

별첨

보건복지부 고시 제2016-229호 의거 검사정보 변경 내역

1. 급여 적용 대상(비급여→급여 신설)

No.	GC Labs 코드	검사항목	개정 전(2017.01.31까지)			개정(2017.02.01부터 변경)			
			분류 번호	보험 코드	검사수가	분류 번호	보험 코드	상대가치 점수	검사수가
1	K070	SMAD4 gene mutation	노595	CZ603	441,000	나580	C5808696	4664.21	368,470
2	C611	CAH major mutation	노595	CZ608	510,000	나580	C5807416	3185.27	251,640
3	D750	MERRF sequencing	노595	CZ611	190,000	나580	C5806246	2004.46	158,350
4	X025	LDL Receptor gene Mutation	노595	CZ622	775,000	나580	C5808536	4664.21	368,470
5	G296	GNE gene mutation	노595	CZ624	490,000	나580	C5808496	4664.21	368,470
6	X208	CACNA1A Gene Mutation	노595	CZ628	1,825,000	나580	C5810156	11094.85	876,490
7	X175	PROS1 gene Mutation(protein S deficiency)	노595	CZ632	621,000	나580	C5808656	4664.21	368,470
8	Z896	WAS gene Mutation(Wiskott-Aldrich syndrome)	노595	CZ633	589,100	나580	C5808716	4664.21	368,470
9	X174	PROC gene Mutation(protein C deficiency)	노595	CZ636	461,000	나580	C5807506	3185.27	251,640
10	X816	COMP gene mutation	노595	CZ655	640,000	나580	C5808396	4664.21	368,470
11	X256	KCNQ1 Gene Mutation	노595	CZ658	600,000	나580	C5808526	4664.21	368,470
12	X829	PKD2 gene Mutation	노595	CZ659	632,000	나580	C5808646	4664.21	368,470
13	K970	MAPT gene mutation	노595	CZ660	575,000	나580	C5808546	4664.21	368,470
14	X054	Androgen insensitivity Syndrome	노595	CZ663	659,000	나580	C5808376	4664.21	368,470
15	X079	BTK gene Mutation	노595	CZ664	652,000	나580	C5808386	4664.21	368,470
16	X272	Long QT Syndrome(SCN5A Gene)	노595	CZ688	960,000	나580	C5809396	7298.26	576,560
17	Z025	Leigh disease	노595	CZ698	340,000	나580	C5806226	2004.46	158,350
18	K995	NARP, MT-ATP6 sequencing	노595	CZ698	209,000	나580	C5806226	2004.46	158,350
19	X294	SGCE Gene Mutation	노595	CZ701	486,200	나580	C5808676	4664.21	368,470
20	L549	NTRK1 sequencing	노595	CZ705	601,000	나580	C5808636	4664.21	368,470
21	K878	SLC12A3 gene mutation	노595	CZ711	892,000	나580	C5809406	7298.26	576,560
22	K225	PKD1 gene Mutation	노595	CZ721	2,065,000	나580	C5810176	11094.85	876,490
23	L387	MCAD gene mutation	노595	CZ722	612,000	나580	C5808356	4664.21	368,470
24	K252	GNAS gene mutation	노595	CZ729	501,000	나580	C5808486	4664.21	368,470
25	Z355	THRB gene mutation	노595	CZ730	438,000	나580	C5807616	3185.27	251,640
26	X563	IKBKG 유전자	노595	CZ734	384,000	나580	C5807476	3185.27	251,640
27	K953	SDHB gene mutation (PGL/PCC syndrome)	노595	CZ747	351,000	나580	C5807556	3185.27	251,640
28	K673	SCN1A gene mutation	노595	CZ758	1,012,000	나580	C5809386	7298.26	576,560
29	L268	FLCN gene mutation	노595	CZ761	540,000	나580	C5808446	4664.21	368,470
30	X072	TCOF1 Gene Mutation	노595	CZ771	917,000	나580	C5809416	7298.26	576,560
31	M560	CYP2C9 genotyping(Full)	노597	CZ905	512,000	나580	C5807426	3185.27	251,640
32	L235	Mitochondrial DNA full sequencing	노595	CZ609	893,000	나580	C5806236	2004.46	158,350
			노595	CZ611	893,000	나580	C5806246	2004.46	158,350
			노595	CZ698	893,000	나580	C5806226	2004.46	158,350
33	B541	FISH(C-myc,8q24)	-	-	257,000	나583	C5841256	2270.70	179,390
34	B543	FISH(Cyclin D1)	-	-	291,000	나583	C5841206	2270.70	179,390
35	B544	FISH(D13S25, 13q14.3)	-	-	306,000	나583	C5841126	2270.70	179,390
36	X422	FISH(D7S522,7q31)	-	-	291,000	나583	C5841116	2270.70	179,390
37	B850	FISH(MYC,8q24)rearrang.	-	-	263,000	나583	C5841256	2270.70	179,390
38	X172	t(2;5)2p23 R.FISH(ALK)	-	-	250,000	나583	C5841016	2270.70	179,390

2. 비급여 목록 정비

No.	GC Labs 코드	검사항목	개정 전(2017.01.31까지)			개정(2017.02.01부터 변경)			
			분류 번호	보험 코드	검사수가	분류 번호	보험 코드	상대가치 점수	검사수가
1	X431	CDH1 gene Mutation	노595	CZ601	807,500	나581	C5808	-	807,500
2	X143	SERPINC1 gene Mutation(AT3 deficiency)	노595	CZ637	333,900	나580	C5807	-	333,900
3	L247	PSEN1 gene mutation	노595	CZ669	510,000	나580	C5807	-	510,000
4	X555	PRSS1 gene mutation	노595	CZ703	205,000	나580	C5806	-	205,000
5	Z693	P53 exon 4(LOH)	노596	CZ804	117,000	비급여			117,000
6	M679	DMD/BMD Deletion	노596	CZ814	438,000	노581	CZ581	-	438,000
7	X742	MGMT Gene	노596	CZ815	225,000	노581	CZ584	-	236,000
8	X065	PMP22 유전자, 엑손결실/중복[MLPA법]	노596	CZ827	320,000	노581	CZ581	-	320,000
9	K604	VHL gene deletion/duplication	노596	CZ828	490,000	노581	CZ581	-	490,000
10	K153	SMA, SMN1 and SMN2 del/dup	노596	CZ829	384,000	노581	CZ581	-	384,000
11	K841	FBN1 gene deletion/duplication	노596	CZ852	802,000	노581	CZ581	-	802,000
12	X177	ABO gene genotype	노597	CZ897	195,000	나580	C5806	-	195,000
13	P546	GST gene Genotype(GSTM1, GSTP1, GSTT1)	노597	CZ899	319,100	나580	C5800	-	319,100
14	X640	NAT2 genotyping	노597	CZ902	173,000	나580	C5806	-	173,000
15	K571	GGCX gene mutation	노597	CZ908	575,000	나580	C5808	-	575,000
[보건복지부 고시 제2016-268호] 사람유전자 분자병리검사 일반원칙 세부인정사항 사람유전자 분자병리검사는 요양기관이 질병의 예방, 진단, 치료를 위해 시행하는 검사로서 「생명윤리 및 안전에 관한 법률」 제49조에 따라 질병관리본부에 신고된 유전자에 한하여 시행함 을 원칙으로 하되, 제2장 사람유전자 분자병리검사 세부인정사항란에 포함되는 경우 요양급여를 인정 하며 이외에는 비급여 대상임.									

3. 수탁중지

No.	GC Labs 코드	검사항목	개정 전(2017.01.31까지)			개정(2017.02.01부터 변경)			
			분류 번호	보험 코드	검사수가	분류 번호	보험 코드	상대가치 점수	검사수가
1	X980	FISH(AML1/ETO)-파라핀 Block	-	-	291,000	수탁중지			
2	X983	FISH(CBFB,inv 16)-파라핀 Block	-	-	291,000				
3	X981	FISH(PML/RARA)-파라핀 Block	-	-	291,000				