

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8年達示第1号) この規程は、令和8年4月1日から施行する。</p> <p>別表1 (同 左) 別表2 } (別 添) 別表3 } 別表4 (同 左)</p> |

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) | | | |
| 2 文書料(法令に基づき無料で交付すべきものを除く。)及び文書発送料 | | | |
| (1) 普通診断書料 | 1通につき | 4,400 6,600 | |
| (2) 死亡診断書 (死体検案書) 料 | 1通につき | 4,400 7,700 | |
| (3) 死体検案書料 | 1通につき | 8,800 | |
| (3) (4) 特殊診断書料 | 1通につき | 7,700 11,000 | |
| (5) その他特殊診断書料 | 1通につき | 8,800 | |
| (4) 外国語診断書料 | 1通につき | 11,000 | |
| (5) (6) 一般証明書料 | 1通につき | 2,200 | |
| (6) (7) 特殊証明書料 | 1通につき | 5,500 | |
| (8) 外国語診断書料 | 1通につき | 16,500 | |
| (7) (9) (1) から (86) に関連する電子媒体複写料(放射線画像の複写に限る。) | DVD-R1枚につきにつき | 2,200 | |
| (8) (10) 文書発送料(文書を郵便により交付する場合) | | 当該郵送に必要なとなる日本郵便株式会社が定める第一種郵便物又は国際郵便物の料金 | |
| (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) | | | |
| オ PGT-M | | | |
| 初回 | 1回につき | 593,120 | |
| 2回目以降 | 1回につき | 158,400 | |
| セットアップ完了後検査中止の場合 | 1回につき | 447,260 | |
| 解析料（検体数5個目まで） | 1回につき | 158,730 | |
| 解析追加料（検体数6個目以降） | 1個につき | 14,300 | |
| セットアップ検査料（セットアップ証明書1通含む） | 1回につき | 449,020 | |
| セットアップ証明書（2通目以降） | 1通につき | 14,300 | |
| STRマーカー検査の追加 | 1検体あたり | 28,600 | |
| (略) | | | |
| (略) | | | |
| (4) 遺伝子検査料 | | | |
| 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 74,030 | |
| 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 |
| 流産産絨毛・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 |
| 絨毛染色体検査 (POC) | 1回につき | 54,670 |
| 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 | 35,090 |
| Dubin-Johnson 症候群及び Rotor 症候群遺伝子検査 | 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 |
| | | 45,430 |
| シングルサイト 2 サイト | 1回につき | 66,770 |
| | | 66,880 |
| シングルサイト 3 サイト | 1回につき | 88,220 |
| | | 88,330 |

| | | |
|-------------------------------------|-------|---------|
| 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 | 90,200 |
| 本検査 | 1回につき | 115,940 |
| 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 |
| ワールデンブ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 | 35,090 |
| 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 |
| ヘルマンスキー・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 |
| 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 |
| 先天性中枢性定換気症候群遺伝子検査（リピート解析 およびシーケンス解析で変異が同定されない場合） | 1回につき | 58,080 |
| 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 |
| 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 |
| 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 | 74, 030 |
| 不整脈原性右室心筋症 (ARVC) 遺伝子検査 | 1 回につき | 74, 030 |
| Brugada 症候群遺伝子検査 | 1 回につき | 74, 030 |
| 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 | 74, 030 |
| QT 短縮症候群遺伝子検査 | 1 回につき | 74, 030 |
| 心房細動・徐脈性不整脈疾患遺伝子検査 | 1 回につき | 74, 030 |
| 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 |
| α1 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 |
| POLE 遺伝子解析 (子宮体癌) | 1 回につき | 60, 940 |

| | | |
|--|------------------|-------------------|
| 本院で作製した病理標本を用いる場合 | | 70,180 |
| 本院以外で作製した病理標本を用いる場合 | 1回につき | 51,480 |
| Brooke-Spiegler 症候群、多発性円柱腫及び多発性毛包 上皮腫遺伝子検査 | 1回につき | 52,580 |
| Diamond-Blackfan 貧血遺伝子検査 | 1回につき | 58,080 |
| IKBKG 遺伝子検査 | | |
| 基本検査 | 1回につき | 102,630 |
| 追加検査 | 1回につき | 71,500 |
| 全前脳胞症遺伝子検査 | 1回につき | 66,880 |
| TP53 スクリーニング (正常組織追加検査を含む) | 1回につき | 116,930 |
| Invitae Hereditary Colorectal Cancer Guidelines- Based Panel | 1回につき | 109,780 |
| Invitae Hereditary Breast and Gyn Cancer Guidelines-Based Panel | 1回につき | 109,780 |
| Invitae Hereditary Myelodysplastic Syndrome/Leukemia Panel | 1回につき | 145,530 |
| Invitae Microphthalmia, Anophthalmia, Coloboma (MAC) and Anterior Segment Dysgenesis Panel | 1回につき | 202,730 |
| Invitae Connective Tissue Disorders Panel | 1回につき | 202,730 |
| (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。