

平成 28 年度医科診療報酬点数表

1) 感染症関連検査(カッコ内は保険点数)

区分	検査項目
D023-1	細菌核酸検出(白血球) (1 菌種につき 130)
D023-2	淋菌, クラミジア・トラコマチス核酸検出 (204)
D023-3	淋菌及びクラミジア・トラコマチス同時核酸検出 (286)
D023-4	HBV 核酸定量, 単純疱疹・水痘带状疱疹ウイルス核酸定量 (287)
D023-5	レジオネラ核酸検出 (292)
D023-6	マイコプラズマ核酸検出 (300)
D023-7	HCV 核酸検出, HPV 核酸検出, HPV 簡易ジェノタイプ判定 (360)
D023-8	インフルエンザ核酸検出, 抗酸菌群核酸同定, 結核菌群核酸検出 (410)
D023-9	マイコバクテリウムアビウム・イントラセルラー核酸検出 (421)
D023-10	HCV 核酸定量, HBV 核酸 pre-core, core promotor 変異検出, MRSA 遺伝子検出, SARS コロナウイルス核酸検出, HTLV-1 核酸検出 (450)
D023-11	HIV-I 核酸定量 (520, 濃縮後定量すると+130)
D023-12	結核菌群 RFP・PZA・INH 耐性遺伝子検出 (850)
D023-13	HPV-ジェノタイプ判定(2,000)
D023-14	HIV-ジェノタイプ薬剤耐性検査 (6,000)

2) 体細胞遺伝子検査・遺伝学的検査(カッコ内は保険点数)

区分	検査項目
D004-2	悪性腫瘍遺伝子検査 (別表 1)
	抗悪性腫瘍剤感受性検査 (2,500)
D006-2	造血器腫瘍遺伝子検査(2,100)
D006-3	Major BCR-ABL1 mRNA 定量(国際標準値 2,520, それ以外 1,200)
D006-4	遺伝学的検査(別表 2)(3,880)
D006-5	染色体検査 (2,712, 分染法で+397)
D006-6	免疫関連遺伝子再構成 (2,520)
D006-7	UDP グルクロン酸転移酵素遺伝子多型 (2,100)
D006-8	サイトケラチン 19(KRT19) mRNA 検出 (2,400)
D006-9	WT-1 mRNA (2,520)
N005-1	HER2 遺伝子標本作製 (2,700, 病理標本を併せて作製 3,050))
N005-2	ALK 融合遺伝子標本作製 (6,520)

別表 1 悪性腫瘍遺伝子検査

イ	EGFR (2,500) ^{#1}	ロ	EGFR (2,100) ^{#2}	ハ	K-ras (2,100)	ニ	EWS-FLi1 (2,100)
ホ	TLS-CHOP (2,100)	ヘ	SYT-SSX (2,100)	ト	c-kit (2,500)	チ	MSI ^{#3} (2,100)
リ	BRAF (6,520)	ヌ	RAS (2,500)	ル	センチネルリンパ節生検 (2,100)		

#1:リアルタイム PCR #2:リアルタイム PCR 以外

#3:マイクロサテライト不安定検査

別表 2 遺伝学的検査 (3,880)

ア	デュシェンヌ型筋ジストロフィー, ベッカー型筋ジストロフィー, 福山型先天性筋ジストロフィー, 筋ジストロフィー, 栄養障害型表皮水疱症, 家族性アミロイドーシス, 先天性 QT 延長症候群, 脊髄性筋萎縮症
イ	ハンチントン病, 球脊髄性筋萎縮症, 網膜芽細胞腫, 甲状腺髄様癌
ウ	フェニルケトン尿症, メープルシロップ尿症, ホモシスチン尿症, シトルリン血症 (1型), アルギノコハク酸血症, メチルマロン酸血症, プロピオン酸血症, イソ吉草酸血症, メチルクロトニルグリシン尿症, HMG 血症, 複合カルボキシラーゼ欠損症, グルタル酸血症 1 型, MCAD 欠損症, VLCAD 欠損症, MTP (LCHAD) 欠損症, CPT1 欠損症, 筋強直性ジストロフィー, 隆起性皮膚線維肉腫, 先天性銅代謝異常症, 色素性乾皮症, 先天性難聴, ロイスディーツ症候群, 家族性大動脈瘤・解離
エ	神経有棘赤血球症, 先天性筋無力症候群, ライソゾーム病(ムコ多糖症 I・II 型, ゴーシェ病, ファブリ病, ポンペ病を含む), プリオン病, 原発性免疫不全症候群, クリオピリン関連周期熱症候群, 神経フェリチン症, ペリー症候群, 先天性大脳白質形成不全症(中枢神経白質形成異常症を含む), 環状 20 番染色体症候群, PCDH19 関連症候群, 低ホスファターゼ症, ウィリアムズ症候群, クルーゾン症候群, アペール症候群, ファイファー症候群, アントレー・ビクスラー症候群, ロスマンド・トムソン症候群, プラダー・ウィリアムズ症候群, 1p36 欠失症候群, 4p 欠失症候群, 5p 欠失症候群, 第 14 番染色体父親性ダイソミー症候群, アンジェルマン症候群, スミス・マギニス症候群, 22q11.2 欠失症候群, エマヌエル症候群, 脆弱 X 症候群関連疾患, 脆弱 X 症候群, ウォルフラム症候群, タンジール病, 高 IgD 症候群, 化膿性無菌性関節炎・壊疽性膿皮症・アクネ症候群, 先天性赤血球形成異常性貧血, 若年発症型両側性感音難聴, 尿素サイクル異常症, マルフアン症候群, エーラスダンロス症候群(血管型)