

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	
(前 略)		附 則 (令和7年達示第1号) この規程は、令和7年4月1日から施行する。	
別表1	} (略)	別表1	} (同 左)
別表2		別表2	
別表3		別表3	(別 添)
別表4		別表4	(同 左)

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
1 各種相談料			
(略)			
(7) 妊娠と薬相談外来料	1 回につき	11,000	
2 各種検査料			
(略)			
(4) 遺伝子検査料			
ア 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	116,820	
イ その他遺伝子検査に係る料金			
ALDH2E487K	1 回につき	9,240	
常染色体優性多発性嚢胞腎遺伝子検査	1 回につき	41,360	
常染色体劣性多発性嚢胞腎遺伝子検査	1 回につき	52,470	
副腎疾患遺伝子検査	1 回につき	66,770	
成長障害遺伝子検査	1 回につき	66,770	
46,XY 性分化疾患遺伝子検査	1 回につき	66,770	
性成熟疾患遺伝子検査	1 回につき	66,770	
下垂体機能障害遺伝子検査	1 回につき	66,770	
糖尿病遺伝子検査	1 回につき	66,770	
尿細管性電解質異常症遺伝子検査	1 回につき	73,920	
骨端異形成症遺伝子検査	1 回につき	66,770	
骨形成不全症遺伝子検査	1 回につき	66,770	
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	23,870	
解析対象 2 カ所の場合	1 回につき	39,600	
解析対象 3 カ所の場合	1 回につき	55,330	
解析対象 4 カ所の場合	1 回につき	71,060	
解析対象 5 カ所の場合	1 回につき	86,790	
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	66,770	
アルカプトン尿症遺伝子検査	1 回につき	52,470	
稀な骨粗鬆症遺伝子検査	1 回につき	66,770	
X 連鎖性遺伝性水頭症遺伝子検査	1 回につき	52,470	
遺伝性低リン血症性くる病遺伝子検査	1 回につき	66,770	
遺伝性副甲状腺機能亢進症遺伝子検査	1 回につき	66,770	
レッシュ・ナイハン症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470	
流死産絨毛・胎児組織（POC） Reveal SNP マイクロ アレイ	1 回につき	130,240	

出生前診断 Reveal SNP マイクロアレイ	1 回につき	201,740
q-PCR (SNP への追加検査のみ)	1 回につき	44,440
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	16,720
解析対象 2 カ所の場合	1 回につき	21,010
解析対象 3 カ所の場合	1 回につき	25,300
解析対象 4 カ所の場合	1 回につき	29,590
解析対象 5 カ所の場合	1 回につき	33,880
微細欠失 FISH (分子細胞遺伝学的検査)	1 回につき	59,620
羊水染色体分析 (迅速) (Rapid FISH)	1 回につき	101,640
羊水染色体分析	1 回につき	87,340
流死産絨毛・胎児組織 (POC) 染色体分析	1 回につき	87,340
流産内容物 NGS 染色体検査 (単胎)	1 回につき	47,300
クリスタリン網膜症遺伝子検査	1 回につき	52,470
Cantu 症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
血友病遺伝子検査	1 回につき	52,470
反復発作性運動失調症遺伝子検査	1 回につき	52,470
家族性片麻痺性片頭痛遺伝子検査	1 回につき	52,470
グルコース-6-リン酸脱水素酵素欠乏症遺伝子検査	1 回につき	52,470
レット症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
BHD 症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
Dubin-Johnson 症候群及び Rotor 症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
家族性海綿状血管腫遺伝子検査	1 回につき	52,470
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	45,320
シングルサイト 2 サイト	1 回につき	66,770
シングルサイト 3 サイト	1 回につき	88,220
卵巣機能不全症遺伝子検査	1 回につき	66,770
遺伝性肺高血圧症遺伝子検査	1 回につき	66,770
孔脳症・裂脳症遺伝子検査	1 回につき	52,470
APRT 欠損症遺伝子検査	1 回につき	34,870
カムラティ・エンゲルマン症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
遺伝性副甲状腺機能低下症遺伝子検査	1 回につき	66,770
Stickler 症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
メイ・ヘグリン異常症遺伝子検査	1 回につき	52,470
無虹彩症遺伝子検査	1 回につき	52,470
肢先端脳梁症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
Nager 症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470

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	52, 470
低汗性外胚葉形成不全症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
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	52, 470
単一遺伝子疾患の出生前遺伝学的検査		
セットアップ検査	1 回につき	89, 100
本検査	1 回につき	89, 100
家族性若年性高尿酸血症性腎症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
骨パジェット病遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ワールデンプルグ症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770
軟骨毛髪低形成症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
コケイン症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ゼーツレコツェン症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
パリスターホール症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
トリーチャーコリンズ症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
DYM 遺伝子検査	1 回につき	52, 470
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	52, 470
コーエン症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
PLA2G6 関連神経変性症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
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	52, 470
先天性腎尿路異常遺伝子検査	1 回につき	66, 770
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	41, 360
屈曲肢異形成症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
遺伝性ヘモクロマトーシス遺伝子検査	1 回につき	67, 320
ヘルマンズキー・パドラック症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770
進行性骨化性線維異形成症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
先天性甲状腺機能低下症遺伝子検査	1 回につき	66, 770
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	54, 340
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	52, 470
ジュベール症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770
多発性軟骨性外骨腫症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ウィーデマン・スタイナー症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
先天性フィブリノーゲン欠損症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
MICPCH 症候群（CASK 異常症）遺伝子検査	1 回につき	52, 470
βサラセミア遺伝子検査	1 回につき	52, 470
クラリーノ症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
バルデー・ビードル症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770

骨関連シリオパチー遺伝子検査	1 回につき	66, 770
Renal tubular dysgenesis 遺伝子検査	1 回につき	52, 470
遠位関節拘縮症遺伝子検査	1 回につき	66, 770
ハートナップ病遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ラーセン症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
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	52, 470
ウェルナー症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770
HLA 型判定 (A, B Locus)	1 回につき	19, 580
HLA 型判定 (DR Locus)	1 回につき	19, 580
HLA 遺伝子型判定 (A Locus)	1 回につき	28, 160
HLA 遺伝子型判定 (B Locus)	1 回につき	28, 160
HLA 遺伝子型判定 (C Locus)	1 回につき	28, 160
HLA 遺伝子型判定 (DRB1)	1 回につき	28, 160
HLA 遺伝子型判定 (DQA1)	1 回につき	28, 160
HLA 遺伝子型判定 (DQB1)	1 回につき	28, 160
HLA 遺伝子型判定 (DPB1)	1 回につき	28, 160
出生前遺伝学的検査 (NIPT)	1 回につき	138, 270
腎性低尿酸血症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
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	52, 470
過成長症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770
Holt-Oram症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770
先天性中枢性低換気症候群遺伝子検査	1 回につき	59, 620
ガラクトース血症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
先天性全身性脂肪萎縮症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
睡眠関連過運動てんかん遺伝子検査	1 回につき	66, 770
先天性側弯・脊椎肋骨異骨症遺伝子検査	1 回につき	66, 770
DICER1 症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ロビノウ症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
近位指節癒合症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
DDX3X 関連神経発達異常症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
PURA 関連神経発達異常症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
GRIN2B 関連神経発達異常症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ASXL 異常症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
進行性白質脳症遺伝子検査	1 回につき	66, 770
家族性大動脈弁上狭窄症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
SHOX 異常症 MLPA	1 回につき	61, 050
先天性副腎過形成症 MLPA	1 回につき	61, 050

Y 染色体微細欠失 MLPA	1 回につき	61, 050
シルバー・ラッセル症候群 MS-MLPA	1 回につき	73, 920
ベックウィズ・ビーデマン症候群 MS-MLPA	1 回につき	73, 920
テンプル症候群 MS-MLPA	1 回につき	73, 920
新生児一過性糖尿病 MS-MLPA	1 回につき	73, 920
偽性副甲状腺機能低下症 MS-MLPA	1 回につき	73, 920
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	73, 920
原発性脂質異常症（14 疾患）遺伝子解析	1 回につき	65, 340
出生前絨毛染色体分析	1 回につき	87, 340
Raynaud-Claes 症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
膿疱性乾癬遺伝子検査	1 回につき	52, 470
Dent 病/Lowe 症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
遺伝性尿管細管性アシドーシス遺伝子検査	1 回につき	52, 470
巨脳症-毛細血管奇形症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
シスチン尿症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
小児四肢疼痛発作症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
先天性乏毛症・縮毛症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
骨溶解症遺伝子検査	1 回につき	66, 770
MaterniT21 PLUS	1 回につき	95, 370
羊水染色体（LABCORP）	1 回につき	87, 340
眼歯指異形成症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
遺伝性血小板異常症遺伝子検査	1 回につき	66, 770
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	52, 470
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	66, 770
偽性副甲状腺機能低下症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
先天性鉄剤不応性鉄欠乏性貧血遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ケラチン症性魚鱗癬遺伝子検査	1 回につき	52, 470
道化師様魚鱗癬遺伝子検査	1 回につき	52, 470
常染色体潜性遺伝性魚鱗癬遺伝子検査	1 回につき	66, 770
魚鱗癬症候群遺伝子検査	1 回につき	66, 770
褐色細胞腫・パラガングリオーマ遺伝子検査	1 回につき	66, 770
高チロシン血症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
脊髄小脳変性症 SCA1 ATXN1 解析	1 回につき	16, 720
脊髄小脳変性症 SCA2 ATXN2 解析	1 回につき	16, 720
脊髄小脳変性症 SCA3 ATXN3 解析（MJD）	1 回につき	16, 720
脊髄小脳変性症 SCA6 CACNA1A 解析	1 回につき	16, 720
脊髄小脳変性症 DRPLA ATN1 解析	1 回につき	16, 720
羊水細胞染色体検査	1 回につき	75, 900

FISH+羊水細胞染色体検査	1 回につき	111, 650
絨毛細胞染色体検査	1 回につき	83, 050
FISH+絨毛細胞染色体検査	1 回につき	118, 800
滑脳症遺伝子検査	1 回につき	73, 920
掌蹠角化症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
先天性爪甲肥厚症遺伝子検査	1 回につき	73, 920
遺伝性球状赤血球症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
第 XIII 因子欠乏症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
マリネスコ・シェーグレン症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
悪性高熱症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
ILNEB 症候群遺伝子検査	1 回につき	52, 470
家族性偽高カリウム血症遺伝子検査	1 回につき	52, 470
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	66, 770
原発性萌出不全遺伝子検査	1 回につき	52, 470
Lynch 症候群遺伝子検査	1 回につき	54, 340
Li-Fraumeni 症候群遺伝子検査	1 回につき	34, 870
家族性大腸ポリポーシス遺伝子検査	1 回につき	41, 360
Von Hippel-Lindau 病遺伝子検査	1 回につき	34, 870
遺伝性パラガングリオーマ遺伝子検査	1 回につき	80, 410
神経線維腫症 1 型遺伝子検査	1 回につき	41, 360
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	34, 870
脳海綿状血管腫（CCM）遺伝子検査	1 回につき	41, 360
Distal arthrogryposis 遺伝子検査	1 回につき	67, 320
ドラベ症候群・類縁疾患関連遺伝子検査	1 回につき	54, 340
毛細血管拡張性小脳失調症遺伝子検査	1 回につき	34, 870
オン・デマンド遺伝子検査		
1 遺伝子	1 回につき	41, 360
2 遺伝子	1 回につき	47, 850
3 遺伝子	1 回につき	54, 340
4 遺伝子	1 回につき	60, 830
5 遺伝子	1 回につき	67, 320
シングルポイント検査	1 回につき	21, 890
拡張型心筋症遺伝子検査	1 回につき	55, 330
不整脈原性右室心筋症（ARVC）遺伝子検査	1 回につき	55, 330
Brugada 症候群遺伝子検査	1 回につき	55, 330
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	55, 330

QT 短縮症候群遺伝子検査	1 回につき	55,330
心房細動・徐脈性不整脈疾患遺伝子検査	1 回につき	55,330
Cowden 症候群遺伝子検査	1 回につき	57,860
びまん性胃がん遺伝子検査	1 回につき	57,860
若年性ポリポーシス症候群遺伝子検査	1 回につき	57,860
アップショー・シュールマン症候群遺伝子検査	1 回につき	52,470
バーター・ギッテルマン症候群遺伝子検査	1 回につき	73,920
変動性・対称性紅斑角皮症遺伝子検査	1 回につき	66,770
クリッペル・ファイル症候群遺伝子検査	1 回につき	66,770
脊椎骨端異形成症遺伝子検査	1 回につき	66,770
神経発達障害症候群遺伝子検査	1 回につき	66,770
原発性小頭症遺伝子検査	1 回につき	66,770
VHL スクリーニング	1 回につき	116,820
APOE Alzheimer's Disease Risk	1 回につき	38,170
家族性アルドステロン症遺伝子検査	1 回につき	66,770
先天性胆汁酸代謝異常症遺伝子検査	1 回につき	66,770
掌蹠角化症（鑑別診断を含む包括的検査）遺伝子検査	1 回につき	81,070
Peutz-Jeghers 症候群遺伝子検査	1 回につき	57,860
$\alpha 1$ アンチトリプシン欠乏症遺伝子検査	1 回につき	57,860
骨髄異形成症候群/急性骨髄性白血病遺伝子検査	1 回につき	57,860
VistaSeq®	1 回につき	238,370
VistaSeq® w/o BRCA	1 回につき	231,220
Targeted Variant Analysis (1 variant)	1 回につき	45,320
Targeted Variant Analysis (2 variants)	1 回につき	66,770
Targeted Variant Analysis (3 variants)	1 回につき	88,220
BRCA1/2 Comprehensive フルシーケンシング+ 欠失・重複解析	1 回につき	119,680
(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。