

녹 의: 제15 - 255호
수 신: 병(의)원장
참 조: 진단검사의학과장, 핵의학과장, 보험심사과장, 검사실장, 외주수탁 담당
제 목: 2016년 검사수가 안내

2015년 12월 30일



1. 귀 원의 무궁한 발전을 기원합니다.
2. 2016년 검사수가를 아래와 같이 안내드리오니 귀원의 많은 협조 부탁드립니다.

- 아 래 -

1. 검사정보 변경

검사명	변경 전	변경 후	비고
TP53 gene mutation family test (GC Labs 코드: G294)	· 보험정보: - · 검사수가: 99,400원	· 보험정보: 나580 C5805006 (2004.46점) · 검사수가: 153,540원	· 사유: 녹의 제15-250호 정정 · 적용일: 2016년 01월 01일 접수분 * 보건복지부 고시 제2015-204호
(특검)As (Arsenic,비소)(U) (GC Labs 코드: K527)	· 보험정보: 나451 CY373290 (251.42점) · 검사수가: 19,260원	· 보험정보: 나452 C4523990 (313.68점) · 검사수가: 24,030원	
(특검)As (Arsenic,비소)(WB) (GC Labs 코드: L258)	· 보험정보: 나451 CY373290 (251.42점) · 검사수가: 19,260원	· 보험정보: 나452 C4523990 (313.68점) · 검사수가: 24,030원	· 사유: 재수탁기관에서 변경 · 적용일: 2016년 01월 01일 접수분
N-methylacetamide (NMAC) (GC Labs 코드: S318)	· 보험정보: 나451 CY373290 (251.42점) · 검사수가: 19,260원	· 보험정보: - · 검사수가: 19,260원	

2. 2016년 검사수가 안내

- 별첨1. 2016년 비급여·기타 항목 내역
- 별첨2. 보건복지부 고시 제2015-204호 의거 검사정보 내역

* 적용일: 2016년 01월 01일(금) 접수분



의료법인 녹십자의료재단

2016년 비급여·기타 항목 변경 내역

별첨1

No.	GC Labs 코드	검사항목	분류 번호	보험 코드	검사수가	
					2015년	2016년
1	K782	Desmoglein 1	노433	CZ433	65,000	67,000
2	K783	Desmoglein 3	노433	CZ433	65,000	67,000
3	X431	CDH1 gene Mutation	노595	CZ601	807,500	807,500
4	K070	SMAD4 gene mutation	노595	CZ603	405,000	433,000
5	L235	Mitochondrial DNA full sequencing	노595	CZ609 CZ610 CZ611	825,000	850,000
6	M720	선천성난청유전자(GJB2)	노595	CZ623	76,200	78,400
7	G296	GNE gene mutation	노595	CZ624	458,900	490,000
8	X208	CACNA1A Gene Mutation	노595	CZ628	1,740,900	1,740,900
9	X175	PROS1 gene Mutation(protein S deficiency)	노595	CZ632	588,000	588,000
10	Z896	WAS gene Mutation(Wiskott-Aldrich syndrome)	노595	CZ633	589,100	589,100
11	X174	PROC gene Mutation(protein C deficiency)	노595	CZ636	400,100	461,000
12	X829	PKD2 gene Mutation	노595	CZ659	494,600	632,000
13	K970	MAPT gene mutation	노595	CZ660	494,600	575,000
14	X079	BTK gene Mutation	노595	CZ664	573,300	632,000
15	X555	PRSS1 gene mutation	노595	CZ703	190,000	200,000
16	K225	PKD1 gene Mutation	노595	CZ721	1,731,000	1,973,000
17	K252	GNAS gene mutation	노595	CZ729	445,000	490,000
18	X563	IKBKG 유전자	노595	CZ734	384,000	384,000
19	K673	SCN1A gene mutation	노595	CZ758	848,000	975,000
20	L268	FLCN gene mutation	노595	CZ761	520,000	540,000
21	X065	PMP22 유전자, 엑손결실/중복[MLPA법]	노596	CZ827	300,000	310,000
22	K604	VHL gene deletion/duplication	노596	CZ828	458,900	476,000
23	K841	FBN1 gene deletion/duplication	노596	CZ852	707,000	802,000
24	X177	ABO gene genotype	노597	CZ897	202,700	204,000
25	P546	GST gene Genotype(GSTM1, GSTP1, GSTT1)	노597	CZ899	299,100	315,100
26	L418	CYP2C19 Major Polymorphism(SNP)	노597	CZ900	82,700	85,100
27	X640	NAT2 genotyping	노597	CZ902	153,000	168,000
28	M560	CYP2C9 genotyping(Full)	노597	CZ905	465,200	512,000
29	K571	GGCX gene mutation	노597	CZ908	526,100	575,000
30	IM10	Adrenal Stress Profile	-	-	204,000	204,000
31	X832	Chromosomal microarray(PB)	-	-	760,000	782,800
32	IM03	Fatty Acid Profile(Plasma)	-	-	300,000	300,000
33	S615	Fragile X PCR	-	-	85,500	88,000
34	IM06	GI Effects Stool Profiles	-	-	600,000	600,000
35	IM05	IgG4 Food Antibodies(90종)	-	-	250,000	265,000
36	L419	Myotonic dystrophy(DM1, Gene scan)	-	-	74,530	76,700
37	U506	Oxcarbazepine(Trileptal)	-	-	51,650	54,000
38	B866	Topiramate	-	-	51,650	54,000
39	X277	마약확진검사1(Codeine+Morphine+6-Acetylmorphine)	-	-	55,000	65,000
40	X276	마약확진검사2(Amphetamine+Methamphetamine+ Benzoylecgonine)	-	-	55,000	65,000
41	X279	마약확진검사3(THC-COOH+PCP)	-	-	55,000	65,000
42	L047	윌슨병 선별(신생아)	-	-	40,000	41,200

보건복지부 고시 제15-204호 의거 검사정보 변경 내역

별첨2-1

1. 분류체계 개편에 따른 기 급여 항목 재배치 항목

No.	GC Labs 코드	검사항목	개정 전(2015.12.31.까지)				개정(2016.01.01.부터 변경)			
			분류 번호	보험 코드	상대가치 점수	검사수가	분류 번호	보험 코드	상대가치 점수	검사수가
1	B896	BCR/ABL minor mRNA 정량(BM)	나587	CZ809006	1694.66	126,080	나583	C5831166	1595.76	122,240
2	B894	BCR/ABL minor mRNA 정량(WB)	나587	CZ809006	1694.66	126,080	나583	C5831166	1595.76	122,240
3	X587	SYT-SSX fusion gene	나596	CX564006	633.09	47,100	나583	C5830046	1352.85	103,630
4	X615	EWS/FLI 재배열	나597	C5979006	1791.12	133,260	나583	C5831046	1595.76	122,240
5	S203	Friedreich's Ataxia	나598	C5980006	1001.80	74,530	나580	C5811036	1001.80	76,740
6	Z955	Myotonic dystrophy	나598	C5980006	1001.80	74,530	나580	C5811046	1001.80	76,740
7	S685	Fragile X PCR(Southern)	나598	C5987006	936.71	158,950	나583	C5811026	1001.80	76,740
			너573	CY539006	1199.67		나583	C5803126	1199.67	91,890
8	D713	RET Mutation	나599	CY571006	4105.53	305,450	나580	C5807266	3185.27	243,990
9	S930	Breakage Ch(Fanco. set)	나600-2	C6006006	1590.33	118,320	나600	C6006006	1590.33	121,820
15	S931	Breakage study(Fanco.set)	너569	CY692006	1890.64	140,660	나600	CY692006	1890.64	144,820
10	Z119	LHON	너562	CY622006×4	1884.24	140,200	나580	C5802116	470.31	36,030
11	B887	Hemochromatosis(서울대)	너562	CY627006	471.16	35,050	나580	C5802096	470.31	36,030
12	K598	MTHFR 1298A>C	너562	CY628006	475.79	35,400	나580	C5802106	470.31	36,030
13	X250	GSD1a, G6PC Mutation	너562	CY630006×6	2898.48	215,640	나580	C5807096	3185.27	243,990
14	Z966	DYT 1	너562	CY635006	471.06	35,050	나580	C5802156	470.31	36,030
16	K836	SCA study 17	너573	C6097006	1199.67	89,260	나580	C5803106	1199.67	91,890
17	X194	SCA study 8	너573	C6098006	1199.67	89,260	나580	C5803076	1199.67	91,890
18	Z150	Huntington's Disease	너573	CY531006	1199.67	89,260	나580	C5803096	1199.67	91,890
19	S902	SBMA(spinobulbar muscular atrophy)	너573	CY532006	1199.67	89,260	나580	C5803016	1199.67	91,890
20	X288	DRPLA gene mutation	너573	CY533006	1199.67	89,260	나580	C5803026	1199.67	91,890

보건복지부 고시 제15-204호 의거 검사정보 변경 내역

별첨2-2

2. 급여 적용 대상 유전자 검사 항목(비급여→급여)

No.	GC Labs 코드	검사항목	개정 전(2015.12.31.까지)				개정(2016.01.01.부터 변경)			
			분류 번호	보험 코드	상대가치 점수	검사수가	분류 번호	보험 코드	상대가치 점수	검사수가
1	M523	VHL gene Mutation	노595	CZ595	-	276,200	나580	C5806146	2004.46	153,540
2	X157	HPRT1 Gene Mutation	노595	CZ599	-	543,000	나580	C5807166	3185.27	243,990
3	X209	RB1 Gene Point Mutation	노595	CZ600	-	1,087,800	나580	C5809186	7298.26	559,050
4	X004	STK11 Gene Point Mutation	노595	CZ602	-	434,700	나580	C5807316	3185.27	243,990
5	D751	MELAS Sequencing	노595	CZ610	-	134,000	나580	C5806086	2004.46	153,540
6	Z162	Marfan syndrome(FBN1)	노595	CZ613	-	1,072,100	나580	C5810116	11094.85	849,870
7	X410	SPAST gene Mutation(SPG4)	노595	CZ615	-	601,000	나580	C5808326	4664.21	357,280
8	S217	PMP22 유전자 돌연변이[염기서열검사]	노595	CZ616	-	270,000	나580	C5806106	2004.46	153,540
9	M740	GJB1 gene Mutation(CMTX)	노595	CZ617	-	245,700	나580	C5806046	2004.46	153,540
10	X835	PARK2 gene mutation	노595	CZ620	-	655,000	나580	C5808226	4664.21	357,280
11	S809	NF1(Neurofibromatosis 1)	노595	CZ629	-	1,207,000	나580	C5809126	7298.26	559,050
12	X409	ATL1 gene Mutation(SPG3)	노595	CZ630	-	541,800	나580	C5808336	4664.21	357,280
13	X140	CFTR gene Mutation	노595	CZ631	-	1,041,600	나580	C5809076	7298.26	559,050
14	X147	TSC1 Gene Mutation	노595	CZ638	-	947,100	나580	C5809226	7298.26	559,050
15	X122	TSC2 gene Mutation	노595	CZ639	-	1,501,500	나580	C5810136	11094.85	849,870
16	X519	PABPN1 gene point mutation	노595	CZ641	-	153,000	나580	C5806096	2004.46	153,540
17	S219	Rett syndrome(MECP2)	노595	CZ642	-	402,200	나580	C5807206	3185.27	243,990
18	X801	F9 gene Mutation(Hemophilia B)	노595	CZ645	-	377,000	나580	C5807086	3185.27	243,990
19	X284	MFN2 gene Mutation(CMT2A)	노595	CZ646	-	676,200	나580	C5808186	4664.21	357,280
20	X176	GCH1 Gene Mutation	노595	CZ650	-	404,000	나580	C5807126	3185.27	243,990
21	X551	COL1A1/COL1A2 Gene Mutation	노595	CZ652	-	1,781,000	나580	C5810036	11094.85	1,699,740
				CZ653				C5810046		
22	K121	COL1A1/COL1A2 Gene Mutation(가족검사)	노595	CZ652	-	134,000	나580	C5805006	2004.46	153,540
				CZ653						
23	X853	CACNA1S gene Mutation	노595	CZ656	-	182,700	나580	C5806026	2004.46	153,540
24	K337	ATP7A gene mutation	노595	CZ681	-	831,600	나580	C5809036	7298.26	559,050
25	X852	SCN4A gene mutation	노595	CZ682	-	1,001,700	나580	C5809196	7298.26	559,050
26	X624	COL3A1 gene Mutation	노595	CZ683	-	1,455,300	나580	C5810066	11094.85	849,870
27	L045	SMA, SMN1 sequencing	노595	CZ690	-	315,000	나580	C5807306	3185.27	243,990
28	Z053	FGFR2	노595	CZ693	-	218,000	나580	C5808086	4664.21	357,280
29	L126	VWF gene mutation	노595	CZ696	-	1,536,000	나580	C5810146	11094.85	849,870
30	X938	Vit.D resistant rickets	노595	CZ700	-	781,000	나580	C5809176	7298.26	559,050
31	K116	ELANE gene, mutation (ELA2, neutropenia)	노595	CZ706	-	228,000	나580	C5806036	2004.46	153,540
32	K393	PDGFRA(삼성)	노595	CZ708	-	273,000	나583	C5835016	1908.59	146,200
33	K488	F7 gene mutation	노595	CZ709	-	352,000	나580	C5807076	3185.27	243,990
34	L289	GFAP gene mutation	노595	CZ710	-	400,100	나580	C5807136	3185.27	243,990
35	K275	PANK2 gene mutation	노595	CZ717	-	327,000	나580	C5807246	3185.27	243,990
36	K788	DHCR7 gene mutation	노595	CZ719	-	426,000	나580	C5807066	3185.27	243,990
37	K231	COL2A1 Gene Mutation	노595	CZ726	-	1,800,000	나580	C5810056	11094.85	849,870
38	K200	UNC13D gene mutation	노595	CZ732	-	692,000	나580	C5809236	7298.26	559,050
39	K228	PRF1 gene mutation	노595	CZ733	-	264,600	나580	C5807256	3185.27	243,990
40	K979	LMNA gene mutation	노595	CZ744	-	429,500	나580	C5808166	4664.21	357,280
41	Z164	AML1/ETO 정량	노596	CZ808	-	173,000	나583	C5831236	1595.76	122,240
42	X168	FSHD.D4Z4(Southern Blot)	노596	CZ820	-	541,000	나580	C5811016	1001.80	76,740
43	M713	Prader-Willi PCR	노596	CZ832	-	204,000	나580	C5803136	1199.67	91,890
44	M010	BRCA family test	가족검사			96,500	나580	C5805006	2004.46	153,540

보건복지부 고시 제15-204호 의거 검사정보 변경 내역
별첨2-3
3. '노598 기타 검사' 중 CZ967 삭제 항목

No.	GC Labs 코드	검사항목	개정 전(2015.12.31.까지)			개정(2016.01.01.부터 변경)		
			분류 번호	보험 코드	검사수가	분류 번호	보험 코드	검사수가
1	Z038	FISH(22q12, EWSR1 gene)	노598	CZ967	276,000	-	-	276,000
2	X980	FISH(AML1/ETO)-파라핀 Block	노598	CZ967	291,000	-	-	291,000
3	X983	FISH(CBFB, inv 16)-파라핀 Block	노598	CZ967	291,000	-	-	291,000
4	B541	FISH(C-myc, 8q24)	노598	CZ967	257,000	-	-	257,000
5	B543	FISH(Cyclin D1)	노598	CZ967	260,000	-	-	260,000
6	B544	FISH(D13S25, 13q14.3)	노598	CZ967	291,000	-	-	291,000
7	X422	FISH(D7S522, 7q31)	노598	CZ967	220,000	-	-	220,000
8	B548	FISH(IGH/BCL2 trans.)	노598	CZ967	260,000	-	-	260,000
9	B571	FISH(iso 17q)	노598	CZ967	390,000	-	-	390,000
10	B549	FISH(Kallmann syndrome)	노598	CZ967	267,000	-	-	267,000
11	B850	FISH(MYC, 8q24)rearang.	노598	CZ967	261,000	-	-	261,000
12	B554	FISH(n-myc, 2p23-p24)	노598	CZ967	230,000	-	-	230,000
13	X981	FISH(PML/RARA)-파라핀 Block	노598	CZ967	291,000	-	-	291,000
14	Z027	FISH(SRY, Yp11.3)	노598	CZ967	276,000	-	-	276,000
15	X281	FISH(SYT)	노598	CZ967	264,000	-	-	277,000
16	H978	FISH(T(8;14), IGH/MYC)	노598	CZ967	266,000	-	-	266,000
17	L363	FISH(TFE3)	노598	CZ967	368,000	-	-	380,000
18	H979	FISH(Trisomy 1q (1q25))	노598	CZ967	240,000	-	-	240,000
19	Z037	FISH(파라핀 pretreatment)	노598	CZ967	120,000	-	-	120,000
20	X172	t(2;5)2p23 R.FISH(ALK)	노598	CZ967	250,000	-	-	250,000