

2021年10月
No.21-171a(全)

検体検査実施料に係るお知らせ

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のお引き立てをいただき、厚くお礼申し上げます。

さて、この度、令和3年9月30日付け厚生労働省保険局医療課長通知「保医発 0930 第3号」にて、「診療報酬の算定方法の一部改正に伴う実施上の留意事項について」(令和2年3月5日付け保医発 0305 第1号)が改正され、令和3年10月1日より適用されることになりましたのでご案内いたします。

敬具

記

■「検査実施料」の新規収載

- 裏面をご確認ください。

以上

■「検査実施料」の新規収載

点数区分	検査項目名	検査方法	実施料	判断区分 判断料	注
D006-4 遺伝学的検査					
3	染色体ゲノムDNAのコピー数変化 及びヘテロ接合性の喪失	アレイCGH法	8,000	遺伝子・染色体 100	* 1

[注]

* 1: 薬事承認を得ている体外診断用医薬品を用いて、アレイ CGH 法により染色体ゲノム DNA のコピー数変化及びヘテロ接合性の喪失を測定した場合は、本区分の「3」処理が極めて複雑なものを準用して患者 1 人につき 1 回に限り算定する。

ア 本検査は、12q14 欠失症候群、15q13.3 欠失症候群、15q24 反復性微細欠失症候群、15q26 過成長症候群、16p11.2 重複症候群、16p11.2-p12.2 欠失症候群、16p11.2-p12.2 重複症候群、16p13.11 反復性微細欠失症候群、16p13.11 反復性微細重複症候群、17q21.31 反復性微細欠失症候群、1p36 欠失症候群、1q21.1 反復性微細欠失症候群、1q21.1 反復性微細重複症候群、1q21.1 領域血小板減少-橈骨欠損症候群、22q11.2 欠失症候群、22q11 重複症候群、22q11.2 遠位欠失症候群、22q13 欠失症候群(フェラン・マクダーミド症候群)、2p15-16.1 欠失症候群、2p21 欠失症候群、2q33.1 欠失症候群、2q37 モソミー、3q29 欠失症候群、3q29 重複症候群、7q11.23 重複症候群、8p23.1 微細欠失症候群、8p23.1 重複症候群、8q21.11 欠失症候群、9q34 欠失症候群、アンジェルマン症候群、ATR-16 症候群、22q テトラソミー症候群(キヤットアイ症候群)、シャルコー・マリー・トウス病、5p-症候群、遺伝性脆弱性ニューロパチー、レリー・ワイル症候群、ミラー・ディカー症候群、NF1 欠失症候群、ペリツェウス・メルツバッハ病(先天性大脳白質形成不全症)、ポトキ・ルプスキ症候群、ポトキ・シェイファー症候群、プラダー・ウィリ症候群、腎嚢胞-糖尿病症候群、16p12.1 反復性微細欠失症候群、ルビンシュタイン・テイビ症候群、スミス・マジニス症候群、ソトス症候群、裂手/裂足奇形 1、ステロイドスルファターゼ欠損症、WAGR 症候群、ウィリアムズ症候群、ウォルフ・ヒルシュホーン症候群、Xp11.22 連鎖性知的障害、Xp11.22-p11.23 重複症候群、MECP2 重複症候群、ベックウィズ・ヴィーデマン症候群、シルバー・ラッセル症候群、第 14 番染色体父親性ダイソミー症候群(鏡-緒方症候群)並びに 14 番染色体母親性ダイソミーおよび類縁疾患のいずれかを疑う患者に対して実施すること。

イ 本検査を実施する場合は、関連学会が定める指針を遵守し、本検査を実施する医学的な理由を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

ウ 本検査は、区分番号「D026」検体検査判断料の「注 6」遺伝カウンセリング加算の施設基準に係る届出を行っている保険医療機関において実施すること。

点数区分	検査項目名	検査方法	実施料	判断区分 判断料	注
D014 自己抗体検査					
27	抗カルジオリピン IgM抗体	ELISA法	232	免疫 144	* 2
27	抗β 2グリコプロテイン I IgG抗体	CLEIA法	232		
27	抗β 2グリコプロテイン I IgM抗体	CLEIA法	232		

[注]

* 2: (33) 抗リン脂質抗体症候群の診断を目的として、ELISA 法を用いた免疫学的検査で抗カルジオリピン IgM 抗体の測定を行った場合は、本区分の「27」抗カルジオリピン抗体を準用して、一連の治療につき 2 回に限り算定する。なお、本検査と「25」の抗カルジオリピンβ 2 グリコプロテイン I 複合体抗体及び(28)の検査のいずれか 2 つ以上を併せて実施した場合は、主たるもののみ算定する。

(34) 抗リン脂質抗体症候群の診断を目的として、CLEIA 法を用いた免疫学的検査で抗β 2 グリコプロテイン I IgG 抗体の測定を行った場合は、本区分の「27」抗カルジオリピン抗体を準用して、一連の治療につき 2 回に限り算定する。なお、本検査と「25」の抗カルジオリピンβ 2 グリコプロテイン I 複合体抗体及び(28)の検査のいずれか 2 つ以上を併せて実施した場合は、主たるもののみ算定する。

(35) 抗リン脂質抗体症候群の診断を目的として、CLEIA 法を用いた免疫学的検査で抗β 2 グリコプロテイン I IgM 抗体の測定を行った場合に、本区分の「27」抗カルジオリピン抗体を準用して、一連の治療につき 2 回に限り算定する。なお、本検査と「25」の抗カルジオリピンβ 2 グリコプロテイン I 複合体抗体及び(28)の検査のいずれか 2 つ以上を併せて実施した場合は、主たるもののみ算定する。

(36) 「27」の抗カルジオリピン抗体、(33)、(34)及び(35)の検査を併せて実施した場合は、主たるもの 3 つに限り算定する。