

<b>Intitulé facturation</b>	<b>Code acte</b>	<b>Cotation</b>	<b>Euros</b>
<b>Séquençage SANGER</b>			
Apparenté	N906	<b>BHN 570</b>	<b>154 €</b>
<i>FMF (MEFV) mutations fréquentes</i>	2 N906	<b>2 BHN 570</b>	<b>308 €</b>
<i>DADA2 (ADA2/CECR1), MKD (MVK)</i>	5 N906	<b>5 BHN 570</b>	<b>770 €</b>
<b>Séquençage NGS</b>	N352	<b>BHN 8170</b>	<b>2 206 €</b>
<b>Recherche chez un apparenté d'une mutation identifiée par NGS</b>	N353	<b>BHN 720</b>	<b>194 €</b>
Recherche ciblée de CNV par MLPA	N318	<b>BHN 870</b>	<b>235 €</b>
Recherche ciblée de CNV par PCR quantitative	N317	<b>BHN 1400</b>	<b>378 €</b>
Tests fonctionnels ex vivo (ARN)	N315	<b>BHN 500</b>	<b>135 €</b>
<b>Diagnostic prénatal (DPN) chez un apparenté apparenté</b>	4082	<b>B 500</b>	<b>135 €</b>
<b>Diagnostic prénatal (DPN) chez le cas index (foetus)</b>	4083	<b>B 700</b>	<b>189 €</b>
Etude de marqueurs microsatellites	N903	<b>BHN 140</b>	<b>38 €</b>

Référence pour l'établissement des cotations :

- Instructions n°DGOS/PF4/2015/258 du 31 juillet 2015
- RECOMMANDATIONS ANPGM POUR LA COTATION DES ACTES DE GENETIQUE MOLECULAIRE CONSTITUTIONNELLE BP-ANPGM\_011 du 25 janvier 2018