

京 都 大 学 医 学 部 附 属 病 院 諸 料 金 規 程 新 旧 対 照 表

改 正 前	改 正 後
<p>(前 略)</p> <p>別表1 }  別表2 } (略)  別表3 }  別表4 }</p>	<p>附 則 (令和6年達示第1号)  この規程は、令和6年4月1日から施行する。</p> <p>別表1 }  別表2 } (別 添)  別表3 }  別表4 (同 左)</p>

別表1 保険外併用療養費

区分	算定単位	料金(円)	備考
(略)			
2 選定療養費			
(略)			
(9) 多焦点眼内レンズの支給に係る選定療養費			
ア <del>PanOptix TFNT00</del> を使用する場合 Clareon PanOptix CNWTT0を使用する場合	1眼につき	190,080	
イ <del>PanOptix toric TFNT30・40・50・60</del> を使用する場合 Clareon PanOptix Toric CNWTT2・3・4・5・6 を使用する場合	1眼につき	206,580	
(略)			
エ <del>テクニス シンフォニー VB ZXV150・225・300・375</del> を使用する場合 テクニス シンフォニー トーリック VB ZXW150・225・300・375を使用する場合	1眼につき	150,480	
(略)			
(略)			

備考 料金は全て税込表示である。ただし、括弧内の料金については、非課税とする。

別表2 療養の給付と直接関係ないサービス等

区分	算定単位	料金(円)	備考
(略)			
5 日常生活上必要なサービスに係る費用			
(略)			日常生活上必要なサービスに係る費用は購入価格による
(9)紙オムツ(子供用テープタイプ・未熟児 6S)	1袋(32枚入)	704 <del>-(640)-</del> 901 (819)	
(10)紙オムツ(子供用テープタイプ・未熟児 5S)	1袋(32枚入)	704 <del>-(640)-</del> 901 (819)	
(11)紙オムツ(子供用テープタイプ・未熟児 4S)	1袋(20枚入)	440 <del>-(400)-</del> 563 (512)	
(12)紙オムツ(子供用テープタイプ・新生児(小) 3S)	1袋(36枚入)	462 <del>-(420)-</del> 1,013 (921)	
(略)			
(14)紙オムツ(子供用テープタイプ・新生児3000gまで)	1袋(40枚入)	422 <del>-(384)-</del> 441 (401)	
(15)紙オムツ(子供用テープタイプ・新生児5000gまで)	1袋(40枚入)	422 <del>-(384)-</del> 441 (401)	
(略)			
(略)			

備考 料金は全て税込表示である。ただし、括弧内の料金については、非課税とする。

別表3 患者の意思による自由診療（医科領域に係る診療）

区分	算定単位	料金（円）	備考
(略)			
2 各種検査料			
(1) 産科婦人科における各種検査料			
(略)			
ク クアトロテスト	1回につき	<del>19,030</del> 21,230	
ケ First Screen	1回につき	<del>29,480</del> 25,080	
(略)			
(略)			
(6) 遺伝子検査料			
<del>ア 乳がん遺伝子検査に係る料金</del>			
<del>HBOCスクリーニング</del>	<del>1回につき</del>	<del>191,290</del>	
<del>BRCA-MLPA</del>	<del>1回につき</del>	<del>39,490</del>	
<del>BRCA1/2-Comprehensive-フルシーケエンシ ング+欠失・重複解析</del>	<del>1回につき</del>	<del>105,270</del>	
<del>BRCA1/2-Del/Dup-Analysis-欠失・重複解析</del>	<del>1回につき</del>	<del>52,140</del>	
イ リンチ症候群の遺伝子診断に係る料金 MMR スクリーニング	1回につき	<del>140,690</del> 141,460	
ウ Li-Fraumeni症候群（LFS）の遺伝子診断に係る 料金 TP53 スクリーニング	1回につき	<del>102,740</del> 103,510	
エ Cowden 症候群の遺伝子診断に係る料金 PTEN スクリーニング	1回につき	<del>102,740</del> 103,510	
オ 家族性大腸腺腫症（FAP）遺伝子診断に係る料 金 APC スクリーニング	1回につき	<del>102,740</del> 103,510	
カ その他遺伝子検査に係る料金			
mtDNA 変異 3460	1回につき	<del>6,600</del> 7,370	
mtDNA 変異 11778	1回につき	<del>6,600</del> 7,370	

mtDNA 変異 14484	1 回につき	6,600
		7,370
ミトコン遺伝子セット (Leber 病)	1 回につき	16,720
		17,490
<del>mt-DNA1555 塩基点突然変異</del>	<del>1 回につき</del>	<del>21,780</del>
<del>MELAS 3243 塩基点突然変異</del>	<del>1 回につき</del>	<del>21,780</del>
<del>MERRF 8344 塩基点突然変異</del>	<del>1 回につき</del>	<del>21,780</del>
<del>CPEO ミトコンドリア DNA 欠失解析</del>	<del>1 回につき</del>	<del>26,620</del>
<del>ミトコンドリア DNA セット (スクリーニング)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>42,020</del>
<del>LHON ミトコンドリア DNA Evaluation</del>	<del>1 回につき</del>	<del>90,090</del>
<del>NARP ミトコンドリア DNA Evaluation</del>	<del>1 回につき</del>	<del>45,870</del>
<del>Y 染色体微小欠失 (AZF 欠失)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>52,140</del>
ALDH2E487K	1 回につき	7,700
		8,360
常染色体優性多発性嚢胞腎遺伝子検査	1 回につき	64,790
		36,740
常染色体劣性多発性嚢胞腎遺伝子検査	1 回につき	45,870
		46,530
副腎疾患遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
成長障害遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
46, XY 性分化疾患遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
性成熟疾患遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
下垂体機能障害遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
糖尿病遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
尿細管性電解質異常症遺伝子検査	1 回につき	64,790
		65,560
骨端異形成症遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
骨形成不全症遺伝子検査	1 回につき	58,520
		59,180
sanger 法による単一エクソン解析		
解析対象 1 カ所の場合	1 回につき	20,570

		21, 230
解析対象 2 カ所の場合	1 回につき	<del>34, 430</del>
		35, 200
解析対象 3 カ所の場合	1 回につき	<del>48, 400</del>
		49, 060
解析対象 4 カ所の場合	1 回につき	<del>62, 260</del>
		63, 030
解析対象 5 カ所の場合	1 回につき	<del>76, 230</del>
		76, 890
ピルビン酸脱水素酵素複合体欠損症遺伝子検査	1 回につき	<del>58, 520</del>
		59, 180
アルカプトン尿症遺伝子検査	1 回につき	<del>45, 870</del>
		46, 530
稀な骨粗鬆症遺伝子検査	1 回につき	<del>58, 520</del>
		59, 180
X 連鎖性遺伝性水頭症遺伝子検査	1 回につき	<del>45, 870</del>
		46, 530
遺伝性低リン血症性くる病遺伝子検査	1 回につき	<del>58, 520</del>
		59, 180
遺伝性副甲状腺機能亢進症遺伝子検査	1 回につき	<del>58, 520</del>
		59, 180
レッシュ・ナイハン症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>45, 870</del>
		46, 530
流死産絨毛・胎児組織 (POC) Reveal SNP マ イクロアレイ	1 回につき	115, 390
出生前診断 Reveal SNP マイクロアレイ	1 回につき	178, 640
<del>Metaphase-FISH 解析</del>	<del>1 プローブに つき</del>	<del>45, 870</del>
q-PCR (SNP への追加検査のみ)	1 回につき	39, 490
がん関連遺伝子のシングルサイト解析		
解析対象 1 カ所の場合	1 回につき	<del>14, 190</del>
		14, 960
解析対象 2 カ所の場合	1 回につき	<del>18, 040</del>
		18, 700
解析対象 3 カ所の場合	1 回につき	<del>21, 780</del>
		22, 550
解析対象 4 カ所の場合	1 回につき	<del>25, 630</del>
		26, 290

解析対象 5 カ所の場合	1 回につき	<del>29,370</del> 30,140
微細欠失 FISH (分子細胞遺伝学的検査)	1 回につき	<del>52,140</del> 52,910
羊水染色体分析 (迅速) (Rapid FISH)	1 回につき	90,090
羊水染色体分析	1 回につき	77,440
流産産絨毛・胎児組織 (POC) 染色体分析	1 回につき	77,440
流産内容物 NGS 染色体検査 (単胎)	1 回につき	42,020
クリスタリン網膜症遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
Cantu 症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
血友病遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
反復発作性運動失調症遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
家族性片麻痺性片頭痛遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
グルコース-6-リン酸脱水素酵素欠乏症遺伝子 検査検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
レット症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>52,250</del> 46,530
BHD 症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
Dubin-Johnson 症候群及び Rotor 症候群遺伝子 検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
家族性海綿状血管腫遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
遺伝性腫瘍関連遺伝学的検査		
シングルサイト 1 サイト	1 回につき	<del>39,490</del> 40,260
シングルサイト 2 サイト	1 回につき	<del>58,520</del> 59,180
シングルサイト 3 サイト	1 回につき	<del>77,440</del> 78,210
<del>出生前絨毛染色体分析 (CVS Analysis)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>121,000</del>
卵巣機能不全症遺伝子検査	1 回につき	<del>58,520</del> 59,180

遺伝性肺高血圧症遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
<del>高チロシン血症1型遺伝子検査</del>	<del>1回につき</del>	<del>45,870</del>
孔脳症・裂脳症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
APRT 欠損症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 31,020
カムラティ・エンゲルマン症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
遺伝性副甲状腺機能低下症遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
Stickler 症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
メイ・ヘグリン異常症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
無虹彩症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
肢先端脳梁症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
Nager 症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
シュプリンツェン-ゴールドバーグ症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
低汗性外胚葉形成不全症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
3-ヒドロキシ-3-メチルグルタリル CoA 合成酵素欠損症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
単一遺伝子疾患の出生前遺伝学的検査	<del>1回につき</del>	<del>129,580</del>
セットアップ検査	1回につき	78,980
本検査	1回につき	78,980
家族性若年性高尿酸血症性腎症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
骨パジェット病遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
ワールデンブルグ症候群遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
軟骨毛髪低形成症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530



コケイン症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
ゼーツレコツツェン症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
パリスターホール症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
トリーチャーコリンズ症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
DYM 遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
遺伝性平滑筋腫症及び腎細胞癌症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
<del>MICPCH 症候群遺伝子検査</del>	<del>1回につき</del>	<del>45,870</del>
コーエン症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
神経線維腫症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
PLA2G6 関連神経変性症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
混合性マロン酸およびメチルマロン酸尿症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
先天性腎尿路異常遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
エリス・ファンクレフェルト症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 36,740
屈曲肢異形成症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
遺伝性ヘモクロマトーシス遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 59,730
ヘルマンスキー・パドラック症候群遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
進行性骨化性線維異形成症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
DYT10 ジストニア-PRRT2 遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
先天性甲状腺機能低下伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
脳の鉄沈着を伴う神経変性疾患遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del>

		59,180
常染色体優性尿細管間質性腎疾患遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del>
		48,290
<del>MEFV 遺伝子 (exon1=10) シーケンス解析</del>	<del>1回につき</del>	<del>102,740</del>
基底細胞母斑症候群（ゴーリン症候群）遺伝子検査		
1 遺伝子から 5 遺伝子	1回につき	<del>45,870</del>
		46,530
<del>6 遺伝子以降の加算額</del>	<del>1 遺伝子につき</del>	<del>5,500</del>
ジュベール症候群遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del>
		59,180
多発性軟骨性外骨腫症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del>
		46,530
非特異性多発性小腸潰瘍症遺伝子検査	1回につき	<del>46,310</del>
		46,530
ウィーデマン・スタイナー症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del>
		46,530
先天性フィブリノーゲン欠損症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del>
		46,530
MICPCH 症候群（CASK 異常症）遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del>
		46,530
MLH1 フルシークエンシング	1回につき	86,680
MSH2 フルシークエンシング	1回につき	83,820
MSH6 フルシークエンシング	1回につき	86,680
PMS2 フルシークエンシング	1回につき	86,680
MLH1/MSH2 MLPA	1回につき	<del>39,490</del>
		40,260
MLH1/MSH2 MLPA（MLH1・MSH2・MSH6・PMS2 フルシークエンシングに追加で行う場合）	1回につき	31,680
βサラセミア遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del>
		46,530
クラリーノ症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del>
		46,530
バルデー・ビードル症候群遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del>
		59,180
骨関連シリオパチー遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del>
		59,180

Renal tubular dysgenesis 遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
遠位関節拘縮症遺伝子検査	1 回につき	<del>58,520</del> 59,180
ハートナップ病遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
ラーセン症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
フルクトース-1,6-ビスホスファターゼ欠損症 遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
ウェルナー症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>58,520</del> 59,180
HLA 型判定 (A, B Locus)	1 回につき	<del>16,720</del> 17,490
HLA 型判定 (DR Locus)	1 回につき	<del>16,720</del> 17,490
HLA 遺伝子型判定 (A Locus)	1 回につき	<del>24,310</del> 25,080
HLA 遺伝子型判定 (B Locus)	1 回につき	<del>24,310</del> 25,080
HLA 遺伝子型判定 (C Locus)	1 回につき	<del>24,310</del> 25,080
HLA 遺伝子型判定 (DRB1)	1 回につき	<del>24,310</del> 25,080
HLA 遺伝子型判定 (DQA1)	1 回につき	<del>24,310</del> 25,080
HLA 遺伝子型判定 (DQB1)	1 回につき	<del>24,310</del> 25,080
HLA 遺伝子型判定 (DPB1)	1 回につき	<del>24,310</del> 25,080
出生前遺伝学的検査 (NIPT)	1 回につき	<del>121,770</del> 122,430
腎性低尿酸血症遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
遺伝性ブチリルコリンエステラーゼ欠損症遺伝 子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
過成長症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>58,520</del> 59,180

Holt-Oram症候群遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
先天性中枢性低換気症候群遺伝子検査	1回につき	<del>52,140</del> 52,910
ガラクトース血症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
先天性全身性脂肪萎縮症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
睡眠関連過運動てんかん遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
先天性側弯・脊椎肋骨異骨症遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
DICER1 症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
ロビノウ症候群遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
近位指節癒合症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
DDX3X 関連神経発達異常症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
PURA 関連神経発達異常症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
GRIN2B 関連神経発達異常症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
ASXL 異常症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
進行性白質脳症遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
家族性大動脈弁上狭窄症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
アレキサンダー病遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
SHOX 異常症 MLPA	1回につき	<del>53,460</del> 54,120
先天性副腎過形成症 MLPA	1回につき	<del>53,460</del> 54,120
Y染色体微細欠失 MLPA	1回につき	<del>53,460</del> 54,120

シルバー・ラッセル症候群 MS-MLPA	1 回につき	<del>64,790</del> 65,560
ベックウィズ・ビーデマン症候群 MS-MLPA	1 回につき	<del>64,790</del> 65,560
テンプル症候群 MS-MLPA	1 回につき	<del>64,790</del> 65,560
新生児一過性糖尿病 MS-MLPA	1 回につき	<del>64,790</del> 65,560
偽性副甲状腺機能低下症 MS-MLPA	1 回につき	<del>64,790</del> 65,560
ヒトインプリンティング疾患スクリーニング MS-MLPA	1 回につき	<del>64,790</del> 65,560
<del>ACTRisk</del>	<del>1 回につき</del>	<del>279,840</del>
<del>ACTRisk_Care</del>	<del>1 回につき</del>	<del>191,290</del>
<del>ACT Associate Assay (Sanger 法) 1 座位目</del>	<del>1 回につき</del>	<del>39,490</del>
<del>ACT Associate Assay (Sanger 法) 2 座位目以降</del>	<del>1 回につき</del>	<del>20,570</del>
<del>ACT LGR Associate Assay (MGS 法)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>66,110</del>
<del>MLPA BRCA1 Assay (MLPA 法)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>64,790</del>
<del>MLPA BRCA2 Assay (MLPA 法)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>64,790</del>
原発性脂質異常症 (14 疾患) 遺伝子解析	1 回につき	<del>52,140</del> 52,910
出生前絨毛染色体分析	1 回につき	77,440
MSH6/PMS2 MLPA	1 回につき	<del>39,490</del> 40,260
MSH6/PMS2 MLPA (MLH6・PMS2 に追加で行う場合)	1 回につき	<del>26,840</del> 27,610
MMR MLPA	1 回につき	<del>58,520</del> 59,180
Raynaud-Claes 症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
膿疱性乾癬遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
Dent 病/Lowe 症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
遺伝性尿細管性アシドーシス遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530
巨脳症-毛細血管奇形症候群遺伝子検査	1 回につき	<del>45,870</del> 46,530

シスチン尿症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
小児四肢疼痛発作症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
先天性乏毛症・縮毛症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
骨溶解症遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
MaterniT21 PLUS	1回につき	<del>83,820</del> 84,480
羊水染色体 (LABCORP)	1回につき	77,440
眼歯指異形成症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
遺伝性血小板異常症遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
皮質下嚢胞をもつ大頭型白質脳症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
エメリー・ドレイフス型筋ジストロフィー遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
<del>ロビノウ症候群遺伝子検査</del>	<del>1回につき</del>	<del>45,870</del>
偽性副甲状腺機能低下症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
先天性鉄剤不応性鉄欠乏性貧血遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
ケラチン症性魚鱗癬遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
道化師様魚鱗癬遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
常染色体潜性遺伝性魚鱗癬遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
魚鱗癬症候群遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
褐色細胞腫・パラガングリオーマ遺伝子検査	1回につき	<del>58,520</del> 59,180
TRPV4 異常症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530
高チロシン血症遺伝子検査	1回につき	<del>45,870</del> 46,530

脊髄小脳変性症 SCA1 ATXN1 解析	1 回につき	<del>14,190</del> 14,960
脊髄小脳変性症 SCA2 ATXN2 解析	1 回につき	<del>14,190</del> 14,960
脊髄小脳変性症 SCA3 ATXN3 解析 (MJD)	1 回につき	<del>14,190</del> 14,960
脊髄小脳変性症 SCA6 CACNA1A 解析	1 回につき	<del>14,190</del> 14,960
脊髄小脳変性症 DRPLA ATN1 解析	1 回につき	<del>14,190</del> 14,960
羊水細胞染色体検査	1 回につき	67,320
FISH+羊水細胞染色体検査	1 回につき	99,000
絨毛細胞染色体検査	1 回につき	73,700
FISH+絨毛細胞染色体検査	1 回につき	105,270
滑脳症遺伝子検査	1 回につき	65,560
掌蹠角化症遺伝子検査	1 回につき	46,530
先天性爪甲肥厚症遺伝子検査	1 回につき	65,560
遺伝性球状赤血球症遺伝子検査	1 回につき	46,530
第 XIII 因子欠乏症遺伝子検査	1 回につき	46,530
マリネスコ・シェーグレン症候群遺伝子検査	1 回につき	46,530
悪性高熱症遺伝子検査	1 回につき	46,530
ILNEB 症候群遺伝子検査	1 回につき	46,530
家族性偽高カリウム血症遺伝子検査	1 回につき	46,530
インプリンティング疾患解析パネル遺伝子検査	1 回につき	59,180
原発性萌出不全遺伝子検査	1 回につき	46,530
Lynch 症候群遺伝子検査	1 回につき	48,290
Li-Fraumeni 症候群遺伝子検査	1 回につき	31,020
家族性大腸ポリポーシス遺伝子検査	1 回につき	36,740
Von Hippel-Lindau 病遺伝子検査	1 回につき	31,020
遺伝性パラガングリオーマ遺伝子検査	1 回につき	71,280
神経線維腫症 1 型遺伝子検査	1 回につき	36,740
脳室周囲結節状 (結節性) 異所性灰白質 (PVNH) 遺伝子検査	1 回につき	31,020
脳海綿状血管腫 (CCM) 遺伝子検査	1 回につき	36,740
Distal arthrogyriposis 遺伝子検査	1 回につき	59,730
ドラベ症候群・類縁疾患関連遺伝子検査	1 回につき	48,290
毛細血管拡張性小脳失調症遺伝子検査	1 回につき	31,020
ミトコンドリア DNA フル解析	1 回につき	36,740

オン・デマンド遺伝子検査			
1 遺伝子	1 回につき	36,740	
2 遺伝子	1 回につき	42,570	
3 遺伝子	1 回につき	48,290	
4 遺伝子	1 回につき	54,010	
5 遺伝子	1 回につき	59,730	
シングルポイント検査	1 回につき	19,580	
拡張型心筋症遺伝子検査	1 回につき	49,170	
不整脈原性右室心筋症 (ARVC) 遺伝子検査	1 回につき	49,170	
Brugada 症候群遺伝子検査	1 回につき	49,170	
カテコラミン誘発性多形性心室頻拍 (CPVT) 遺伝子検査	1 回につき	49,170	
QT 短縮症候群遺伝子検査	1 回につき	49,170	
心房細動・徐脈性不整脈疾患遺伝子検査	1 回につき	49,170	
Cowden 症候群遺伝子検査	1 回につき	51,370	
びまん性胃がん遺伝子検査	1 回につき	51,370	
若年性ポリポーシス症候群遺伝子検査	1 回につき	51,370	
(7) 家族性腫瘍パネル検査			
<del>ア</del> VistaSeq 家族性腫瘍パネル検査			
<del>遺伝性がん症候群 (27 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>317,790</del>	
<del>遺伝性がん症候群 (BRCA1/2 遺伝子を除く)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>305,250</del>	
<del>内分泌系腫瘍特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>241,890</del>	
<del>高リスク直腸結腸がん特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>241,890</del>	
<del>膵臓がん特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>241,890</del>	
<del>高/中リスク乳がん特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>241,890</del>	
<del>婦人科系腫瘍特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>241,890</del>	
<del>乳がん及び婦人科系腫瘍特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>317,790</del>	
<del>直腸結腸がん特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>317,790</del>	
<del>腎臓がん特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>317,790</del>	
<del>中枢神経系腫瘍、傍腫瘍性神経症候群特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>317,790</del>	
<del>前立腺がん特化型</del>	<del>1 回につき</del>	<del>241,890</del>	
<del>イ</del> MutSeq 家系内変異解析検査			
<del>病的変異が 1 つの場合</del>	<del>1 回につき</del>	<del>39,490</del>	
<del>病的変異が 2 つの場合</del>	<del>1 回につき</del>	<del>58,520</del>	
<del>病的変異が 3 つの場合</del>	<del>1 回につき</del>	<del>77,440</del>	
<del>ウ</del> 遺伝性腫瘍多遺伝子パネル検査 CancerNext (36 遺伝子)	1 回につき	448,140 448,800	



CancerNext (-)BRCA (34 遺伝子)	1 回につき	<del>372,240</del>	
		372,900	
BRCANext (18 遺伝子)	1 回につき	<del>325,380</del>	
		326,150	
BRCANext (-)BRCA (16 遺伝子)	1 回につき	<del>300,080</del>	
		300,850	
<del>BRCANext=Expanded (23 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>363,330</del>	
<del>BRCANext=Expanded (-)BRCA (21 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>312,730</del>	
<del>ColoNext (20 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>332,970</del>	
<del>ProstateNext (14 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>307,670</del>	
<del>PancNext (13 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>305,140</del>	
<del>BrainTumorNext (29 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>383,570</del>	
<del>MelanomaNext (9 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>286,220</del>	
<del>RenalNext (20 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>343,090</del>	
<del>PGLNext (14 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>307,670</del>	
<del>CancerNext=Expanded (77 遺伝子)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>679,580</del>	
<del>CustomNext=Cancer</del>			
<del>—1 遺伝子から 5 遺伝子</del>	<del>1 回につき</del>	<del>248,820</del>	
<del>—6 遺伝子以降の加算額</del>	<del>1 遺伝子につ</del>	<del>5,500</del>	
	<del>き</del>		
Specific Site Analysis (Ambry)	1 回につき	47,300	
Specific Site Analysis (Other)	1 回につき	<del>64,790</del>	
		65,560	
<del>Target Mutation Analysis (igenomix) 1ヶ所</del>	<del>1 回につき</del>	<del>26,840</del>	
<del>Target Mutation Analysis (igenomix) 2ヶ所</del>	<del>1 回につき</del>	<del>39,490</del>	
<del>Target Mutation Analysis (igenomix) 3ヶ所</del>	<del>1 回につき</del>	<del>52,140</del>	
<del>MLPA (igenomix)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>26,840</del>	
Invitae Multi-Cancer Panel	1 回につき	<del>153,340</del>	
		154,110	
Invitae Common Hereditary Cancers Panel	1 回につき	<del>153,340</del>	
		154,110	
Family Variant Test	1 回につき	<del>33,220</del>	
		33,880	
(略)			
<del>(9) 全エクソンシーケンシング解析 (Whole exome sequencing: WES)</del>			
<del>ア 全エクソンシーケンシング解析 (WES)</del>	<del>1 回につき</del>	<del>1,046,210</del>	
<del>イ DNA 品質評価の結果に起因する検査中止の場合</del>	<del>1 回につき</del>	<del>99,220</del>	
<del>ウ 解析データ提供料</del>	<del>1 回につき</del>	<del>37,950</del>	

<del>-(10)</del> (9)	PAM50 遺伝子アッセイ	1 回につき	506,000	
<del>-(11)</del> (10)	68Ga-DOTATOC-PET/CT 検査	1 回につき	140,470	
<del>-(12)</del> (11)	68Ga-PSMA-11-PET/CT 検査	1 回につき	158,400	
<del>-(13)</del> (12)	68Ga-PSMA-11-PET/MR 検査	1 回につき	205,480	
<del>-(14)</del> (13)	68Ga-PSMA-11-PET/CT+MR 検査	1 回につき	241,780	
<del>-(15)</del> (14)	新型コロナウイルス (COVID-19) PCR 検査 (医学的に検査の必要はないが、患者が希望する場合)	1 回につき	15,730	
3 各種処置及び手術料				
(略)				
(2) 新生児及び乳児に係る検診及び入院				
(略)				
オ	拡大新生児マススクリーニング検査	1 回につき	15,070	
(略)				
(12) 難治性不妊症患者に対する自己末梢血リンパ球を用いた免疫療法				
ア	自己末梢血リンパ球を用いた免疫療法	1 回につき	<del>119,570</del> 105,380	
イ	細胞精製の結果に起因する中止の場合	1 回につき	52,250	
(略)				

備考 料金は全て税込表示である。ただし、括弧内の料金については、非課税とする。