPSF	N351 +/-N318
<u>LEUCOENCEPHALOPATHIE AVEC KYSTES ET CALCIFICATIONS</u> CTC1 SNORD118	NGS SANGER	N350 N906
<u>CAVERNOMATOSE FAMILIALE</u> KRIT1 (CCM1), MGC4607(CCM1), PDCC10 (CCM3)	NGS +QMPSF	N350 +N318
<u>MIGRAINE HEMIPLEGIQUE FAMILIALE</u> CACNA1A, ATP1A2, SCN1A, PRRT2	NGS	N351
<u>ATAXIE EPISODIQUE</u> CACNA1A, KCNA1, CACNB4, SLC1A3, FGF14, PRRT2, GLUT1, ATP1A3	NGS + ou - QMPSF	N351 +N318
<u>MOUVEMENTS ANORMAUX PAROXYSTIQUES</u> PRRT2, GLUT1, ATP1A3, ADCY5, SCN8A	NGS +QMPSF	N351 +N318

APPARENTE	COTATIONS *
Séquençage d'une mutation détectée par NGS chez l'index	N353
Séquençage d'une mutation détectée par SANGER chez l'index	N906
Recherche d'une délétion ou duplication	N318

Code Acte *	intitulé	Type
N906	Détéction de mutation ponctuelles par Sanger	liste co
N350	Forfait NGS < 20kb	RIHN
N351	Forfait NGS 20kb à 100 kb	RIHN
N352	Forfait NGS 100 à 500 kb	RIHN
N353	identifiée par NGS	RIHN
N354	Détéction de mutation par expansion de microsatellites	liste co