

Änderungen per 1. Januar 2022

¹ In der AS nicht veröffentlicht.

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1177.10	36.00	Autoantikörper gegen Spermien (Immunglobulin IgA, Immunglobulin IgG)	I	S

Analysentechnik

z.B. MAR-Test

Probenmaterial

Blut, Plasma, Serum, **Ejakulat**

Resultat

Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1 pro Immunglobulin

Kumulierbarkeit

Limitationen

Bei Durchführung durch Fachärzte und Fachärztinnen mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Gynäkologie und Geburtshilfe" nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11), muss

a. der Facharzt/ die Fachärztin die gesetzlichen Vorgaben nach Art. 2 Abs.1 der Fortpflanzungsmedizinverordnung (FMedV; SR 810.112.2) erfüllen; und

b. die Analyse in einem fortpflanzungsmedizinischen Laboratorium nach Art. 4 FMedV durchgeführt werden.

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Schnelle Analysen

Nein

Gynäkologie und Geburtshilfe

Nein

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1297.00	4.20	Erythrozyten-Zählung, manuell	H	S

Analysentechnik

Mikroskopie (Zählkammer)

Probenmaterial

Blut

Resultat

qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Nicht kumulierbar mit 1375.00, 1396.00, **1396.01**, 1532.00 und 1715.00

Limitationen

Nicht mit QBC-Methode

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Schnelle Analysen

Ja	Allergologie und klinische Immunologie Dermatologie und Venerologie Endokrinologie und Diabetologie Gastroenterologie Gynäkologie und Geburtshilfe Hämatologie und medizinische Onkologie Kinder und Jugendmedizin Physikalische Medizin und Rehabilitation Rheumatologie Tropen- und Reisemedizin	Nein	Nein
----	---	------	------

Analyse verordnet durch Hebammen

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein	Nein
------	------

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1375.00	4.90	Hämatokrit, zentrifugiert	H	S

Analysentechnik

Zentrifugation

Probenmaterial

Blut

Resultat

qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Nicht kumulierbar mit 1297.00, 1396.00, **1396.01**, 1532.00 und 1715.00

Limitationen

Nicht mit QBC-Methode

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Ja

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Allergologie und klinische Immunologie
 Dermatologie und Venerologie
 Endokrinologie und Diabetologie
 Gastroenterologie
 Gynäkologie und Geburtshilfe
 Hämatologie und medizinische Onkologie
 Kinder und Jugendmedizin
 Physikalische Medizin und Rehabilitation
 Rheumatologie
 Tropen- und Reisemedizin

Hausbesuch

Nein

Schnelle Analysen

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1427.00	38.00	Hypoosmotischer Schwelltest	C	S

Analysentechnik

Nicht spezifiziert

Probenmaterial

Spermien

Resultat

Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Nein

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

~~Dermatologie und Venerologie~~

Hausbesuch

Nein

Schnelle Analysen

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1532.00	6.30	Leukozyten-Zählung, manuell	H	S

Analysentechnik

Mikroskopie (Zählkammer)

Probenmaterial

Blut

Resultat

qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Nicht kumulierbar mit 1297.00, 1375.00, 1396.00, **1396.01** und 1715.00

Limitationen

Nicht mit QBC-Methode

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Schnelle Analysen

Ja	Allergologie und klinische Immunologie Dermatologie und Venerologie Endokrinologie und Diabetologie Gastroenterologie Gynäkologie und Geburtshilfe Hämatologie und medizinische Onkologie Kinder und Jugendmedizin Physikalische Medizin und Rehabilitation Rheumatologie Tropen- und Reisemedizin	Nein	Nein
----	---	------	------

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1597.00	73.00	Penetrationstest	C	S

Analysentechnik

Nicht spezifiziert

Probenmaterial

Spermien

Resultat

Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Nein

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

~~Dermatologie und Venerologie~~
 Gynäkologie und Geburtshilfe

Hausbesuch

Nein

Schnelle Analysen

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1673.00	73.00	Spermiennachweis nach Vasektomie	C	S

Analysentechnik

Nicht spezifiziert

Probenmaterial

Nativpermasediment

Resultat

Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Nein

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

~~Dermatologie und Venerologie~~
 Gynäkologie und Geburtshilfe

Hausbesuch

Nein

Schnelle Analysen

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1674.00	145.00	Spermiocytoqramm	C	S

Analysentechnik

Nicht spezifiziert

Probenmaterial

Sperma

Resultat

Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

1. Bei Durchführung durch Fachärzte und Fachärztinnen mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Gynäkologie und Geburtshilfe" nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11), muss
a. der Facharzt/ die Fachärztin die gesetzlichen Vorgaben nach Art. 2 Abs.1 der Fortpflanzungsmedizinverordnung (FMedV; SR 810.112.2) erfüllen; und
b. die Analyse in einem fortpflanzungsmedizinischen Laboratorium nach Art. 4 FMedV durchgeführt werden.

Bemerkungen

Beurteilung von pH, Viskosität, Zellzahl, Motilität, Motilitätsverminderung, Vitalität, Morphologie und Fremdzellenelemente

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Schnelle Analysen

Nein

~~Dermatologie und Venerologie~~
Gynäkologie und Geburtshilfe

Nein

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1715.00	6.30	Thrombozyten-Zählung, manuell	H	S

Analysentechnik

Mikroskopie (Zählkammer)

Probenmaterial

Blut

Resultat

qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Nicht kumulierbar mit 1297.00, 1375.00, 1396.00, **1396.01** und 1532.00

Limitationen

Nicht mit QBC-Methode

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Schnelle Analysen

Ja	Allergologie und klinische Immunologie Dermatologie und Venerologie Endokrinologie und Diabetologie Gastroenterologie Gynäkologie und Geburtshilfe Hämatologie und medizinische Onkologie Kinder und Jugendmedizin Physikalische Medizin und Rehabilitation Rheumatologie Tropen- und Reisemedizin	Nein	Nein
----	---	------	------

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1734.00	23.0	Troponin, T oder I	C	B

Analysentechnik

Immunassay

Probenmaterial

Blut, Plasma, Serum

Resultat

qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Für Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (im Fremdauftrag) und das Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin, nicht kumulierbar mit 1249.00

Limitationen

1. Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung)
- ~~2. Die Kostenübernahme ist in Evaluation bis am 30. Juni 2022.~~
2. Nur mit einer Messmethode für Troponin T oder I
 - a. welche Troponin bei >20% der Gesunden misst und
 - b. einen Variationskoeffizient an der 99. Percentile der gesunden Probanden von ≤20% ergibt.
3. Die Kriterien unter Ziffer 2 müssen in einer Kohorte von ≥ 400 gesunden Probanden bestimmt und in einer peer-reviewed Zeitschrift publiziert worden sein.
4. Die Messmethode muss für die zu vergütende Indikation zugelassen sein, d.h. in der Packungsbeilage des Gerätes muss die Indikation entsprechend aufgeführt sein.
5. Die Test-Performance der Messmethode muss in einer klinischen Studie von ≥500 Patienten mit Verdacht auf Herzinfarkt validiert sein.

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV (für Eigenbedarf)
 Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin (im Fremdauftrag)

**Praxislaboratorium
Grundversorgung**

**Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten
Weiterbildungstiteln**

Hausbesuch

**Schnelle
Analysen**

Nein

Nein

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1734.01	43.7	Troponin, T oder I	C	B

Analysentechnik

Immunassay

Probenmaterial

Blut, Plasma, Serum

Resultat

qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Nicht kumulierbar mit 1249.01

Limitationen

1. Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung)
2. ~~Die Kostenübernahme ist in Evaluation bis am 30. Juni 2022.~~
2. Nur mit einer Messmethode für Troponine T oder I, die folgende beide Kriterien erfüllt, welche in einer Kohorte von ≥ 400 gesunden Probanden bestimmt worden und in einer peer-reviewed Zeitschrift publiziert sind:
 - a. Troponin messbar bei $>20\%$ der Gesunden und
 - b. Variationskoeffizient $\leq 20\%$ an der 99. Percentile der gesunden Probanden.
3. Die Messmethode muss für die zu vergütende Indikation zugelassen sein, d.h. in der Packungsbeilage muss die Indikation entsprechend aufgeführt sein.
4. Die Test-Performance der Messmethode muss in einer klinischen Studie von ≥ 500 Patienten mit Verdacht auf Herzinfarkt validiert sein.
5. Bis und mit dem 31. Dezember 2023 darf zum Ausschluss eines nicht ST- Strecke erhöhten Herzinfarktes eine Messmethode, die Troponin bei $\leq 20\%$ der Gesunden misst, verrechnet werden. aber nur bei mehr als 6 Stunden andauernden Symptomen mit einem komplett normalen EKG und geringem Verdacht auf akuten Herzinfarkt.

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Praxislaboratorium Grundversorgung	Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln	Hausbesuch	Schnelle Analysen
Ja	Allergologie und klinische Immunologie Dermatologie und Venerologie Endokrinologie und Diabetologie Gastroenterologie Gynäkologie und Geburtshilfe Hämatologie und medizinische Onkologie Kinder und Jugendmedizin Physikalische Medizin und Rehabilitation Pneumologie Rheumatologie Tropen- und Reisemedizin	Ja	Ja

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
1762.00	67.00	Zell-/Zellbestandteil-Separation (Percoll-Test)	CH	S

Analysentechnik

Zentrifugation, Dichtegradient

Probenmaterial

Nicht spezifiziert

Resultat

qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

Bei Durchführung durch Fachärzte und Fachärztinnen mit anerkanntem Weiterbildungstitel in Gynäkologie und Geburtshilfe nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11),

- muss der Facharzt/ die Fachärztin die gesetzlichen Vorgaben nach Art. 2 Abs.1 der Fortpflanzungsmedizinverordnung (FMedV; SR 810.112.2) erfüllen; und
- muss die Analyse in einem fortpflanzungsmedizinischen Laboratorium nach Art. 4 FMedV durchgeführt werden.
- darf die Position nur zur Diagnose einer männlichen Sterilität, nicht zur Vorbereitung des Spermias zur Insemination verrechnet werden.

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Nein

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Gynäkologie und Geburtshilfe

Hausbesuch

Nein

Schnelle Analysen

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
3093.00	610.00	HIV-Resistenz gegen antiretrovirale Substanzen: Testung inklusive Interpretationshilfe	IM	S

Analysentechnik

Nicht spezifiziert

Probenmaterial

Nicht spezifiziert

Resultat

Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

~~In folgenden Laboratorien:~~

- ~~1. Universität Basel, Institut für Medizinische Mikrobiologie~~
- ~~2. HUG, Laboratoire Central de Virologie~~
- ~~3. CHUV, Dép. de médecine de laboratoire, Service d'immunologie et d'allergie~~
- ~~4. Universität Zürich, Nationales Zentrum für Retroviren~~

Bemerkungen

Indikation und Durchführung gemäss:

« Human Immunodeficiency Virus Drug Resistance : 2018 Recommendations of the International Antiviral Society–USA Panel » (Günthard and al., Clin Infect Dis. 2019 Jan 7;68(2):177-187), das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)

Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)

Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)

Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

**Praxislaboratorium
Grundversorgung**

**Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten
Weiterbildungstiteln**

Hausbesuch

**Schnelle
Analysen**

Nein

Nein

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
3186.00	0 80	SARS-Coronavirus-2 (SARS-CoV-2), 1 Keim oder 1. Keim	M	S

Analysentechnik

RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis

Probenmaterial

Nicht spezifiziert

Resultat

⚡ Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

1. Es darf nicht mehr als ein Abstrich pro Auftrag verrechnet werden
2. Bei Nachweis von 1 Keim pro Reaktionsansatz oder als 1. Keim bei einem Reaktionsansatz zum Nachweis mehrerer Keime. Pro Reaktionsansatz dürfen maximal 5 Keime, Resistenzgene und/oder Pathogenitätsfaktoren verrechnet werden (1 Keim, Resistenzgen und/oder Pathogenitätsfaktor als 1. Keim, Resistenzgen oder Pathogenitätsfaktor und maximal 4 Keime, Resistenzgene und/oder Pathogenitätsfaktoren als zusätzliche Keime, Resistenzgene oder Pathogenitätsfaktoren).
3. Nur bei Symptomen, die mit COVID-19 vereinbar sind. Die Position darf nicht für epidemiologische (Überwachung, Bekämpfung) bzw. spitalhygienische Untersuchungen verrechnet werden.
4. Während der Geltungsdauer der Covid-19-Verordnung 3 (SR 818.101.24) dürfen die Leistungserbringer nach Anhang 6 der Covid-19-Verordnung 3 Leistungen nach Anhang 6 der Covid-19-Verordnung 3 nicht nach der Position 3186.00 verrechnen.

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Schnelle Analysen

Nein

Nein

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
3188.00	219.5	SARS-Coronavirus-2 (SARS-CoV-2), Genotypisierung	M	S

Analysentechnik

Sequenzierung des ganzen viralen Genoms

Probenmaterial

Nicht spezifiziert

Resultat

Nicht spezifiziert

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

1. Die Position darf nicht für epidemiologische (Überwachung, Bekämpfung) bzw. spitalhygienische Untersuchungen verrechnet werden.
2. Die Position darf nur im Falle eines positiven Resultats der RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis (Position 3186.00) in Zusammenhang mit einer der folgenden klinischen Situationen verrechnet werden:
 - a. Reinfektion ou SARS-CoV2 Infektion nach Impfung und/oder
 - b. schwerer oder ungewöhlicher klinischer Verlauf der SARS-COV-2 Infektion und/oder
 - c. Verdacht auf Resistenz auf ein antivirales Medikament.
3. In Evaluation bis 31.12.2023.
4. Während der Geltungsdauer der Covid-19-Verordnung 3 (SR 818.101.24) dürfen die Leistungserbringer nach Anhang 6 der Covid-19-Verordnung 3 Leistungen nach Anhang 6 der Covid-19-Verordnung 3 nicht nach der Position 3188.00 verrechnen.

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
 Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)

Praxislaboratorium Grundversorgung

Nein

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Nein

Schnelle Analysen

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Nein

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Pos. Nr.	TP	Bezeichnung	FB	AG
3189.00	42	SARS-Coronavirus-2 (SARS-CoV-2), Ig oder IgG	M	S

Analysentechnik

Nicht spezifiziert

Probenmaterial

Blut, Serum, Plasma

Resultat

Sq, qn

Anwendungen pro Primärprobe

1

Kumulierbarkeit

Limitationen

1. Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung)
2. Nur mit Messmethoden welche
 - eine klinische Sensitivität $\geq 90\%$ ≥ 15 Tagen nach Anfang der Symptome und
 - eine klinische Spezifität $\geq 98\%$ aufweisen
3. Die Position darf nicht für epidemiologische (Überwachung, Bekämpfung) bzw. spitalhygienische Untersuchungen verrechnet werden.
4. In Evaluation bis 31.12.2023.
5. Während der Geltungsdauer der Covid-19-Verordnung 3 (SR 818.101.24) dürfen die Leistungserbringer nach Anhang 6 der Covid-19-Verordnung 3 Leistungen nach Anhang 6 der Covid-19-Verordnung 3 nicht nach der Position 3189.00 verrechnen.

Bemerkungen

Zugelassene Laboratorien

- Auftragslaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
- Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (für Eigenbedarf)
- Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV (im Fremdauftrag)
- Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV (für Eigenbedarf)

Praxislaboratorium
Grundversorgung

Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten
Weiterbildungstiteln

Hausbesuch

Schnelle
Analysen

Nein

Nein

Nein

Analyse verordnet durch Hebammen

Analyse verordnet durch Chiropraktoren

Nein

Nein