



DMS 059/25
25 de março de 2025

AOS(AS) COOPERADOS(AS) UNIMED CAMPINAS - Especialidade de Neurologia, Geneticista e Oncologista e Hematologista

Ref. Informativo: Lista de códigos de Genética e Onco-Hemato.

Prezado(a) Cooperado(a),

A Diretoria da Área Hospitalar e Serviços Credenciados – DAHSC, informa a lista de códigos de Genética e Onco-Hemato, disponível para solicitação via RES, a partir de uma melhoria sistêmica e dimensionamento da rede:

Cód. Descr. Proced
40304701 - IMUNOFENOTIPAGEM PARA DOENÇA RESIDUAL MINIMA (*)
40304710 - IMUNOFENOTIPAGEM PARA HEMOGLOBINURIA PAROXISTICA NOTURNA (*)
40304728 - IMUNOFENOTIPAGEM PARA LEUCEMIAS AGUDAS OU SINDROME MIELODISPLASICA (*)
40304736 - IMUNOFENOTIPAGEM PARA LINFOMA NAO HODGKIN/ SINDROME LINFOPROLIFERATIVA CRONICA (*)
40304892 - MIELOGRAMA
40314057 - FATOR V DE LEIDEN POR PCR- PESQUISA - DUT 25
40314235 - X FRAGIL POR PCR- PESQUISA - DUT 110
40314251 - CITOGENETICA DE MEDULA OSSEA
40319326 - PROTROMBINA, PESQUISA DE MUTACAO - DUT 61
40403750 - TMO - DETERMINACAO DE HLA TRANSPLANTES DE MEDULA OSSEA - LOCI D R E D Q (ALTA RESOLUCAO) - DUT - 70
40403769 - TMO - DETERMINACAO DE HLA PARA TRANSPLANTES DE MEDULA OSSEA - LOCI A E B - DUT 70
40403777 - TMO - DETERMINACAO DE HLA PARA TRANSPLANTES DE MEDULA OSSEA - LOCI D R E D Q (BAIXA RESOLUCAO) - DUT 70
40501043 - CARIOTIPO DE MEDULA (TECNICAS COM BANDAS)
40501051 - CARIOTIPO DE SANGUE (TECNICAS COM BANDAS)
40501175 - LIQUIDO AMNIOTICO, CARIOTIPO COM BANDAS
40503240 - RASTREAMENTO PRE-NATAL OU POS-NATAL DE TODO O GENOMA PARA IDENTIFICAR ALTERACOES CROMOSSOMICAS SUBMICROSCOPICAS POR CGH-ARRAY OU SNP-ARRAY OU OUTRAS TECNICAS, POR CLONE OU OLIGO UTILIZADO, POR AMOSTRA - DUT 110
40503275 - ANALISE DA MUTACAO IGVH-CADEIA PESADA DA IMUNOGLOBULINA
40503372 - JAK2 (GENE), DETECCAO DAS MUTACOES POR PCR- DUT 110
40503453 - HEMOCROMATOSE, ANALISE POR PCR - 110
40503461 - PRADER-WILLI/ANGELMAN, SINDROME, DIAGNOSTICO (COM DIRETRIZ DE UTILIZACAO 110)
40503518 - REARRANJO BCL6 3Q27 (NHL) FISH
40503542 - REARRANJO GENICO QUANTITATIVO BCR/ABL POR PCR
40503585 - TRANSLOCACAO 4.14 FISH (IGH/FGFR3) (DUT - Nº 110)
40503640 - FLT3 PESQUISA DE MUTACOES POR PCR (CADA) - DUT 110
40503763 - EGFR, PESQUISA DE MUTACAO - DUT 21
40503771 - K-RAS, PESQUISA DE MUTACAO - DUT 50
40503780 - BRAF, PESQUISA DE MUTACAO - DUT 9
40503798 - NRAS PCR OU SEQUENCIAMENTO DE SANGER PARA MUTACOES NOS EXONS 2, 3 E 4 DO GENE, NO TUMOR - DUT 57
40503801 - SEQUENCIAMENTO DE NOVA GERACAO (NGS) - GENES ISOLADOS, PAISES E GRANDES REGIOES GENOMICAS (INCLUI CAPTURA, AMPLIFICACAO E SEQUENCIAMENTO) - DUT 110
40503852 - ALK- PESQUISA DE MUTACAO - DUT 114
40504018 - BRCA1 E BRCA2, PESQUISA DE MUTACAO SOMATICA (COM DIRETRIZ DE UTILIZACAO - 156)
40601439 - INSTABILIDADE DE MICROSSATELITES (MSI), DETECCAO POR PCR, BLOCO DE PARAFINA - DUT 110

Outros códigos: (Inclui Hipótese Diagnóstica)

Cód. Descr. Proced	Hipóteses Diagnósticas
40503810 - SEQUENCIAMENTO DE NOVA GERAÇÃO DE TODAS AS REGIÕES CODIFICADORAS (EXONS) DE TODO OS GENES DO GENOMA - SEQUENCIAMENTO DO EXOMA (INCLUI CAPTURA, AMPLIFICAÇÃO E SEQUENCIAMENTO) - DUT 110	AMIOTROFIA MUSCULAR ESPINHAL CANCER GÁSTRICO DIFUSO HEREDITÁRIO DEFICIÊNCIA ALFA-1-ANTI-TRIPSINA DISPLASIA CAMPOMELICA DOENÇAS RELACIONADAS AO COLÁGENO TIPO 2 DOENÇAS RELACIONADAS AO COLÁGENO TIPO 3 FEBRE FAMILIAR DO MEDITERRÂNEO NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLA 1 NEOPLASIA ENDOCRINA MÚLTIPLA 2A SÍNDROME DE PEUTZ-JEGHERS SÍNDROME DE VON-HIPPEL-LINDAU ESCLEROSE TUBEROSA (TSC1 E TSC2) CANCER HEREDITÁRIO (INCLUINDO BRCA1 E BRCA2) OSTEOGÊNESE IMPERFETA FIBROSE CÍSTICA HEMOFILIA A HEMOFILIA B HIPOFOSFATASIA MUCOPOLISSACARIDOSE RETINOBLASTOMA SÍNDROME CHARGE SÍNDROME DE COWDEN SÍNDROME DE GORLIN SÍNDROME DE MARFAN SÍNDROME DE RETT POLIPOSE COLÔNICA SÍNDROME DE NOONAN POLIPOSE JUVENIL ANEMIA DE FANCONI AMILOIDOSE ADRENOLEUCODISTROFIA

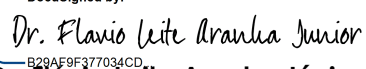
Ressaltamos que o envio do histórico do paciente e a justificativa para a solicitação é imprescindível para a análise técnica da regulação.

Qualquer dúvida, por gentileza, entre em contato por meio do e-mail: regulador@unimedcampinas.com.br

Atenciosamente,

Assinado por:

 17B1964C3C534D2
Dr. Antônio Claudio Guedes Chispim
 Diretor Médico-Social

DocuSigned by:

 B29AF9F377034CD
Dr. Flávio Leite Aranha Júnior
 Diretor da Área Hospitalar e Serviços Credenciados