

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7年達示第47号) この規程は、令和7年8月26日から施行する。</p> <p>別表1 } (同 左) 別表2 } 別表3 (別 添) 別表4 (同 左)</p>

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			
(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	
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
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	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	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	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 arthrogyriposis 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）		
本院で作製した病理標本を用いる場合	1回につき	60,940
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
(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。