

2012년 국내 재위탁 항목(비급여) 검사수가 변경

(재위탁처별 알파벳순 정렬)

| No | 검사 코드 | 검사명 | 분류 번호 | 보험 코드 | 의뢰가 | | 재위탁기관 |
|----|-------|----------------------------|--------|---------|-----------|-----------|--------|
| | | | | | 2011년 | 2012년 | |
| 1 | 27690 | Adrenoleukodystrophy-ABCD1 | | | 154,000 | 185,000 | 서울아산병원 |
| 2 | 29320 | AML1/ETO (FISH) | 노598 | CZ967 | 210,000 | 220,000 | 서울아산병원 |
| 3 | 52480 | Anti NMO IgG | 노422-4 | CZ422-4 | 102,000 | 107,000 | 서울아산병원 |
| 4 | 52481 | Anti NMO IgG | 노422-4 | CZ422-4 | 102,000 | 107,000 | 서울아산병원 |
| 5 | 52485 | Anti NMO titer | 노422-4 | CZ422-4 | 185,000 | 195,000 | 서울아산병원 |
| 6 | 29390 | ARSA gene (MLD) | | | 154,000 | 185,000 | 서울아산병원 |
| 7 | 29430 | AVPR2 gene mutation | | | 154,000 | 185,000 | 서울아산병원 |
| 8 | 26790 | CADASIL (NOTCH3) | 노595 | CZ619 | 213,000 | 256,000 | 서울아산병원 |
| 9 | 20741 | CDT | | | 30,000 | 32,000 | 서울아산병원 |
| 10 | 28160 | CTLN2 gene mutation | | | 154,000 | 589,000 | 서울아산병원 |
| 11 | 28151 | CYP21A2gene mutation | 노595 | CZ608 | 332,000 | 398,000 | 서울아산병원 |
| 12 | 27555 | FGFR2 | 노595 | CZ693 | 168,000 | 202,000 | 서울아산병원 |
| 13 | 29330 | FISH_PML/RARA | 노598 | CZ967 | 210,000 | 220,000 | 서울아산병원 |
| 14 | 25742 | FISH_Prader-Willi syndrome | 노598 | CZ967 | 210,000 | 220,000 | 서울아산병원 |
| 15 | 29151 | GCH1 gene mutation | 노595 | CZ650 | 252,000 | 302,000 | 서울아산병원 |
| 16 | 25646 | LHON3460,11778,14484,15257 | 노595 | CZ609 | 168,200 | 199,000 | 서울아산병원 |
| 17 | 29120 | LRRK2 gene mutation | 노595 | CZ620 | 546,000 | 655,000 | 서울아산병원 |
| 18 | 25661 | MELAS, MT-TL1 | 노595 | CZ610 | 152,000 | 182,000 | 서울아산병원 |
| 19 | 27781 | Neurofibromatosis,NF1 gene | 노595 | CZ629 | 1,051,000 | 1,261,000 | 서울아산병원 |
| 20 | 27782 | Neurofibromatosis,NF2 gene | 노595 | CZ598 | 381,000 | 457,000 | 서울아산병원 |
| 21 | 29005 | PANK2 gene mutation | 노595 | CZ717 | 233,000 | 280,000 | 서울아산병원 |
| 22 | 52190 | Paraneoplastic antibody | 노422-4 | CZ422-4 | 102,000 | 107,000 | 서울아산병원 |
| 23 | 52191 | Paraneoplastic antibody | 노422-4 | CZ422-4 | 102,000 | 107,000 | 서울아산병원 |
| 24 | 25748 | Prader-Willi syndrome | 노596 | CZ832 | 171,000 | 205,000 | 서울아산병원 |
| 25 | 28170 | SPINK1,PRSS1Mutation | 노595 | CZ703 | 357,000 | 428,000 | 서울아산병원 |
| 26 | 29180 | THRB gene mutation | | | 154,000 | 185,000 | 서울아산병원 |
| 27 | 29370 | α-GalactosidaseA(Fabry) | | | 284,000 | 341,000 | 서울아산병원 |
| 28 | 27550 | Achondroplasia,FGFR3 major | 노595 | CZ694 | 94,000 | 99,000 | 삼성서울병원 |
| 29 | 26410 | APC gene mutation analysis | 노596 | CZ718 | 885,000 | 929,000 | 삼성서울병원 |
| 30 | 29080 | BTK gene mutation | 노595 | CZ664 | 499,000 | 524,000 | 삼성서울병원 |
| 31 | 28180 | CACNA1S gene mutation | 노595 | CZ656 | 166,000 | 174,000 | 삼성서울병원 |
| 32 | 26690 | CDH1 mutation | 노595 | CZ601 | 732,000 | 769,000 | 삼성서울병원 |
| 33 | 27740 | CFTR Gene mutation | 노595 | CZ631 | 963,000 | 992,000 | 삼성서울병원 |
| 34 | 26810 | CMT1A,PMP22 duplication | 노596 | CZ827 | 382,000 | 401,000 | 삼성서울병원 |
| 35 | 26825 | CMT2A,MFN2 mutation | 노595 | CZ646 | 613,000 | 644,000 | 삼성서울병원 |
| 36 | 28150 | CYP21A2 gene mutation | 노595 | CZ608 | 307,000 | 322,000 | 삼성서울병원 |
| 37 | 27730 | CYP2C19 Genotyping | 노597 | CZ900 | 339,000 | 349,000 | 삼성서울병원 |
| 38 | 27790 | CYP2C19 major polymorphism | 노597 | CZ900 | 80,000 | 82,000 | 삼성서울병원 |

| No | 검사 코드 | 검사명 | 분류 번호 | 보험 코드 | 의뢰가 | | 재위탁기관 |
|----|-------|----------------------------|-------|-------|-----------|-----------|---------|
| | | | | | 2011년 | 2012년 | |
| 39 | 27510 | CYP2C9 major polymorphism | 노597 | CZ905 | 78,000 | 80,000 | 삼성서울병원 |
| 40 | 31140 | Factor IX gene analysis | | | 342,000 | 359,000 | 삼성서울병원 |
| 41 | 31130 | Factor XI gene analysis | | | 342,000 | 359,000 | 삼성서울병원 |
| 42 | 27701 | Family Mutation,Auto Domin | | | 94,000 | 99,000 | 삼성서울병원 |
| 43 | 27702 | Family Mutation,Auto Reces | | | 114,000 | 120,000 | 삼성서울병원 |
| 44 | 27703 | Family,X-link/Mitochondria | | | 94,000 | 99,000 | 삼성서울병원 |
| 45 | 29380 | FLCN gene mutation | | | 402,000 | 422,000 | 삼성서울병원 |
| 46 | 27330 | FSHD, D4Z4 analysis | 노596 | CZ820 | 445,000 | 467,000 | 삼성서울병원 |
| 47 | 26890 | HNPP, PMP22 gene mutation | 노595 | CZ616 | 357,000 | 375,000 | 삼성서울병원 |
| 48 | 26940 | HPRT1 gene mutation | 노595 | CZ599 | 377,000 | 396,000 | 삼성서울병원 |
| 49 | 26910 | Marfan, FBN1 gene mutation | 노595 | CZ613 | 991,000 | 1,021,000 | 삼성서울병원 |
| 50 | 51915 | MERRF Major Mutation | 노595 | CZ611 | 94,000 | 99,000 | 삼성서울병원 |
| 51 | 28060 | MODY3 Mutation Analysis | 노595 | CZ644 | 383,000 | 402,000 | 삼성서울병원 |
| 52 | 29290 | MPS2, IDS gene mutation | 노595 | CZ648 | 364,000 | 382,000 | 삼성서울병원 |
| 53 | 27783 | Neurofibromatosis,NF1 gene | 노595 | CZ629 | 1,015,000 | 1,045,000 | 삼성서울병원 |
| 54 | 27780 | Neurofibromatosis,NF2 gene | 노595 | CZ598 | 700,000 | 735,000 | 삼성서울병원 |
| 55 | 26960 | Noonan Syndrome, PTPN11 | 노595 | CZ621 | 432,000 | 454,000 | 삼성서울병원 |
| 56 | 26670 | PABPN1gene, mutation | 노595 | CZ641 | 120,000 | 126,000 | 삼성서울병원 |
| 57 | 29130 | PARK2 gene mutation | 노595 | CZ620 | 641,000 | 673,000 | 삼성서울병원 |
| 58 | 27881 | PKD2, gene mutation | 노595 | CZ659 | 448,100 | 471,000 | 삼성서울병원 |
| 59 | 28280 | PLP1 gene del/dup | 노596 | CZ853 | 355,000 | 373,000 | 삼성서울병원 |
| 60 | 25746 | Prader-Willi syndrome | 노596 | CZ832 | 168,000 | 176,000 | 삼성서울병원 |
| 61 | 29000 | PSEN1 gene analysis | | | 420,000 | 441,000 | 삼성서울병원 |
| 62 | 29310 | PTEN gene major mutation | 노595 | CZ665 | 289,000 | 303,000 | 삼성서울병원 |
| 63 | 29090 | RB1 gene point mutation | 노595 | CZ600 | 987,000 | 1,036,000 | 삼성서울병원 |
| 64 | 29140 | SGCE gene mutation | 노595 | CZ701 | 441,000 | 463,000 | 삼성서울병원 |
| 65 | 51987 | SMA(SMN1&SMN2) | 노596 | CZ829 | 364,000 | 382,000 | 삼성서울병원 |
| 66 | 29051 | SPG3A gene mutation | 노595 | CZ630 | 491,000 | 516,000 | 삼성서울병원 |
| 67 | 29050 | SPG4 gene mutation | 노595 | CZ615 | 519,000 | 545,000 | 삼성서울병원 |
| 68 | 27870 | STK11 Gene Point mutation | 노595 | CZ602 | 394,000 | 414,000 | 삼성서울병원 |
| 69 | 27470 | TPMT genotyping | 노597 | CZ904 | 209,000 | 215,000 | 삼성서울병원 |
| 70 | 27651 | TSC1 (Tuberous sclerosis) | 노595 | CZ638 | 859,000 | 902,000 | 삼성서울병원 |
| 71 | 27652 | TSC2 Tuberous sclerosis) | 노595 | CZ639 | 1,388,000 | 1,430,000 | 삼성서울병원 |
| 72 | 29160 | TYR gene (Albinism type I) | 노595 | CZ668 | 309,000 | 324,000 | 삼성서울병원 |
| 73 | 27450 | UGT1a1 genotyping | 노597 | CZ903 | 435,000 | 448,000 | 삼성서울병원 |
| 74 | 29230 | VHL exon deletion | 노595 | CZ828 | 416,000 | 437,000 | 삼성서울병원 |
| 75 | 27283 | VHL gene mutation analysis | 노595 | CZ595 | 250,000 | 263,000 | 삼성서울병원 |
| 76 | 26270 | Wilson disease, ATP7B gene | 노595 | CZ612 | 276,000 | 290,000 | 삼성서울병원 |
| 77 | 26272 | Wilson disease,ATP7B whole | 노595 | CZ612 | 869,000 | 912,000 | 삼성서울병원 |
| 78 | 27610 | Wiskott-Aldrich syndrome | 노595 | CZ633 | 534,000 | 561,000 | 삼성서울병원 |
| 79 | 27749 | FISH_1p/19q deletion | 노598 | CZ967 | 448,000 | 456,000 | 여의도성모병원 |