



녹 의: 제24 - 211호

2024년 09월 24일

수 신: 병(의)원장

참 조: 진단검사의학과, 병리과, 핵의학과, 보험심사과

제 목: 신규검사 및 검사정보 변경 안내

- 위원의 무궁한 발전을 기원합니다.
- 본 재단에서 시행하는 검사항목 중 일부 항목의 변경사항이 있어 아래와 같이 안내드리오니 진료 및 업무에 참조하시기 바랍니다.
- 변경에 따른 위원들의 많은 협조 부탁드립니다.

- 아 래 -

## 1. 신규검사

| 검사항목   | 검사정보  | 수가 및 비고  |
|--|---|--|
| <b>VENTANA PD-L1 (SP263) assay</b><br>(GC Labs 코드: N386) | <ul style="list-style-type: none"><li>· <b>검체:</b> - 파라핀 block &amp; H&amp;E slide<br/>- Unstained slide &amp; H&amp;E slide</li><li>· <b>보관:</b> 실온, 차광</li><li>· <b>검사방법:</b> Immunohistochemical stain</li><li>· <b>참고치:</b> 별지결과지 참조</li><li>· <b>검사일/소요일:</b> 월-금/5일</li><li>· <b>의뢰서:</b> 조직병리의뢰서</li></ul> | <ul style="list-style-type: none"><li>· <b>보험정보:</b> 나567나/C567401FZ (825.56점)</li><li>· <b>검사수가:</b> 77,270원</li><li>· <b>주의사항:</b><ul style="list-style-type: none"><li>① Tissue 의뢰 시 10% buffer 포르말린 즉시 고정</li><li>② 병리진단지(H&amp;E 판독지) 첨부</li></ul></li><li>· <b>임상적의의:</b> 비소세포성폐암 환자에게 치료약제 nivolumab, pembrolizumab의 치료 반응을 예측하는 검사이다.</li></ul> <p>* 자체 검사 전환</p> <p><b>【적용일: 10월 01일 접수분】</b></p> |

## 2. 검사정보 변경

| 검사항목   | 변경사유                            | 변경 전  | 변경 후   |
|--|---------------------------------|---|--|
| 면역조직화학염색<br>(PD-L1)<br>(GC Labs 코드: L853)                    | 검사명 변경                          | · 검사명: 면역조직화학염색(PD-L1)  | · 검사명: <b>PD-L1 IHC 22C3 pharmDx</b><br>【적용일: 10월 01일 접수분】   |
| <b>APC</b><br>(가족성 용종성 대장암)<br>외 54항목*<br>(GC Labs 코드: Z964) |                                 | · 검사명:<br>APC (가족성 용종성 대장암)   | · 검사명: <b>APC gene mutation</b><br>* 별첨) 검사명 변경 List<br>【적용일: 10월 01일 접수분】   |
| <b>GALC gene mutation</b><br>(GC Labs 코드: K004)              | 재위탁기관 변경<br>(수탁중지로 인한<br>기관 변경) | · 검사명: <b>GALC gene mutation</b><br>· 검체: EDTA whole blood 5.0 mL<br>· 검사일/소요일: 월-금/30일 | · 검사명:<br><b>Krabbe disease, GALC sequencing</b><br>· 검체: EDTA whole blood 6.0 mL<br>· 검사일/소요일: 월-금/70일<br>【적용일: 09월 25일 접수분】<br>(즉시 적용) |

## 3. 수탁중지

| 검사항목   | 중지사유         | 적용일                    |
|--|--------------|------------------------|
| <b>OTC gene mutation</b><br>(GC Labs 코드: N128) | 재위탁기관에서 수탁중지 | 09월 25일 접수분<br>(즉시 적용) |
| <b>MUT gene mutation</b><br>(GC Labs 코드: N832) |              |                        |

의료법인 녹십자의료재단

[직인 생략]

## 검사명 변경 List

※ 적용일: 10월 01일 접수분

(정렬: 검사항목 순)

| Seq. | GC Labs 코드 | 검사명  |                              |
|------|------------|--|------------------------------|
|      |            | 변경 전   | 변경 후                         |
| 1    | Z964       | <i>APC</i> (가족성 용종성 대장암)   | <i>APC</i> gene mutation     |
| 2    | Z137       | <i>BRCA 1</i> genetic test   | <i>BRCA1</i> gene mutation   |
| 3    | Z138       | <i>BRCA 2</i> genetic Test   | <i>BRCA2</i> gene mutation   |
| 4    | Z141       | <i>hMLH1</i> genetic test  | <i>MLH1</i> gene mutation    |
| 5    | Z962       | <i>hMSH2</i> genetic test  | <i>MSH2</i> gene mutation    |
| 6    | X151       | <i>SLC26A4</i> gene mutation (Pendred syndrome, DFNB4)                       | <i>SLC26A4</i> gene mutation |
| 7    | X009       | <i>TP53</i> gene mutation (Li-Fraumeni syndrome)                             | <i>TP53</i> gene mutation    |
| 8    | Z963       | <i>ATP7B</i> gene mutation (Wilson disease) [Sequencing]                     | <i>ATP7B</i> gene mutation   |
| 9    | X157       | <i>HPRT1</i> gene mutation (Lesch-Nyhan syndrome) [Sequencing]               | <i>HPRT1</i> gene mutation   |
| 10   | M015       | <i>MEN1</i> gene mutation (multiple endocrine neoplasia type 1) [Sequencing] | <i>MEN1</i> gene mutation    |
| 11   | M014       | <i>NF2</i> gene mutation (Neurofibromatosis 2) [Sequencing]                  | <i>NF2</i> gene mutation     |
| 12   | M007       | <i>PTEN</i> gene mutation (PTEN Hamartoma Tumor syndrome) [Sequencing]       | <i>PTEN</i> gene mutation    |
| 13   | Z166       | <i>PTPN11</i> gene mutation (Noonan syndrome) [Sequencing]                   | <i>PTPN11</i> gene mutation  |
| 14   | N162       | 유전성 갑상선기능저하증 유전자 패널검사  | 갑상선 기능저하증 유전자 패널검사           |
| 15   | N157       | 유전성 강직성 하반신마비 유전자 패널검사   | 강직성 하반신마비 유전자 패널검사           |
| 16   | N153       | 유전성 결합조직질환 유전자 패널검사  | 결합조직질환 유전자 패널검사              |
| 17   | N151       | 유전성 골격이형성증 유전자 패널검사  | 골격이형성증 유전자 패널검사              |
| 18   | W083       | 유전성 골수부전증후군 유전자 패널검사   | 골수부전증후군 유전자 패널검사             |
| 19   | N861       | 유전성 근긴장이상 유전자 패널검사   | 근긴장이상 유전자 패널검사               |
| 20   | N155       | 유전성 근육병증 유전자 패널검사  | 근육병증 유전자 패널검사                |
| 21   | N154       | 유전성 근육퇴행위축질환 유전자 패널검사  | 근육퇴행위축질환 유전자 패널검사            |
| 22   | N517       | 유전성 난청 유전자 패널검사  | 난청 유전자 패널검사                  |
| 23   | W818       | 유전성 뇌석회화증 유전자 패널검사   | 뇌석회화증 유전자 패널검사               |
| 24   | N164       | 유전성 뇌전증 유전자 패널검사   | 뇌전증 유전자 패널검사                 |
| 25   | P289       | 유전성 뇌졸중 유전자 패널검사   | 뇌졸중 유전자 패널검사                 |
| 26   | P593       | 유전성 담즙정체증 유전자 패널검사   | 담즙정체증 유전자 패널검사               |
| 27   | W811       | 유전성 림프부종 유전자 패널검사  | 림프부종 유전자 패널검사                |
| 28   | N515       | 유전성 망막색소변성 유전자 패널검사  | 망막색소변성 유전자 패널검사              |

## 검사명 변경 List

※ 적용일: 10월 01일 접수분

(정렬: 검사항목 순)

| Seq. | GC Labs 코드 | 검사명                         |                         |
|------|------------|-----------------------------|-------------------------|
|      |            | 변경 전                        | 변경 후                    |
| 29   | W807       | 유전성 비만 유전자 패널검사             | 비만 유전자 패널검사             |
| 30   | P773       | 유전성 빈혈 유전자 패널검사             | 빈혈 유전자 패널검사             |
| 31   | N158       | 유전성 성분화 이상 유전자 패널검사         | 성분화이상 유전자 패널검사          |
| 32   | P325       | 유전성 소두증 유전자 패널검사            | 소두증 유전자 패널검사            |
| 33   | N149       | 유전성 수포성 표피박리증 및 어린선 패널검사    | 수포성 표피박리증 및 어린선 패널검사    |
| 34   | W389       | 유전성 시신경 위축 유전자 패널검사         | 시신경 위축 유전자 패널검사         |
| 35   | P468       | 유전성 신경내분비종양 유전자 패널검사        | 신경내분비종양 유전자 패널검사        |
| 36   | P340       | 유전성 신경퇴행성질환 유전자 패널검사        | 신경퇴행성질환 유전자 패널검사        |
| 37   | W808       | 유전성 신세뇨관 질환 유전자 패널검사        | 신세뇨관 질환 유전자 패널검사        |
| 38   | N148       | 유전성 심근병증 유전자 패널검사           | 심근병증 유전자 패널검사           |
| 39   | W822       | 유전성 아밀로이드증 유전자 패널검사         | 아밀로이드증 유전자 패널검사         |
| 40   | N516       | 유전성 안질환 유전자 패널검사            | 안질환 유전자 패널검사            |
| 41   | N649       | 유전성 암 유전자 패널검사              | 암 유전자 패널검사              |
| 42   | N150       | 유전성 암 유전자 패널검사 Plus         | 암 유전자 패널검사 Plus         |
| 43   | P774       | 유전성 염색성 장질환 유전자 패널검사        | 염색성 장질환 유전자 패널검사        |
| 44   | N156       | 유전성 운동실조증 유전자 패널검사          | 운동실조증 유전자 패널검사          |
| 45   | P327       | 유전성 원발성 섬모운동이상증 유전자 패널검사    | 원발성 섬모운동이상증 유전자 패널검사    |
| 46   | P288       | 유전성 이상지질혈증 유전자 패널검사         | 이상지질혈증 유전자 패널검사         |
| 47   | N279       | 유전성 일차성 면역결핍증 유전자 패널검사      | 일차성 면역결핍증 유전자 패널검사      |
| 48   | P324       | 유전성 자폐증 유전자 패널검사            | 자폐증 유전자 패널검사            |
| 49   | N361       | 유전성 저성선자극호르몬 성선저하증 유전자 패널검사 | 저성선자극호르몬 성선저하증 유전자 패널검사 |
| 50   | N152       | 유전성 저신장증 유전자 패널검사           | 저신장증 유전자 패널검사           |
| 51   | W824       | 유전성 적혈구 증다증 유전자 패널검사        | 적혈구 증다증 유전자 패널검사        |
| 52   | W823       | 유전성 출혈성 모세혈관확장증 유전자 패널검사    | 출혈성 모세혈관확장증 유전자 패널검사    |
| 53   | W813       | 유전성 통증 증후군 유전자 패널검사         | 통증 증후군 유전자 패널검사         |
| 54   | W081       | 유전성 혈소판감소증 유전자 패널검사         | 혈소판 감소증 유전자 패널검사        |
| 55   | N163       | 유전성 혈액응고장애 유전자 패널검사         | 혈액응고장애 유전자 패널검사         |