

Analysenliste

vom 1. März 2019



Schweizerische Eidgenossenschaft
Confédération suisse
Confederazione Svizzera
Confederaziun svizra

Analysenliste

vom 1. März 2019

*berücksichtigt die vom Eidgenössischen Departement des Innern (EDI)
beschlossenen Änderungen vom 16. Januar 2018²*

¹ In der AS nicht veröffentlicht. Einsehbar unter der Internetadresse des Bundesamtes für Gesundheit (BAG): www.bag.admin.ch/al

² AS 2019

Einleitende Bemerkungen zu Anhang 3 KLV

Dieser Anhang (Analysenliste, AL) stützt sich auf Artikel 52 Absatz 1 Buchstabe a Ziffer 1 des Bundesgesetzes vom 18. März 1994 über die Krankenversicherung (KVG; SR 832.10) und enthält die als Pflichtleistung zu vergütenden Analysen. Diese Analysenliste stellt eine Positivliste dar, d.h. einzig die darin aufgeführten Analysen dürfen von der Krankenversicherung vergütet werden (Art. 34 Abs. 1 KVG). Die Verrechnung einer nicht aufgeführten Analyse unter einer anderen, in der Analysenliste aufgeführten Position ist unzulässig. Zudem ist die Analysenliste ein sogenannter Amtstarif, d.h. ein behördlich erlassener Tarif.

Die Analysenliste, die in der Regel jährlich durch eine entsprechende Änderung der Krankenpflege-Leistungsverordnung vom 29. September 1995 (KLV; SR 832.112.31) revidiert wird, enthält nebst der Bezeichnung der Analysen auch die dazugehörigen Einzelleistungstarife, die betriebswirtschaftlich zu bemessen sind sowie sachgerecht sein müssen (Art. 43 KVG) und dem Tarifschutz unterliegen (Art. 44 Abs. 1 KVG), d.h. die Leistungserbringer dürfen keine höheren Vergütungen in Rechnung stellen.

Einzig für das ärztliche Praxislaboratorium kann für gewisse, in der Analysenliste bezeichnete Analysen, ein Tarif nach den Artikeln 46 und 48 KVG festgesetzt werden (Art. 52 Abs. 3 KVG). Die Analysenliste wird nur bei ambulanter Behandlung angewendet, bei stationärer Behandlung sind die Analysen grundsätzlich in der Pauschale inbegriffen (Art. 49 KVG).

Die als Pflichtleistung zu vergütenden Analysen müssen nach Artikel 25 Absatz 1 KVG der Diagnose oder Behandlung einer Krankheit und ihrer Folgen dienen. Die Diagnostik hat mit einer akzeptablen Wahrscheinlichkeit die Konsequenz, dass sie

- einen Entscheid über Notwendigkeit und Art einer medizinischen Behandlung oder
- eine richtungsgebende Änderung der bisher angewendeten medizinischen Behandlung oder
- eine richtungsgebende Änderung der notwendigen Untersuchungen (z.B. zur rechtzeitigen Verhütung, Erkennung oder Behandlung von typischerweise zu erwartenden Komplikationen) oder
- einen Verzicht auf weitere Untersuchungen von typischerweise zu erwartenden Krankheitssymptomen, Folgeerkrankungen oder Beschwerden

zur Folge hat.

Analysen, bei denen schon zum Zeitpunkt der Anordnung feststeht, dass das Resultat keine der oben erwähnten Konsequenzen hat, sind von der Kostenübernahme ausgeschlossen. Zudem hat sich der Leistungserbringer in seinen Leistungen nach Artikel 56 Absatz 1 KVG auf das Mass zu beschränken, das im Interesse der Versicherten liegt und für den Behandlungszweck erforderlich ist.

Analysen, die nach Artikel 26 KVG der Prävention dienen, gelten nur als Pflichtleistung, wenn die betreffende Untersuchung als solche in der Analysenliste enthalten und auch als Massnahme der Prävention in Artikel 12d oder 12e der KLV aufgeführt ist.

Im Krankenversicherungsrecht sind Mutterschaft und Krankheit als zwei verschiedene Tatbestände konzipiert. Die normale, d.h. komplikationslos verlaufende Schwangerschaft stellt keine Krankheit im Sinne des KVG dar. Sie ist einer solchen lediglich insofern gleichgestellt, als die Versicherer unter bestimmten Voraussetzungen nach Artikel 29 KVG die gleichen Leistungen zu erbringen haben wie bei Krankheit. Pränatale Untersuchungen gehören zu den Mutterschaftsleistungen und werden nach Artikel 13 KLV vergütet. Sie gelten als Kontrolluntersuchungen nach Artikel 29 Absatz 2 Buchstabe a KVG.

Pränatale Untersuchungen haben meistens das Ziel, eine genetisch bedingte Erkrankung des Fötus festzustellen bzw. auszuschliessen. Art und Umfang der Laboranalysen hängt von der Indikation ab (Bsp. Screening-Untersuchung, fötale Anomalien im Ultraschall, Erbkrankheit in der Familie, Verdacht auf genetische Krankheit eines bereits geborenen Kindes der Schwangeren etc.). Falls medizinisch indiziert, können zusätzlich Familienangehörige untersucht werden, wie in der Analysenliste vorgesehen

Der Taxtpunktwert beträgt Franken 1.00

Inhaltsübersicht

Systematische Auflistung der Analysen inkl. Anhänge

Kapitel 1: Chemie/Hämatologie/Immunologie 8

1.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 1 8

1.2 Liste der Analysen 8

Kapitel 2: Genetik..... 31

2.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 2 31

2.2 Listen der Analysen 31

2.2.1 Zytogenetische Analysen 31

2.2.1.1 Konstitutionelle Zytogenetik 31

2.2.1.2 Tumorzytogenetik..... 33

2.2.1.3 Molekulare Zytogenetik 34

2.2.2 Molekulargenetische Analysen 35

2.2.3 Pränatale nicht-invasive Analysen aus mütterlichem Blut..... 75

2.2.3.1 Biochemisches Screening mit Risiko-Evaluation genetischer Anomalien beim Fötus 75

2.2.3.2 Molekulargenetische Tests zur Erfassung genetischer Anomalien beim Fötus..... 76

Kapitel 3: Mikrobiologie 77

3.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 3 77

3.2 Liste der Analysen 77

3.2.1 Virologie..... 77

3.2.2 Bakteriologie/Mykologie 83

3.2.3 Parasitologie 89

Kapitel 4: Allgemeine Positionen 91

4.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 4 91

4.2 Liste der Allgemeinen Positionen..... 91

Kapitel 5: Anhänge zur Analysenliste 94

5.1 Anhang A: Im Rahmen der Grundversorgung durchgeführte Analysen..... 94

5.1.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.1 94

5.1.2 Analysen der Grundversorgung 95

5.1.2.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.1.2..... 95

5.1.2.2 Analysen für das ärztliche Praxislaboratorium 96

| | | | |
|-------------------|------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| | 5.1.2.2.1 | Liste der Schnelle Analysen | 96 |
| | 5.1.2.2.2 | Liste der Ergänzenden Analysen | 97 |
| | 5.1.2.3 | Analysen für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV und für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV | 98 |
| | 5.1.2.3.1 | Liste der Analysen..... | 98 |
| | 5.1.2.4 | Liste der Analysen für die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV..... | 101 |
| | 5.1.2.4.1 | Liste der Analysen..... | 101 |
| 5.1.3 | | Erweiterte Liste für Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln | 102 |
| | 5.1.3.1 | Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.1.3..... | 102 |
| | 5.1.3.2 | Listen der Analysen..... | 102 |
| | 5.1.3.2.1 | Allergologie und klinische Immunologie | 102 |
| | 5.1.3.2.2 | Dermatologie und Venerologie..... | 103 |
| | 5.1.3.2.3 | Endokrinologie – Diabetologie..... | 104 |
| | 5.1.3.2.4 | Gastroenterologie..... | 105 |
| | 5.1.3.2.5 | Gynäkologie und Geburtshilfe | 106 |
| | 5.1.3.2.6 | Hämatologie und medizinische Onkologie | 107 |
| | 5.1.3.2.7 | Kinder- und Jugendmedizin..... | 109 |
| | 5.1.3.2.8 | Physikalische Medizin und Rehabilitation | 110 |
| | 5.1.3.2.9 | Rheumatologie | 111 |
| | 5.1.3.2.10 | Tropen- und Reisemedizin | 112 |
| 5.1.4 | | Analysen für Ärzte oder Ärztinnen zur Durchführung im Rahmen eines Hausbesuchs | 113 |
| | 5.1.4.1 | Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.1.4..... | 113 |
| | 5.1.4.2 | Liste der Analysen..... | 113 |
| 5.2 | | Anhang B: Von Chiropraktoren oder Chiropraktorinnen veranlasste Analysen (Art. 62 Abs. 1 Bst. B KVV)..... | 114 |
| | 5.2.1 | Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.2 | 114 |
| | 5.2.2 | Liste der Analysen | 114 |
| 5.3 | | Anhang C: Von Hebammen veranlasste Analysen (Art. 62 Abs. 1 Bst. C KVV) | 115 |
| | 5.3.1 | Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.3 | 115 |
| | 5.3.2 | Liste der Analysen | 115 |
| Kapitel 6: | Abkürzungen | | 117 |
| Kapitel 7: | Alphabetisches Verzeichnis der Analysen | | 118 |

Kapitel 1: Chemie/Hämatologie/Immunologie

1.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 1

Die unter Kapitel 1 der Analysenliste aufgeführten Analysen stellen Untersuchungen aus den Probenmaterialien Blut/Plasma/Serum dar, allenfalls aus andern Körperflüssigkeiten oder weiteren Probenmaterialien, sofern dies aus der entsprechenden Analysenposition hervorgeht.

Untersuchungen an Haaren und Nägeln gelten nicht als Analysen im Sinne des Kapitels der Analysenliste und sind von der Kostenübernahme ausgeschlossen.

Siehe auch Einleitende Bemerkungen zu Anhang 3 KLV.

1.2 Liste der Analysen

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 1000.00 | 85 | 1,25-Dihydroxycholecalciferol | | C | S |
| 1002.00 | 68 | 17-Hydroxyprogesteron | | C | S |
| 1006.00 | 53 | 25-Hydroxy-Vitamin-D (25-OH-D) | <ul style="list-style-type: none"> - Entspricht der Summe der beiden Formen von 25-Hydroxy-Vitamin-D (25-OH-D3 und 25-OH-D2) - Nur einmal verrechenbar im Falle einer separaten Bestimmung der beiden Formen von 25-Hydroxy-Vitamin-D (25-OH-D3 und 25-OH-D2) | C | S |
| 1007.00 | 280 | 3-Methylcrotonyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1008.00 | 81 | 4-Hydroxy-3-Methoxymandelsäure | | C | S |
| 1010.00 | 320 | 5,10-Methylen-Tetrahydrofolat-Reduktase bei angeborenen Methionin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1011.00 | 81 | 5-Hydroxyindolacetat (HIA) | | C | S |
| 1012.00 | 17.1 | AB0/D-Antigen, Kontrolle gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁴ | | H | B |

⁴ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|-----|----|
| 1013.00 | 17.1 | AB0-Blutgruppen und Antigen D Bestimmung inkl. Ausschluss schwaches D Antigen bei Rhesus D negativ, gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁵ | | H | B |
| 1015.00 | 320 | Acetyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1018.00 | 68 | ADP in Thrombozyten | | H | S |
| 1019.00 | 8.7 | aktivierte partielle Thromboplastinzeit (APTT) | | H | S |
| 1020.00 | 2.5 | Alanin-Aminotransferase (ALAT) | | C | B |
| 1021.00 | 2.5 | Albumin, chemisch | | C | B |
| 1022.00 | 11.2 | Albumin, immunologisch, qn, je Untersuchungsmaterial | | CI | S |
| 1023.00 | 12 | Albumin, sq, Urin | | C | B |
| 1024.10 | 20 | Albumin, immunologisch, qn, Liquor, inkl. Interpretationshilfe Blut-Liquor-Schrankenfunktion | | CIM | S |
| 1026.00 | 30 | Aldosteron | | C | S |
| 1027.00 | 2.5 | Alkalische Phosphatase | | C | B |
| 1029.00 | 30 | Alkalische Phosphatase, knochenspezifisch | | C | S |
| 1030.00 | 195 | Alkalische Phosphatase-Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung | | C | S |
| 1032.00 | 23 | Alpha-1-Antitrypsin | | C | S |
| 1033.00 | 195 | Alpha-1-Antitrypsin Typisierung | | C | S |
| 1034.00 | 19.3 | Alpha-1-Fetoprotein (AFP) | | CI | S |
| 1035.00 | 19.9 | Alpha-1-Mikroglobulin | | C | S |
| 1037.00 | 23 | Alpha-2-Makroglobulin | | C | S |
| 1038.00 | 210 | Alpha-Amanitin, Urin | | C | S |
| 1039.00 | 93 | Alpha-Glucosidase | | C | S |
| 1040.00 | 195 | Alpha-Naphthylacetatesterase | | H | S |
| 1041.00 | 105 | Aluminium mittels AAS | | C | S |
| 1042.00 | 205 | Aminosäurechromatographie z. B. nach Stein u. Moore, vollständig, qn, und/oder Acylcarnitine, Tandem-Massenspektrometrie, mindestens 6 Komponenten, qn | | C | S |
| 1043.00 | 59 | Aminosäurechromatographie z. B. nach Stein und Moore, Kurzprogramm, qn | | C | S |
| 1044.00 | 69 | Aminosäurechromatographie, ql | | C | S |
| 1045.00 | 42 | Ammoniak | | C | B |
| 1047.00 | 2.5 | Amylase, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1049.00 | 195 | Amylase-Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung | | C | S |

⁵ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|----|----|
| 1050.00 | 320 | Amylo-1,6-Glucosidase bei Glykogenose mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1051.00 | 115 | Analgetika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1052.00 | 185 | Analgetika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1053.00 | 14.3 | Analgetika der SL/ALT, immunologisch, kolorimetrisch, Blut | | C | S |
| 1055.00 | 30 | Androstendion | | C | S |
| 1059.00 | 23 | Angiotensin-Converting-Enzym | | C | S |
| 1060.00 | 115 | Antibiotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | CM | S |
| 1061.00 | 185 | Antibiotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | CM | S |
| 1062.00 | 33 | Antibiotika der SL/ALT, immunologisch, Blut | | CM | S |
| 1063.00 | 69 | Antibiotika der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin | | CM | S |
| 1064.00 | 86 | Antidepressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1065.00 | 140 | Antidepressiva der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1066.00 | 14.3 | Antidepressiva der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1067.00 | 65 | Antidiuretisches Hormon (Vasopressin, ADH) | | C | S |
| 1068.00 | 76 | Antiepileptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1069.00 | 140 | Antiepileptika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1070.00 | 15.9 | Antiepileptika der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1071.00 | 99 | Antihelminthika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1072.00 | 140 | Antihelminthika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1073.00 | 14.3 | Antihelminthika der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1075.00 | 49 | Antikörper gegen Wachstumshormon | | CI | S |
| 1076.00 | 99 | Antimykotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1077.00 | 160 | Antimykotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1078.00 | 14.3 | Antimykotika der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1079.00 | 21 | Antiplasmin, funktionell | | H | S |
| 1080.00 | 60 | Antiplasmin, immunologisch | | H | S |
| 1081.00 | 21 | Antithrombin III, funktionell | | H | S |
| 1082.00 | 78 | Antithrombin III, immunologisch | | H | S |
| 1083.00 | 86 | Antivirale Medikamente der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1084.00 | 160 | Antivirale Medikamente der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1085.00 | 14.3 | Antivirale Medikamente der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1086.00 | 31 | APC-Resistenz | | H | S |
| 1087.00 | 19.9 | Apolipoprotein A1 | | C | S |
| 1088.00 | 68 | Apolipoprotein A2 | | C | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 1089.00 | 19.9 | Apolipoprotein B | | C | S |
| 1091.00 | 190 | Apolipoprotein E Phänotypen | | C | S |
| 1092.00 | 120 | Arsen mittels AAS | | C | S |
| 1093.00 | 2.5 | Aspartat-Aminotransferase (ASAT) | | C | B |
| 1094.00 | 315 | Atemkettенenzyme (4 Enzyme), pro Gewebe | | C | S |
| 1096.00 | 87 | Autoantikörper gegen Acetylcholinrezeptoren, qn | | I | S |
| 1097.00 | 37 | Autoantikörper gegen Actin, ql | | I | S |
| 1098.00 | 52 | Autoantikörper gegen Actin, qn | | I | S |
| 1099.11 | 36 | Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I (Immunglobulin IgG, Immunglobulin IgA, Immunglobulin IgM), qn, je Immunglobulin | | HI | S |
| 1105.00 | 37 | Autoantikörper gegen Centromer, ql | | I | S |
| 1106.00 | 52 | Autoantikörper gegen Centromer, qn | | I | S |
| 1108.00 | 28 | Autoantikörper gegen Cyclisches Citrulliniertes Peptid (CCP), qn | | I | S |
| 1109.00 | 28 | Autoantikörper gegen die monospezifische ANCA anti-Myeloperoxidase mittels EIA, qn | | I | S |
| 1110.00 | 28 | Autoantikörper gegen die monospezifische ANCA anti-PR-3 Serinproteinase mittels EIA, qn | | I | S |
| 1112.00 | 52 | Autoantikörper gegen ds-DNA, qn | | I | S |
| 1113.00 | 37 | Autoantikörper gegen Endomysium, ql | | I | S |
| 1114.00 | 52 | Autoantikörper gegen Endomysium, qn | | I | S |
| 1116.10 | 87 | Autoantikörper gegen Ganglioside (GM1, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b), qn, je Gangliosid | | I | S |
| 1120.00 | 37 | Autoantikörper gegen glatte Muskulatur | | I | S |
| 1121.00 | 28 | Autoantikörper gegen Gliadin, IgA | | I | S |
| 1122.00 | 28 | Autoantikörper gegen Gliadin, IgG | | I | S |
| 1123.00 | 37 | Autoantikörper gegen glomeruläre Basalmembran, ql | | I | S |
| 1124.00 | 52 | Autoantikörper gegen glomeruläre Basalmembran, qn | | I | S |
| 1126.00 | 52 | Autoantikörper gegen Glutamat-Decarboxylase (GAD), qn | | I | S |
| 1127.00 | 37 | Autoantikörper gegen Haut, ql | | I | S |
| 1128.00 | 52 | Autoantikörper gegen Haut, qn | | I | S |
| 1129.00 | 37 | Autoantikörper gegen Histon, ql | | I | S |
| 1130.00 | 52 | Autoantikörper gegen Histon, qn | | I | S |
| 1132.00 | 28 | Autoantikörper gegen humane Gewebstransglutaminase, qn | | I | S |
| 1133.00 | 37 | Autoantikörper gegen Inselzellen, ql | | I | S |
| 1134.00 | 52 | Autoantikörper gegen Inselzellen, qn | | I | S |
| 1136.00 | 52 | Autoantikörper gegen Insulin, qn | | I | S |
| 1137.00 | 37 | Autoantikörper gegen Intrinsic-Faktor, ql | | I | S |
| 1138.00 | 52 | Autoantikörper gegen Intrinsic-Faktor, qn | | I | S |
| 1139.00 | 21 | Autoantikörper gegen Jo-1, histidyl-tRNA-synthetase, ql | | I | S |
| 1140.00 | 29 | Autoantikörper gegen Jo-1, histidyl-tRNA-synthetase, qn | | I | S |
| 1141.11 | 29 | Autoantikörper gegen Cardiolipin (Immunglobulin IgG, Immunglobulin IgA, Immunglobulin IgM), qn, je Immunglobulin | | HI | S |
| 1147.00 | 37 | Autoantikörper gegen liver-kidney mikrosomales Antigen (LKM), ql | | I | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 1148.00 | 52 | Autoantikörper gegen liver-kidney mikrosomales Antigen (LKM), qn | | I | S |
| 1149.00 | 22 | Autoantikörper gegen M2 (Mitochondrial), ql | | I | S |
| 1150.00 | 37 | Autoantikörper gegen M2 (Mitochondrial), qn | | I | S |
| 1155.00 | 37 | Autoantikörper gegen Magenparietalzellen, ql | | I | S |
| 1156.00 | 52 | Autoantikörper gegen Magenparietalzellen, qn | | I | S |
| 1157.00 | 37 | Autoantikörper gegen Mitochondrien, ql | | I | S |
| 1158.00 | 52 | Autoantikörper gegen Mitochondrien, qn | | I | S |
| 1160.10 | 37 | Autoantikörper gegen neutrophiles Zytoplasma (ANCA), Screening und Typisierung auf P-/C-/atypische-ANCA, mittels indirekter Immunfluoreszenz, ql | | I | S |
| 1161.10 | 52 | Autoantikörper gegen neutrophiles Zytoplasma (ANCA), Screening und Typisierung auf P-/C-/atypische ANCA, mittels indirekter Immunfluoreszenz, qn | | I | S |
| 1162.00 | 37 | Autoantikörper gegen Ovarialgewebe | | I | S |
| 1165.00 | 37 | Autoantikörper gegen quergestreifte Muskulatur | | I | S |
| 1169.00 | 16.8 | Autoantikörper gegen RNP, ql | | I | S |
| 1170.00 | 28 | Autoantikörper gegen RNP, qn | | I | S |
| 1171.00 | 16.8 | Autoantikörper gegen Scl70, ql | | I | S |
| 1172.00 | 28 | Autoantikörper gegen Scl70, qn | | I | S |
| 1173.00 | 16.8 | Autoantikörper gegen Sm (Antigen), ql | | I | S |
| 1174.00 | 28 | Autoantikörper gegen Sm (Antigen), qn | | I | S |
| 1175.00 | 22 | Autoantikörper gegen soluble liver antigen (SLA), ql | | I | S |
| 1176.00 | 37 | Autoantikörper gegen soluble liver antigen (SLA), qn | | I | S |
| 1177.10 | 36 | Autoantikörper gegen Spermien (Immunglobulin IgA, Immunglobulin IgG), z.B. MAR-Test, je Immunglobulin | | I | S |
| 1181.00 | 16.8 | Autoantikörper gegen SS-A (Ro), ql | | I | S |
| 1182.00 | 28 | Autoantikörper gegen SS-A (Ro), qn | | I | S |
| 1183.00 | 16.8 | Autoantikörper gegen SS-B (La, Ha), ql | | I | S |
| 1184.00 | 28 | Autoantikörper gegen SS-B (La, Ha), qn | | I | S |
| 1186.00 | 16.8 | Autoantikörper gegen Thyreoglobulin, qn | | I | S |
| 1188.10 | 16.8 | Autoantikörper gegen Mikrosomen (Thyreoperoxidase, TPO), qn | | I | B |
| 1189.00 | 32 | Autoantikörper gegen TSH-Rezeptor (TRAK) | | I | B |
| 1190.10 | 37 | Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA), mittels indirekter Immunfluoreszenz, ql | | I | S |
| 1191.10 | 50 | Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA), mittels indirekter Immunfluoreszenz, qn | | I | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|----|---------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 1192.00 | 52 | Autoantikörper seltene, ql, erste 2 Parameter, je | Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen Aquaporin-4 Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BP180 Autoantikörper gegen BP230 Autoantikörper gegen C1q Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Fibrillarin (anti-U3RNP) Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen GP210 Autoantikörper gegen HMGCR Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kollagen Typ VII Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Musk (bei Verdacht auf Myasthenia gravis und negativem Nachweis von Autoantikörpern gegen Azetylcholinrezeptoren) Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen NMDA-Rezeptor Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen PL-7 Autoantikörper gegen PL-12 Autoantikörper gegen PLA-2-Rezeptor Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA polymerase III Autoantikörper gegen SP100 Autoantikörper gegen SRP Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Th/To Autoantikörper gegen VGCC Autoantikörper gegen VGKC und VGKC-assoziierte Antigene | I | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|----|-----------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 1193.00 | 37 | Autoantikörper seltene, ql, jeder weitere Parameter | Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen Aquaporin-4 Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BP180 Autoantikörper gegen BP230 Autoantikörper gegen C1q Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Fibrillarin (anti-U3RNP) Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen GP210 Autoantikörper gegen HMGCR Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kollagen Typ VII Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Musk (bei Verdacht auf Myasthenia gravis und negativem Nachweis von Autoantikörpern gegen Azetylcholinrezeptoren) Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen NMDA-Rezeptor Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen PL-7 Autoantikörper gegen PL-12 Autoantikörper gegen PLA-2-Rezeptor Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA polymerase III Autoantikörper gegen SP100 Autoantikörper gegen SRP Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Th/To Autoantikörper gegen VGCC Autoantikörper gegen VGKC und VGKC-assoziierte Antigene | I | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|----|---------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 1194.00 | 87 | Autoantikörper seltene, qn, erste 2 Parameter, je | Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen Aquaporin-4 Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BP180 Autoantikörper gegen BP230 Autoantikörper gegen C1q Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Fibrillarin (anti-U3RNP) Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen GP210 Autoantikörper gegen HMGCR Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kollagen Typ VII Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Musk (bei Verdacht auf Myasthenia gravis und negativem Nachweis von Autoantikörpern gegen Azetylcholinrezeptoren) Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen NMDA-Rezeptor Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen PL-7 Autoantikörper gegen PL-12 Autoantikörper gegen PLA-2-Rezeptor Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA polymerase III Autoantikörper gegen SP100 Autoantikörper gegen SRP Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Th/To Autoantikörper gegen VGCC Autoantikörper gegen VGKC und VGKC-assoziierte Antigene | I | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-----------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----|
| 1195.00 | 67 | Autoantikörper seltene, qn, jeder weitere Parameter | Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen Aquaporin-4 Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BP180 Autoantikörper gegen BP230 Autoantikörper gegen C1q Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Fibrillarin (anti-U3RNP) Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen GP210 Autoantikörper gegen HMGCR Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kollagen Typ VII Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Musk (bei Verdacht auf Myasthenia gravis und negativem Nachweis von Autoantikörpern gegen Azetylcholinrezeptoren) Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen NMDA-Rezeptor Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen PL-7 Autoantikörper gegen PL-12 Autoantikörper gegen PLA-2-Rezeptor Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA polymerase III Autoantikörper gegen SP100 Autoantikörper gegen SRP Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Th/To Autoantikörper gegen VGCC Autoantikörper gegen VGKC und VGKC-assoziierte Antigene | I | S |
| 1196.00 | 42 | Autohämolyse | | H | S |
| 1197.00 | 19.4 | Barbiturate, ql, Blut | Für Screening im Urin, siehe Positionen 1686.00 und 1687.00 | C | B |
| 1198.00 | 81 | Benzoat mittels HPLC | | C | S |
| 1199.00 | 19.4 | Benzodiazepine, ql, Blut | Für Screening im Urin, siehe Positionen 1686.00 und 1687.00 | C | B |
| 1200.00 | 315 | Beta 2-Transferrin | | C | S |
| 1201.00 | 14.8 | Beta-2-Mikroglobulin | | CHI | S |
| 1202.00 | 58 | Beta-Carotin | | C | S |
| 1205.00 | 8.7 | Bikarbonat, venös | | C | B |
| 1206.00 | 3.6 | Bilirubin, direkt | | C | B |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|----|
| 1207.00 | 3.2 | Bilirubin, gesamt | | C | B |
| 1208.00 | 82 | Biopterin | | C | S |
| 1209.00 | 115 | Biotinidase, kolorimetrisch | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1211.00 | 135 | Blei mittels AAS | | C | S |
| 1212.00 | 26 | Blutgase: pH, pCO ₂ , pO ₂ , Bikarbonat inkl. abgeleitete Werte | | C | B |
| 1213.10 | 15.8 | Blutungszeit, standardisiert | | H | S |
| 1216.00 | 24 | CA 125 | | Cl | S |
| 1217.00 | 20 | CA 15-3 | | Cl | S |
| 1218.00 | 24 | CA 19-9 | | Cl | S |
| 1219.00 | 44 | CA 72-4 | | Cl | S |
| 1220.00 | 19.9 | Caeruloplasmin | | C | S |
| 1221.00 | 60 | Calcitonin | | C | S |
| 1222.00 | 25 | Calcium, ionisiert | | C | S |
| 1223.00 | 2.8 | Calcium, total, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1224.10 | 61 | Calprotectin, qn, Stuhl | | C | S |
| 1226.00 | 76 | Carbohydrate Deficient Transferrine (CDT) | | C | S |
| 1227.00 | 20 | Carcino-embryonales Antigen (CEA) | | Cl | S |
| 1229.00 | 3.2 | Chlorid | | C | B |
| 1230.00 | 2.5 | Cholesterin, total | | C | B |
| 1231.00 | 5 | Cholinesterase (CHE) | | C | S |
| 1232.00 | 12.4 | Cholinesterase mit Dibucainzahl | | C | S |
| 1233.00 | 105 | Chrom mittels AAS | | C | S |
| 1235.00 | 350 | Cobalamin, S-Adenosyl-Transferase bei Methylmalonsäure-Krankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1236.00 | 450 | Cobalamin-Coenzyme-Synthesebestimmung bei Methionin- und Cobalamin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode mit Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1238.00 | 135 | Coffein, Blut | | C | S |
| 1239.00 | 68 | Corticotropin (ACTH) | | C | S |
| 1240.10 | 19.3 | Cortisol, qn, je Untersuchungsmaterial | Bei ACTH-Stimulationstests oder Dexamethason-Suppressionstests kann die Position 2-mal verrechnet werden | C | S |
| 1241.00 | 60 | Cortisol, freies, Urin, inkl. Extraktion | | C | S |
| 1244.00 | 37 | C-Peptid | | C | S |
| 1245.00 | 10 | C-reaktives Protein (CRP), qn | | CHIM | B |
| 1247.00 | 61 | Creatin | | C | S |
| 1248.00 | 61 | Creatin in Erythrozyten | | C | S |
| 1249.00 | 2.5 | Creatin-Kinase (CK), total | | C | B |
| 1250.00 | 8.7 | Creatin-Kinase, Isoenzym MB (CK-MB) | | C | B |
| 1251.00 | 12.6 | Creatin-Kinase, Isoenzym MB (CK-MB), Masse | | C | B |
| 1252.00 | 31 | Creatin-Kinase, Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung | | C | S |
| 1253.00 | 650 | CTLp | | I | S |
| 1254.00 | 68 | Cyclisches AMP | | C | S |
| 1255.00 | 44 | CYFRA-21-1 | | Cl | S |
| 1256.00 | 450 | Cystathionin Beta-Synthase bei Homocystinurie mittels radioaktiv | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------|----|----|
| | | markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt | | | |
| 1257.00 | 21 | Cystatin C | | C | S |
| 1258.00 | 110 | DDAVP-Infusion zu diagnostischen Zwecken, inkl. Faktor VIII und vWF Bestimmung | | H | S |
| 1259.00 | 21 | D-Dimere, ql | Nur zum Ausschluss der disseminierten intravasalen Gerinnung (DIC) | H | B |
| 1260.00 | 32 | D-Dimere, qn | | H | B |
| 1261.00 | 43 | Dehydroepiandrosteron (DHEA) | | C | S |
| 1262.00 | 24 | Dehydroepiandrosteron-Sulfat (DHEA-S) | | C | S |
| 1263.00 | 44 | Delta-Aminolävulinsäure (ALA), qn, Urin | | C | S |
| 1265.10 | 53 | Pyridinolin und/oder Desoxypyridinolin, mittels HPLC | | C | S |
| 1266.00 | 26 | Differentialblutbild, Ausstrich, mikroskopisch | Nicht mit QBC-Methode | H | B |
| 1267.00 | 11 | Digoxin, Blut | | C | S |
| 1268.00 | 135 | Dihydropteridinreduktase (DHPR)-Aktivität in Erythrozyten | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1270.00 | 2.8 | Eisen | | CH | S |
| 1271.00 | 155 | Eisen mittels AAS, in Leberbiopsie | | C | S |
| 1273.00 | 53 | Elastase 1, pankreatische, qn, Stuhl | | C | S |
| 1275.00 | 240 | Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, kolorimetrisch, einfache Inkubation, pro Abklärung und Patient | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1276.00 | 315 | Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, kolorimetrisch, zweifache Inkubation, pro Abklärung und Patient | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1277.00 | 185 | Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, UV-photometrisch, pro Abklärung und Patient | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1278.00 | 44 | Eosinophiles-cationisches Protein (ECP) | | CI | S |
| 1279.00 | 68 | Erythropoietin | | CH | S |
| 1281.10 | 11.3 | Erythrozyten, direkter Anti-Humanglobulintest mit poly- oder monospezifischen (IgG, IgG-Subklassen, IgA, IgM, C3d, C3c) Antiseren, je gebrauchtem Antiserum | | H | B |
| 1283.00 | 60 | Erythrozyten-Alloantikörper, Anti-D sq in der Schwangerschaft, gemäss WHO-Standard | | H | S |
| 1284.00 | 325 | Erythrozyten-Alloantikörper, Bestimmung der klinischen Relevanz mittels ADCC, Flowzytometrie oder Chemilumineszenztest | | H | S |
| 1285.00 | 195 | Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung ab 3 Antikörper | | H | S |
| 1286.00 | 66 | Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung mit Test-Panel, für 8 bis 11 Zellsuspensionen | | H | S |
| 1287.00 | 9.3 | Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung mit Test-Panel, pro zusätzliche Zellsuspension | | H | S |
| 1288.00 | 33 | Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische | | H | B |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----|
| | | Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁶ | | | |
| 1289.00 | 28 | Erythrozyten-Alloantikörper, Titerbestimmung von klinisch relevanten Antikörpern für Verlaufskontrolle bei Schwangerschaft, 1 Titer pro Spezifität | | H | S |
| 1290.00 | 5.7 | Erythrozyten-Antigenbestimmung A1/A2/A1B/A2B | | H | S |
| 1291.00 | 60 | Erythrozyten-Antigenbestimmung abgeschwächte A- oder B-Untergruppe | | H | S |
| 1292.00 | 11.3 | Erythrozyten-Antigenbestimmung, pro Antigen, ohne ABO, Rhesus D und Rhesusphänotyp | | H | S |
| 1293.00 | 160 | Erythrozyten-Antikörper, Elution mit Spezifizierung | | H | S |
| 1294.00 | 40 | Erythrozyten-Autoantikörper, Abklärung medikamentös bedingt, einfach, z. B. Penicilline | | HI | S |
| 1295.00 | 130 | Erythrozyten-Autoantikörper, Autoadsorption oder Titrationstechnik zum Verträglichkeitstest | | H | S |
| 1296.00 | 28 | Erythrozyten-Autoantikörper, Titerbestimmung für Verlaufskontrolle | | HI | S |
| 1297.00 | 4.2 | Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1375.00, 1396.00, 1532.00 und 1715.00 | H | S |
| 1307.00 | 19.3 | Estradiol | | C | S |
| 1309.00 | 68 | Estriol | | C | S |
| 1311.00 | 23 | Ethylalkohol, qn, Blut | | C | B |
| 1311.10 | 19.4 | Ethylglucuronid, ql, Urin | Nur zur Abstinenzkontrolle | C | S |
| 1314.00 | 7.9 | Ferritin | | CH | B |
| 1315.00 | 250 | Fettsäuren-Differenzierung, mittels GC-MS oder LC-MS | | C | S |
| 1316.00 | 95 | Fettsäuren, freie | | C | S |
| 1317.00 | 21 | Fibrinogen- /Fibrinospaltprodukte (FDP) | | H | S |
| 1318.00 | 43 | Fibrinogen, als total gerinnbares Protein | Gültig bis 30. Juni 2019 | H | S |
| 1319.00 | 28 | Fibrinogen, immunologisch | | H | S |
| 1320.00 | 13.8 | Fibrinogen, nach Clauss | | H | S |
| 1321.00 | 15.8 | Fibrinogen, nach Schulz | | H | S |
| 1322.00 | 27 | Fibrinogen-Fibrinmonomerkomplexe (FM) | | H | S |
| 1323.00 | 43 | Fibrinopeptid A | | H | S |
| 1324.10 | 560 | Fibroblastenzucht und/oder Fibroblasten-Subkultivierung | Nur für diagnostische Zwecke (z.B. Stoffwechseluntersuchungen) | C | S |
| 1326.00 | 52 | Fibronectin | | CHI | S |
| 1326.10 | 540 | Filipin-Test von Fibroblasten zur Diagnose eines Morbus Niemann-Pick Typ C | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1327.00 | 24 | Fluorid | | C | S |
| 1328.00 | 58 | Foetale Lungenreife (FLM, S/A-Ratio) | | C | S |
| 1329.00 | 13.1 | Folat | | CH | S |

⁶ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----|
| 1330.00 | 21 | Folat in Erythrozyten | | CH | S |
| 1331.00 | 17.1 | Follikelstimulierendes Hormon (FSH) | | C | S |
| 1332.00 | 29 | Freie Antikörper im AB0-System bei Neugeborenen mittels indirektem Anti-Humanglobulintest oder Elution | | H | S |
| 1333.00 | 15.9 | Fruktosamin | | C | S |
| 1334.00 | 31 | Fruktose | | C | S |
| 1335.00 | 320 | Galactokinase bei Galaktosämie mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1336.00 | 320 | Galactose-1-Phosphat-Uridyltransferase bei Galaktosämie mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1337.00 | 31 | Galaktose | | C | S |
| 1338.00 | 115 | Galaktose-1-Phosphat | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1340.00 | 60 | Gallensäuren | | C | S |
| 1341.00 | 2.5 | Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT) | | C | B |
| 1342.00 | 53 | Gastrin | | C | S |
| 1343.00 | 730 | Gemischte Lymphozytenkultur (MLC) für einen Empfänger, einen Spender, inkl. Kontrolle | | HI | S |
| 1344.00 | 130 | Gemischte Lymphozytenkultur, für jeden weiteren Spender | | HI | S |
| 1345.00 | 46 | Gerinnungsfaktor XIII, Aktivität | | H | S |
| 1347.00 | 79 | Gerinnungsfaktor, immunologisch, je | | H | S |
| 1348.00 | 35 | Gerinnungsfaktoren II, V, VII und X mittels Aktivitätsmethode, je | | H | B |
| 1349.00 | 56 | Gerinnungsfaktoren VIII, IX, XI, XII mittels Aktivitätsmethode, je | | H | S |
| 1355.00 | 68 | Glukagon | | C | S |
| 1356.00 | 2.5 | Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1358.00 | 21 | Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase (G-6-PDH) | | C | S |
| 1359.00 | 8.7 | Glukose-Belastung gemäss WHO | | C | S |
| 1361.00 | 15.9 | Glutamat-Dehydrogenase (GLDH) | | C | S |
| 1363.00 | 17.8 | Glykiertes Hämoglobin (HbA1c) | | C | B |
| 1364.00 | 115 | Glykogen, Gewebe | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1365.00 | 320 | Glykogensynthese bei Glykogenose mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1366.00 | 105 | Gold mittels AAS | | C | S |
| 1367.00 | 56 | Granulozyten-Elastase, Plasma | | CH | S |
| 1368.00 | 54 | Neugeborenen-Screening auf Phenylketonurie, Galaktosämie, Biotinidasemangel, Adrenogenitales Syndrom, Kongenitale Hypothyreose, Medium-Chain-AcylCoAdehydrogenase (MCAD)-Mangel, zystische Fibrose, Ahornsirupkrankheit (MSUD), Glutarazidurie Typ 1 (GA-1) und die schweren angeborenen Immundefekte | Die Kostenübernahme für die Untersuchung auf schwere angeborene Immundefekte ist befristet bis am 31. Dezember 2024. | C | S |
| 1369.00 | 68 | Haemopexin | | CHI | S |
| 1371.00 | 9 | Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, | Nicht mit QBC-Methode | H | B |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----|
| | | Hämatokrit, Indices, Leukozyten, plus Thrombozyten | | | |
| 1372.00 | 10 | Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen | Nicht mit QBC-Methode | H | B |
| 1374.00 | 14.6 | Hämatogramm V mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Thrombozyten, Leukozyten, 5 oder mehr Leukozyten-Subpopulationen und flowzytometrische Differenzierung der Leukozyten | Nicht mit QBC-Methode | H | B |
| 1375.00 | 4.9 | Hämatokrit mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1396.00, 1532.00 und 1715.00 | H | S |
| 1395.00 | 41 | Hämoglobin Bart's/HbH-Färbung, als Screening auf Alpha-Thalassämie | | H | S |
| 1396.00 | 4.9 | Hämoglobin mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1532.00 und 1715.00 | H | S |
| 1398.00 | 42 | Hämoglobin O2-Dissoziationskurve, P50 Wert (Sauerstoff-Bindungskapazität von Hämoglobin) | | H | S |
| 1401.00 | 41 | Hämoglobin, fetales (Hämoglobin F) | | CH | S |
| 1402.00 | 37 | Hämoglobin, freies | | CH | S |
| 1404.00 | 22 | Hämosiderin, Urinsediment | | CH | S |
| 1405.00 | 19.9 | Haptoglobin | | CH | S |
| 1406.00 | 2.5 | Harnstoff, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1410.10 | 3.2 | HDL-Cholesterin, qn | | C | B |
| 1411.00 | 140 | Hemmkörper gegen einzelne intrinsische Gerinnungsfaktoren (z. B. VIII oder IX/Bethesda-Methode) | | H | S |
| 1412.00 | 49 | Hemmkörper gegen intrinsisches oder extrinsisches Gerinnungssystem (z. B. APTT- oder Quick-Mischversuch), inkl. Lupus Antikoagulans | | H | S |
| 1413.00 | 24 | Heparin Cofaktor II, funktionell | | H | S |
| 1414.00 | 32 | Heparin Cofaktor II, immunologisch | | H | S |
| 1415.00 | 45 | Heparin, Anti-IIa- bzw. Anti-Xa-Aktivität | | H | B |
| 1416.00 | 82 | Hippurat mittels HPLC | | C | S |
| 1417.00 | 52 | Histamin total | | CI | S |
| 1418.00 | 135 | HLA-Antigen, einzelne Spezialitäten z. B. B 27, B 5 | | HI | S |
| 1419.00 | 270 | HLA-Typisierung (A und B-Lokus) | | HI | S |
| 1420.00 | 345 | HLA-Typisierung (DR-Lokus) | | HI | S |
| 1421.00 | 280 | Holocarboxylase-Synthetase (indirekt) bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1422.00 | 30 | Homocystein | | CHI | S |
| 1423.00 | 81 | Homogentisinsäure (HGA) | | C | S |
| 1424.00 | 81 | Homovanillinsäure (HVA) | | C | S |
| 1425.00 | 17.5 | Human Choriongonadotropin (HCG), qn | | CI | B |
| 1426.00 | 61 | Human Placenta Lactogen (HPL) | | C | S |
| 1427.00 | 38 | Hypoosmotischer Schwelltest, Spermien | | C | S |
| 1428.10 | 145 | Identifikation unbekannter Substanzen (z.B. General-Unknown-Screening), ql, GC/HPLC-Verfahren mit oder ohne | Bei Vergiftung | C | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----|
| | | massenspektrometrische Detektion, je Untersuchungsmaterial | | | |
| 1429.10 | 460 | Identifikation unbekannter Substanzen (z.B. General-Unknown-Screening), qn, mit anschließender Quantifizierung, GC/HPLC-Verfahren mit oder ohne massenspektrometrische Detektion, je Untersuchungsmaterial | Bei Vergiftung | C | S |
| 1431.00 | 58 | Identifizierung normaler und anomaler Hämoglobine mittels Elektrophorese oder Chromatographie | | CH | S |
| 1432.00 | 280 | Iduronat 2-Sulfatase bei MPS II mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1435.00 | 69 | Immunantikörper des AB0-Systems | | HI | S |
| 1438.10 | 53 | Immunfixations-Elektrophorese, je Gel | Die Position ist bis zu 2-Mal pro Patientenprobe verrechenbar | CI | B |
| 1440.10 | 12.4 | Immunglobulin IgA, Liquor, inkl. Beurteilung intrathekale Immunglobulin-Synthese | | CIM | S |
| 1441.00 | 6.2 | Immunglobulin IgA, je Untersuchungsmaterial | | CIM | B |
| 1442.00 | 120 | Immunglobulin IgD | | CI | B |
| 1443.00 | 17.5 | Immunglobulin IgE total, qn | | CI | B |
| 1444.10 | 21 | Spezifisches IgE oder IgG, Einzelallergene, qn, 5. bis Gesamttotal von maximal 20 spezifische IgE/IgG pro Patientenprobe, je | <ul style="list-style-type: none"> - Die Analyse gilt nicht für spezifisches IgG gegen Nahrungsmittelallergene - Nicht kumulierbar mit Position 1445.10 | I | S |
| 1445.10 | 72 | Spezifisches IgE, Multiallergen-Screening mit Unterscheidung einzelner spezifischer IgE, pauschal | <ul style="list-style-type: none"> - Die Analyse ist pro Patientenprobe höchstens 3-mal berechnungsfähig - Nicht kumulierbar mit Position 1444.10 | I | S |
| 1446.10 | 36 | Spezifisches IgE oder IgG, Einzelallergene oder Allergenmischungen ohne Unterscheidung einzelner spezifischer IgE/IgG, qn, bis 4 spezifische IgE/IgG pro Patientenprobe, je. | Die Analyse gilt nicht für spezifisches IgG gegen Nahrungsmittelallergene. | I | S |
| 1449.00 | 96 | Immunglobulin IgG, 4 Subklassen, qn | | I | B |
| 1450.10 | 12.4 | Immunglobulin G (IgG), Liquor, inkl. Beurteilung intrathekale Immunglobulin-Synthese | | CIM | S |
| 1451.00 | 6.2 | Immunglobulin G (IgG), je Untersuchungsmaterial | | CIM | B |
| 1452.00 | 11 | Immunglobulin IgG-Hämagglutinine oder IgG-Hämolysine, ein weiteres Antigen | | HI | S |
| 1453.00 | 22 | Immunglobulin IgG-Hämagglutinine oder IgG-Hämolysine, erstes Antigen | | HI | S |
| 1456.10 | 12.4 | Immunglobulin M (IgM), Liquor, inkl. Beurteilung intrathekale Immunglobulin-Synthese | | CIM | S |
| 1457.00 | 6.2 | Immunglobulin M (IgM), je Untersuchungsmaterial | | CIM | B |
| 1459.00 | 37 | Immunglobuline leichte Ketten, Typ Kappa, qn | | CI | B |
| 1460.00 | 37 | Immunglobuline leichte Ketten, Typ Lambda, qn | | CI | B |
| 1461.00 | 195 | Immunglobuline, oligoklonale Banden, Liquor versus Serum | | CIM | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|----|----|
| 1463.10 | 72 | Zirkulierende Immunkomplexe (Clq-Bindung), qn | | CI | S |
| 1468.00 | 99 | Immunsuppressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1469.00 | 150 | Immunsuppressiva der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1470.00 | 55 | Immunsuppressiva der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1471.00 | 21 | Insulin | | C | S |
| 1472.00 | 155 | Insulininduzierte Hypoglykämie: Bestimmung von 6 Glucose- und 6 Cortisol-Werten | | C | S |
| 1473.00 | 60 | Insulin-like growth factor-binding protein 3 (IGFBP-3) | | C | S |
| 1474.10 | 87 | Zytokine/Adhäsionsmoleküle/-Rezeptoren/ Inhibitoren, qn, erste 2 Parameter, je | Nicht kumulierbar mit Positionen 1525.00 und 1526.00 | I | S |
| 1475.10 | 67 | Zytokine/Adhäsionsmoleküle/-Rezeptoren/-Inhibitoren qn, 3. bis maximal 10. Parameter, je | | I | S |
| 1476.00 | 28 | Isoagglutinintiter, pro Antigen, anti-A1 oder anti-B, je | | HI | S |
| 1477.00 | 370 | Isovaleriat-Inkorporation in intakten kultivierten Zellen bei Isovaleriansäure-Stoffwechselkrankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode ohne eigentliche Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1478.00 | 105 | Kadmium mittels AAS | | C | S |
| 1479.00 | 2.8 | Kalium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1482.00 | 52 | Kallikrein | | H | S |
| 1483.00 | 9.2 | Kälteagglutinine, Suchtest | | HI | S |
| 1484.00 | 99 | Kardiaka der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1485.00 | 140 | Kardiaka der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1486.00 | 14.3 | Kardiaka der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1487.00 | 69 | Kardiaka der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin | | C | S |
| 1488.00 | 93 | Karnitin, freies und gesamt, Plasma | Zur Abklärung eines Karnitinmangels | C | S |
| 1489.00 | 125 | Katecholamine, Adrenalin plus Noradrenalin plus Dopamin | | C | S |
| 1490.00 | 60 | Ketokörper, differenziert, qn | | C | S |
| 1491.00 | 78 | Knochenmarkausstrich, nur Vorbereitung und Färbung | | H | S |
| 1492.00 | 105 | Kobalt mittels AAS | | C | S |
| 1493.00 | 45 | Komplement, gesamt, alternativer Weg | | I | S |
| 1494.00 | 36 | Komplement, gesamt, klassischer Weg | | I | S |
| 1495.00 | 36 | Komplement-Faktor B, C3 Proaktivator | | I | S |
| 1496.00 | 54 | Komplement-Faktor C1-Esterase-Inhibitor, funktionell | | I | S |
| 1497.00 | 28 | Komplement-Faktor C1-Esterase-Inhibitor, immunologisch | | I | S |
| 1498.00 | 135 | Komplement-Faktor C1q | | CI | S |
| 1499.00 | 36 | Komplement-Faktor C2, immunologisch | | I | S |
| 1501.10 | 23 | Komplement-Faktor C3/C3c, qn, Serum | | CI | B |
| 1503.00 | 23 | Komplement-Faktor C4, qn, Serum | | CI | B |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----|
| 1504.00 | 36 | Komplement-Faktoren, übrige, erster Test | | I | S |
| 1505.00 | 28 | Komplement-Faktoren, übrige, jeder weitere Test | | I | S |
| 1508.00 | 62 | Konkrementanalyse mit IR oder Röntgendiffraktion | | C | S |
| 1509.00 | 2.5 | Kreatinin, Blut/Plasma/Serum | | C | B |
| 1510.00 | 2.5 | Kreatinin, in einer weiteren Körperflüssigkeit | | C | B |
| 1511.00 | 22 | Kristallnachweis mittels polarisiertem Licht | | CHM | S |
| 1512.00 | 42 | Kryoglobulin und Kryofibrinogen, ql | | CHI | S |
| 1513.00 | 99 | Kryoglobulin, qn | | CHI | S |
| 1514.00 | 150 | Kryoglobuline, Isolierung und Typisierung | | CHI | S |
| 1515.00 | 44 | Kupfer mittels AAS | | C | S |
| 1516.00 | 155 | Kupfer mittels AAS, Leberbiopsie | | C | S |
| 1517.00 | 23 | Laktat | | C | B |
| 1518.00 | 2.5 | Laktat-Dehydrogenase (LDH), qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1520.00 | 32 | Laktose-Resorptionstest | | C | S |
| 1521.00 | 4 | LDL-Cholesterin, gemessen | Das berechnete LDL-Cholesterin ist nicht verrechenbar. | C | B |
| 1523.00 | 36 | Leukozyten-(Sub) Population mit monoklonalen Antikörpern mittels Flowzytometrie, erster monoklonaler Antikörper | | HI | S |
| 1524.00 | 18 | Leukozyten-(Sub) Population mit monoklonalen Antikörpern mittels Flowzytometrie, jeder weitere monoklonale Antikörper | | HI | S |
| 1525.00 | 57 | Leukozyten, Messung von freigesetzten Mediatoren nach Stimulation, mit 1 positiven und negativen Kontrolle und 1 Antigen oder Antigengemisch | Nicht kumulierbar mit Position 1474.00 | HI | S |
| 1526.00 | 28 | Leukozyten, Messung von freigesetzten Mediatoren nach Stimulation, mit jedem weiteren Antigen bis maximal 10 | Nicht kumulierbar mit Position 1474.00 | HI | S |
| 1527.00 | 260 | Leukozyten-Alloantikörper anti-HLA, Spezifizierung mit Test-Panel | | HI | S |
| 1528.00 | 66 | Leukozyten-Alloantikörper, Suchtest, 10 bis 12 Zellsuspensionen | | HI | S |
| 1529.00 | 130 | Leukozyten-Auto- oder -Alloantikörper, auf Zellen und im Serum | | HI | S |
| 1530.00 | 28 | Leukozyten-Verträglichkeitsprobe, jeder weitere Spender | | H | S |
| 1531.00 | 56 | Leukozyten-Verträglichkeitsprobe, Transplantatempfänger und erster Spender | | H | S |
| 1532.00 | 6.3 | Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1396.00 und 1715.00 | H | S |
| 1536.00 | 100 | Luteinisierendes Hormon (LH) und Follikelstimulierendes Hormon (FSH) in LH-RH-Test, je 4 Bestimmungen | | C | S |
| 1537.00 | 5 | Lipase | | C | B |
| 1539.00 | 19.9 | Lipoprotein (a) | | C | S |
| 1540.00 | 31 | Lipoproteine mittels Elektrophorese | | C | S |
| 1541.00 | 12.4 | Lithium, Blut | | C | S |
| 1542.00 | 14.8 | Luteinisierendes Hormon (LH) | | C | S |
| 1545.00 | 130 | Lymphozyten-/Monozyten-Funktion, Messung von Zytokinen nach Stimulation in der Zellkultur | | HI | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----|
| 1546.00 | 105 | Lymphozyten-/Monozyten-Stimulation nach Isolierung (Thymidinaufnahme oder freigesetzte Mediatoren) mit 1 positiven und negativen Kontrolle und 1 Antigen oder Antigengemisch | | HI | S |
| 1547.00 | 24 | Lymphozyten-/Monozyten-Stimulation nach Isolierung (Thymidinaufnahme oder freigesetzte Mediatoren) mit jedem weiteren Antigen, bis maximal 10 | | HI | S |
| 1549.00 | 66 | Lymphozyten-Alloantikörper, Suchtest | | HI | S |
| 1550.00 | 145 | Lymphozyten-Auto- und -Alloantikörper, auf Zellen und im Serum | | HI | S |
| 1552.00 | 240 | Lysosomale Enzyme, fluorimetrisch, pro Abklärung und Patient | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1553.00 | 210 | Lysosomale Enzyme, kolorimetrisch, pro Abklärung und Patient | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1555.00 | 50 | Magnesium in Erythrozyten | | C | S |
| 1556.00 | 8.7 | Magnesium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1559.00 | 68 | Malonyldialdehyd (MDA), Produktion der Thrombozyten | | H | S |
| 1560.00 | 105 | Mangan mittels AAS | | C | S |
| 1562.00 | 125 | Metanephrin plus Normetanephrin, frei und konjugiert | | C | S |
| 1565.00 | 245 | Methioninsynthese bei angeborenen Methionin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1566.00 | 450 | Methionin-Synthesebestimmung bei Methionin- und Cobalamin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode mit Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1567.00 | 84 | Methotrexat, Blut | | C | S |
| 1568.00 | 110 | Methylmalonsäure (MMA) | Zur Abklärung eines Vitamin-B12 Mangels | CH | S |
| 1569.00 | 520 | Methylmalonyl-CoA-Mutase bei Methylmalonsäure-Krankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1570.00 | 285 | Mono- und Aglycano-Transferrin | | C | S |
| 1572.00 | 29 | Myoglobin | | C | S |
| 1573.00 | 24 | N-Acetyl-Beta-D-Glukosaminidase (NAG) | | C | S |
| 1574.00 | 2.5 | Natrium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1576.00 | 70 | Natriuretisches Peptid (BNP, NT-proBNP) | Abklärung der akuten Dyspnoe zum Ausschluss der akuten oder chronischen Herzinsuffizienz; nicht zur Therapieüberwachung | C | B |
| 1577.00 | 37 | Neopterin | | CHI | S |
| 1578.00 | 86 | Neuroleptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1579.00 | 140 | Neuroleptika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1580.00 | 15.9 | Neuroleptika der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1581.00 | 37 | Neuronen-spezifische Enolase (NSE) | | C | S |
| 1582.00 | 105 | Nickel mittels AAS | | C | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 1583.00 | 9.3 | Okkultes Blut, pro Primärprobe | Für die präventive Indikation zur Früherkennung des Kolonkarzinoms: alle 2 Jahre im Alter von 50 bis 69 Jahren gemäss Art. 12e Bst. d KLV | CH | B |
| 1586.00 | 82 | Orotat mittels HPLC | | C | S |
| 1587.00 | 20 | Osmolalität | | C | B |
| 1588.00 | 29 | Osmotische Resistenz der Erythrozyten | | H | S |
| 1589.00 | 52 | Osteocalcin | | C | S |
| 1590.00 | 37 | Oxalat | | C | S |
| 1591.00 | 42 | Oxytriebblock: Oxyhämoglobin, Carboxyhämoglobin, Methämoglobin | | CH | B |
| 1592.00 | 3.6 | Pankreasspezifische Amylase | | C | B |
| 1593.00 | 24 | Pankreolauryl-Test | | C | S |
| 1594.00 | 92 | Pankreozymin-Sekretintest inkl. Bikarbonat- und Enzymbestimmungen in mindestens 4 Proben | | C | S |
| 1595.00 | 37 | Parathormon (PTH) | | C | S |
| 1596.00 | 88 | Parathormon Related Peptide (PTHrP) | | C | S |
| 1597.00 | 73 | Penetrationstest | | C | S |
| 1598.00 | 12.1 | pH Bestimmung im Magensaft bzw. in Transsudaten und Exsudaten | | C | S |
| 1601.00 | 3.2 | Phosphat, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | B |
| 1603.00 | 56 | Plasmin/Antiplasmin-Komplex (PAP) | | H | S |
| 1604.00 | 27 | Plasminogen, funktionell | | H | S |
| 1605.00 | 79 | Plasminogen, immunologisch | | H | S |
| 1606.00 | 52 | Plasminogen-Aktivator-Inhibitor (PAI), funktionell | | H | S |
| 1607.00 | 56 | Plasminogen-Aktivator-Inhibitor (PAI), immunologisch | | H | S |
| 1609.00 | 18.7 | Porphobilinogen, ql, Urin | | C | S |
| 1610.00 | 44 | Porphobilinogen, qn, Urin | | C | S |
| 1611.00 | 205 | Porphyrinprofil, mittels HPLC, mindestens drei Metaboliten, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | S |
| 1613.00 | 58 | Porphyrine, gesamt, qn, mittels Photometrie, Urin | | C | S |
| 1614.00 | 52 | Präkallikrein | | H | S |
| 1615.00 | 19.9 | Prealbumin (Transthyretin) | | C | S |
| 1616.00 | 61 | Pregnandiol | | C | S |
| 1617.00 | 61 | Pregnantriol oder Pregnantriolon | | C | S |
| 1619.00 | 84 | Procalcitonin, qn, sensitive Methode (<0.1µg/l) | Bei Verdacht auf untere Atemwegsinfektion, Sepsis oder eine andere schwergradige bakterielle Infektion | C | B |
| 1620.00 | 19.3 | Progesteron | | C | S |
| 1622.00 | 65 | Prokollagen | | H | S |
| 1623.00 | 14.8 | Prolaktin (PRL) | | C | S |
| 1624.00 | 320 | Propionat-Inkorporation in intakten kultivierten Zellen bei Propionsäure-Stoffwechselkrankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode ohne eigentliche Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1625.00 | 280 | Propionyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|----|----|
| | | einfacher Trennung von Substrat und Produkt | | | |
| 1626.00 | 11.8 | Prostata spezifisches Antigen (PSA) | | CI | S |
| 1627.00 | 11.8 | Prostata spezifisches Antigen (PSA), freies, nur in Kombination mit einem Gesamt-PSA zwischen 3-10 µg/l | | CI | S |
| 1629.00 | 52 | Protein C, funktionell | | H | S |
| 1630.00 | 56 | Protein C, immunologisch | | H | S |
| 1631.00 | 45 | Protein S, freies, funktionell | | H | S |
| 1632.00 | 60 | Protein S, freies, immunologisch | | H | S |
| 1633.00 | 60 | Protein S, total, immunologisch | | H | S |
| 1634.00 | 2.5 | Protein, gesamt, Blut/Plasma/Serum | | C | B |
| 1635.00 | 8.7 | Protein, gesamt, in einer weiteren Körperflüssigkeit | | C | B |
| 1636.00 | 31 | Protein-Elektrophorese | | C | S |
| 1637.00 | 40 | Protein-Elektrophorese nach Anreicherung | | C | S |
| 1638.00 | 56 | Prothrombin-Fragmente F 1+2 | | H | S |
| 1639.00 | 53 | Protoporphyrin, freies, in Erythrozyten | | CH | S |
| 1642.00 | 37 | Pyruvat | | C | S |
| 1643.00 | 280 | Pyruvat-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | In Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken | C | S |
| 1644.00 | 88 | Pyruvatkinase in Erythrozyten | | CH | S |
| 1645.00 | 120 | Quecksilber mittels AAS | | C | S |
| 1646.00 | 68 | Renin | | C | S |
| 1647.00 | 18.6 | Reptilase-Zeit | | H | S |
| 1648.00 | 34 | Retikulozyten, qn, inkl. Heinz-Körper-Nachweis, ql, manuelle mikroskopische Bestimmung | | H | B |
| 1649.00 | 13.2 | Retikulozyten, automatisiert, qn | | H | B |
| 1650.00 | 46 | Retinolbindendes Protein | | C | S |
| 1652.00 | 81 | Reverse Triiodthyronin (rT3) | | C | S |
| 1653.00 | 27 | Rhesus-Phänotyp gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁷ | | H | B |
| 1654.00 | 7.4 | Rheumafaktoren, qn mittels Nephelometrie oder Turbidimetrie oder sq mittels Agglutination | | CI | S |
| 1656.00 | 180 | Säure Hämolyse (Ham-Test) | | H | S |
| 1657.00 | 110 | Säuren, organische, ql | | C | S |
| 1658.00 | 250 | Säuren, organische, qn | | C | S |
| 1659.00 | 12 | Human Choriongonadotropin (HCG), ql, Schwangerschaftstest | | C | B |
| 1660.00 | 86 | Sedativa/Hypnotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1661.00 | 140 | Sedativa/Hypnotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |

⁷ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-----|----|
| 1662.00 | 15.9 | Sedativa/Hypnotika der SL/ALT, immunologisch, Blut | | C | S |
| 1663.00 | 69 | Sedativa/Hypnotika der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin | | C | S |
| 1664.00 | 14.6 | Sediment, mikroskopische Untersuchung | | C | S |
| 1665.00 | 105 | Selen mittels AAS | | C | S |
| 1666.00 | 1 | Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme | | CH | B |
| 1667.00 | 72 | Serotonin in Thrombozyten | | H | S |
| 1668.00 | 30 | Sexualhormonbindendes Globulin (SHBG) | | C | S |
| 1669.00 | 15.1 | Sichelzell-Test | | H | S |
| 1670.00 | 47 | Sideroblasten, Färbung und Zählung inkl. Beurteilung | | H | S |
| 1671.00 | 53 | Somatomedin C (IGF-1) | | C | S |
| 1673.00 | 32 | Spermiennachweis nach Vasektomie, Nativsediment | | C | S |
| 1674.00 | 145 | Spermioctogramm, Beurteilung von pH, Viskosität, Zellzahl, Motilität, Motilitätsverminderung, Vitalität, Morphologie, Fremdzellenelemente, inkl. verschiedene Färbungen | | C | S |
| 1675.00 | 11.7 | Spezielle Mikroskopie, Nativpräparat (Dunkelfeld, Polarisation, Phasenkontrast) | | CHM | S |
| 1676.00 | 4 | Spezifisches Gewicht, Dichte | | C | S |
| 1677.00 | 30 | Sqamous Cell Carcinoma (SCC) | | CI | S |
| 1678.00 | 650 | Stammzellkulturen | | H | S |
| 1679.00 | 250 | Steroide, ql mittels Massenspektrometrie, Urin | | C | S |
| 1681.00 | 150 | Stuhlfett | | C | S |
| 1683.10 | 110 | Suchtstoffe, Bestätigungsanalytik, ql, GC/HPLC-Verfahren mit oder ohne massenspektrometrische Detektion, je Untersuchungsmaterial | | C | S |
| 1685.00 | 55 | Suchtstoffe der Analysenliste (Amphetamine, Barbiturate, Benzodiazepine, Cocain, Cannabis, Lysergsäurediethylamid, Methadon, Methaqualon, Opiate, Phencyclidin), Suchanalytik, einfache chromatographische Methoden | | C | S |
| 1686.00 | 19.4 | Suchtstoffe, Screening, Urin, 1. bis 4 Suchtstoff, pro Suchtstoff | | C | B |
| 1687.00 | 13 | Suchtstoffe, Screening, Urin, 5. bis maximal 10. Suchtstoff, pro Suchtstoff | | C | B |
| 1688.00 | 135 | Sucrose-Lyse-Test | Bei Verdacht auf HEMPAS | H | S |
| 1689.00 | 37 | Sulfat, Blut oder Urin | | C | S |
| 1690.00 | 30 | Sulfhämoglobin | | CH | S |
| 1691.00 | 37 | Teloptide | | C | S |
| 1693.00 | 42 | Testosteron, freies | | C | S |
| 1694.00 | 19.3 | Testosteron, qn, je Untersuchungsmaterial | | C | S |
| 1695.00 | 105 | Thallium mittels AAS | | C | S |
| 1696.00 | 15.9 | Theophyllin, Blut | | C | S |
| 1697.00 | 58 | Thiocyanat, Blut | | C | S |
| 1698.00 | 56 | Thrombin/Antithrombin-III-Komplex (TAT) | | H | S |
| 1699.00 | 9.2 | Thrombinzeit | | H | S |
| 1700.00 | 6 | Thromboplastinzeit nach Quick/INR | | H | S |
| 1703.00 | 110 | Thrombozyten-Aggregation, plättchenreiches Plasma/Vollblut mit | | H | S |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| | | drei Aktivatoren in 1 bis 2 Konzentrationen | | | |
| 1704.00 | 50 | Thrombozyten-Aggregation, plättchenreiches Plasma/Vollblut, Zuschlag für jeden weiteren Aktivator | | H | S |
| 1705.00 | 66 | Thrombozyten-Alloantikörper gegen Thrombozyten des Kindsvaters | | HI | S |
| 1706.00 | 260 | Thrombozyten-Alloantikörper Spezifizierung mit Test-Panel | | HI | S |
| 1707.00 | 49 | Thrombozyten-Alloantikörper Suchtest | | HI | S |
| 1708.00 | 21 | Thrombozyten-Ausbreitung | | H | S |
| 1709.00 | 145 | Thrombozyten-Auto- und Alloantikörper auf Zellen und im Serum | | HI | S |
| 1710.00 | 55 | Thrombozytenglobaltest mittels Kollagen/ADP | | H | S |
| 1711.00 | 55 | Thrombozytenglobaltest mittels Kollagen/Epinephrin | | H | S |
| 1712.00 | 21 | Thrombozyten-Retention | | H | S |
| 1713.00 | 34 | Thrombozyten-Typisierung, pro Antigen | | HI | S |
| 1714.00 | 36 | Thrombozyten-Verträglichkeitsprüfung, pro getestetes Plättchenkonzentrat | | H | S |
| 1715.00 | 6.3 | Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1396.00 und 1532.00 | H | S |
| 1717.00 | 44 | Thyreoglobulin | | C | S |
| 1718.10 | 9 | Thyreotropin (TSH), qn, (Bei TRH-Stimulationstests kann die Leistung 2-mal verrechnet werden) | | C | B |
| 1720.00 | 9 | Thyroxin, freies (FT4) | | C | S |
| 1721.00 | 9 | Thyroxin, total (T4) | | C | S |
| 1722.00 | 19.3 | Thyroxinbindendes Globulin (TBG) | | C | S |
| 1723.00 | 47 | Tissue Polypeptide Antigen (TPA) | | CI | S |
| 1724.00 | 58 | Tissue-type Plasminogen Aktivator (t-PA), funktionell | | H | S |
| 1725.00 | 56 | Tissue-type Plasminogen Aktivator (t-PA), immunologisch | | H | S |
| 1726.00 | 10.1 | Titer pro Zelle, bei klinisch relevanten Kälteagglutininen (Neugeborene, Erwachsene, usw.), maximal 10 | | HI | S |
| 1727.10 | 61 | Holotranscobolamin (Holo TC) | | CH | S |
| 1729.00 | 6.2 | Transferrin | | CH | S |
| 1730.00 | 84 | Tricyclische Antidepressiva, ql, Blut/Urin | | C | S |
| 1731.00 | 2.8 | Triglyceride | | C | B |
| 1732.00 | 10.4 | Triiodthyronin, freies (FT3) | | C | S |
| 1733.00 | 10.4 | Triiodthyronin, total (T3) | | C | S |
| 1734.00 | 23 | Troponin, T oder I, qn, mittels Immunoassay | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung) - Die Kostenübernahme ist befristet bis am 30. Juni 2021. | C | B |
| 1737.00 | 28 | Tryptase | | I | S |
| 1738.00 | 2.8 | Urat | | C | B |
| 1739.00 | 20 | Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie | | C | B |
| 1740.00 | 1 | Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter | | C | B |
| 1741.00 | 93 | Hydroxymethylbilansynthase Aktivität | | C | S |
| 1742.00 | 76 | Vanillinmandelsäure (VMA) | | C | S |
| 1743.00 | 85 | Vaso-aktives intestinales Peptid (VIP) | | C | S |
| 1744.00 | 27 | Verträglichkeitsprobe mittels Kreuzprobe gemäss Referenzdokument | | H | B |

| Pos. Nr. | TP | Bezeichnung (Chemie/Hämatologie/Immunologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|-----|----|
| | | "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁸ , pro Erythrozytenkonzentrat | | | |
| 1745.00 | 7.2 | Verträglichkeitsprobe: Type and Screen, AB/D-Kontrolle gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁹ , pro Erythrozytenkonzentrat | | H | S |
| 1746.00 | 25 | Viskosität | | CHM | S |
| 1747.00 | 68 | Vitamin A bzw. Retinol | | C | S |
| 1748.00 | 76 | Vitamin B1 | | C | S |
| 1749.00 | 25 | Vitamin B12 bzw. Cyanocobalamin | | CH | S |
| 1750.00 | 76 | Vitamin B2 | | C | S |
| 1751.00 | 68 | Vitamin B6, Direktbestimmung | | C | S |
| 1752.00 | 41 | Vitamin C bzw. Ascorbat | | C | S |
| 1755.00 | 68 | Vitamin E bzw. Alpha-Tocopherol | | C | S |
| 1756.00 | 160 | Vitamin K1 | | C | S |
| 1757.00 | 58 | Vitamin PP bzw. Niacin | | C | S |
| 1758.00 | 45 | Von Willebrand-Faktor, funktionell | | H | S |
| 1759.00 | 45 | Von Willebrand-Faktor, immunologisch | | H | S |
| 1760.00 | 220 | Von Willebrand-Faktor, Multimerenanalytik, Plasma/Thrombozyten | | H | S |
| 1761.00 | 68 | Wachstumshormon bzw. human growth hormone (HGH) | | C | S |
| 1762.00 | 67 | Washing Swim Up Test/Percoll-Test | | CH | S |
| 1763.00 | 31 | Xylose | | C | S |
| 1766.00 | 29 | Zellzählung sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten | | H | B |
| 1767.00 | 44 | Zink mittels AAS | | C | S |
| 1769.00 | 37 | Zitrat | | C | S |
| 1770.00 | 32 | Zytochemie, inklusive Eisenfärbung, pro Spezialfärbung | | CHI | S |
| 1771.00 | 99 | Zytostatika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1772.00 | 140 | Zytostatika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |
| 1773.00 | 44 | Zytostatika der SL/ALT, immunologisch, inkl. Metaboliten, Blut | | C | S |

⁸ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

⁹ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

Kapitel 2: Genetik

2.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 2

Präsymptomatische oder prädiktive Untersuchungen bei Gesunden zur Erkennung einer Krankheitsveranlagung gelten nur dann als Pflichtleistung, wenn die betreffende Untersuchung als solche in der Analysenliste enthalten und auch als Massnahme der Prävention in Artikel 12 d Buchstabe f KLV aufgeführt ist.

Untersuchungen zur Erkennung einer Anlageträgerschaft bei Gesunden im Hinblick auf die Vererbungsmöglichkeit einer Krankheit auf die Nachkommen stellen keine als Pflichtleistung zu vergütenden Analysen dar.

Pränatal durchgeführte Analysen der Analysenliste gelten als Pflichtleistung, wenn sie gemäss Artikel 13 Buchstabe bbis, bter und d KLV durchgeführt werden.

Positionen ohne Taxpunktzahl und Fachbereich entsprechen Überschriften und stellen keine Analysen im Sinne des Kapitels 2 der Analysenliste dar.

Die technischen Positionen und Zuschläge im Kapitel 2.2.2 Molekulargenetische Analysen, mit Ausnahme der Position 2700.00 DNA-Banking, können nur in Verbindung mit einer dort aufgelisteten Krankheitsposition verrechnet werden, andernfalls sind sie von der Kostenübernahme ausgeschlossen.

Siehe auch Einleitende Bemerkungen zu Anhang 3 KLV.

2.2 Listen der Analysen

2.2.1 Zytogenetische Analysen

2.2.1.1 Konstitutionelle Zytogenetik

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Konstitutionelle Zytogenetik) | Limitationen | FB |
|----------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2000.00 | 305 | Zell- oder Gewebekultur und Chromosomenpräparation, konstitutioneller Karyotyp | | GGG |
| 2001.00 | 355 | Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp | | G |
| 2002.00 | 69 | Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für über 25 analysierte Zellen | | G |
| 2003.00 | 145 | Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für über 50 analysierte Zellen | | G |
| 2004.00 | 58 | Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für Benützung von zusätzlicher Färbung (G-, Q-, R- oder C-Bänderung, Ag-NOR, hohe Auflösung, andere), pro Färbung | | G |
| 2005.00 | 365 | In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen bei Verdacht auf Chromosomenanomalie oder zur Geschlechtsbestimmung bei X-chromosomal vererbten Krankheiten, konstitutioneller Karyotyp inkl. Präparation und Analyse von 50 oder mehr Zellen | Nicht kumulierbar mit Position 2350.02, Molekulargenetische Aneuploidiebestimmung Schnelltest | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Konstitutionelle Zytogenetik) | Limitationen | FB |
|----------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2007.00 | 300 | Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei zytogenetischen pränatalen Untersuchungen: manuelle Reinigung von Biopsiematerial, Kontaminationskontrolle mittels Mikrosatellitenanalyse, Doppel- oder Mehrfachanalysen. Die postnatale Nachkontrolle als Qualitätsmanagement ist bereits inbegriffen. | Nur bei Chorionzotten; nur einmal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit Position 2900.00 Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei molekulargenetischen pränatalen Untersuchungen | G |

2.2.1.2 Tumorzytogenetik

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Tumorzytogenetik) | Limitationen | FB |
|----------|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 2008.00 | 270 | Zellkultur und Chromosomenpräparation, maligne Hämopathien, bis 3 Kulturbedingungen mit oder ohne Synchronisierung | | G |
| 2009.00 | 70 | Zellkultur und Chromosomenpräparation, maligne Hämopathien, Zuschlag für zusätzliche Kultur- oder Synchronisierungsbedingungen, pro Bedingung | | G |
| 2010.00 | 100 | Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für Zelltrennung und Einfrieren | | G |
| 2011.00 | 580 | Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, 10 karyotypisierte Metaphasen oder 5 karyotypisierte Metaphasen und 15 analysierte Metaphasen | | G |
| 2012.00 | 300 | Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für zusätzliche analysierte Zellen, 5 karyotypisierte Metaphasen oder 10 analysierte Metaphasen | | G |
| 2012.50 | 58 | Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für Benützung von zusätzlicher Färbung (G-, Q-, R- oder C-Bänderung, Ag-NOR, hohe Auflösung, andere), pro Färbung | | G |
| 2013.00 | 150 | Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für komplexe Anomalien, mindestens 3 Anomalien | | G |
| 2014.00 | 150 | Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für schwierige Analyse | | G |
| 2015.00 | 475 | In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen, maligne Hämopathien, inkl. Präparation und Analyse von 50 oder mehr Zellen | | GH |

2.2.1.3 Molekulare Zytogenetik

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulare Zytogenetik) | Limitationen | FB |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2018.00 | 350 | Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp oder maligne Hämopathien, Zuschlag für In-situ-Hybridisierung an Metaphasen- oder Interphasekernen, pro Sonde, maximal 5 mal (konstitutionelles Genom) oder 7 mal (maligne Hämopathien) | Nicht kumulierbar mit Position 2018.07 | G |
| 2018.05 | 1800 | Chromosomale Microarray-Analyse, konstitutioneller Karyotyp, pauschal | <ol style="list-style-type: none"> 1. nur bei folgenden Indikationen: <ol style="list-style-type: none"> a. Unklare Entwicklungs- und/oder neuropsychiatrische Störung und/oder angeborene Anomalien ohne hinreichend konkreten Verdacht auf eine bestimmte chromosomale oder monogene Erkrankung, oder b. Auffälliger Befund in der konventionellen Chromosomenanalyse, der einer Klärung bedarf oder c. Verdacht auf eine genetische Erkrankung, bei der die Deletion oder Duplikation mehrerer, nicht genau vorhersagbarer Gene in Frage kommt, oder d. Erhöhte Nackentransparenz (> 95. Perzentile) oder anderweitige fetale Ultraschallanomalien nach Ausschluss der klassischen Trisomien an fetalem Material. 2. Anordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 11.11) | G |
| 2018.06 | 1500 | Genetische Untersuchung der Eltern, pauschal für beide Eltern Die Kosten gehen zu Lasten des Versicherers des Inexpatienten bzw. der Schwangeren. | Nur zur abschliessenden Beurteilung einer chromosomalen Microarray-Analyse (Position 2018.05), falls notwendig | G |
| 2018.07 | 2800 | Reihen-Hybridisierung in situ oder / und genomisch (Chromosomale Microarray-Analyse), maligne Hämopathien, pauschal für 8 oder mehr Sonden | Nicht kumulierbar mit Position 2018.00 | G |
| 2020.00 | 100 | Zuschlag für aufwendige zytogenetische Resultaterstellung zu Händen der verordnenden Ärzte inkl. Risikoberechnungen, prognostische Aussagen, Vorschläge für weiteres Prozedere, Literaturangaben; konstitutioneller Karyotyp oder maligne Hämopathien | <ul style="list-style-type: none"> - Nur 1 mal pro Primärprobe - Nicht kumulierbar mit Position 2018.06 | G |

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|------|
| 2021.00 | 61 | Extraktion von menschlichen Nucleinsäuren (genomische DNA oder RNA) aus Primärprobe | nur 1mal pro Primärprobe | CGHI |
| 2022.00 | 83 | Modifikation von menschlichen Nucleinsäuren vor anschliessendem Amplifikations- und Detektionsprozess, z. B. Bisulfitmodifikation, whole genome amplification, Restriktionsverdau genomischer DNA inkl. Testgel und Zweischnitt-Reverse Transkription, pro angewandtes Verfahren, je | nur 1mal pro Verfahren, maximal 3mal pro Primärprobe | CGHI |

| | | | | |
|----------------|--|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 2100.00 | | Real Time-Nucleinsäure-Amplifikation, qualitativ oder quantitativ inkl. Schmelzkurvenanalytik, pro Zielsequenz inkl. gleichzeitig amplifizierter Referenzsequenzen, je | nur bei <ul style="list-style-type: none"> - klinischem Verdacht auf folgende, ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen - Verdacht auf das Vorliegen einer Prädisposition für die folgenden familiären Krebskrankheiten, welche als präventive Leistung gemäss Art. 12d Bst. f KLV durchzuführen sind - klinischem Verdacht auf folgende maligne Hämopathien - molekularer Genotypisierung der folgenden Blutgruppenantigene - folgenden pharmakogenetischen Analysen | |
|----------------|--|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|

| 2105.00 | | Blut, Gerinnung, Immunsystem | | |
|----------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2105.01 | 93 | Chronische Granulomatose | | G |
| 2105.02 | 93 | Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A | nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2105.03 | 93 | Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q | nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2105.04 | 93 | Hämophilien A | | G |
| 2105.05 | 93 | Hämophilien B | | G |
| 2105.06 | 93 | Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T | nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2105.07 | 93 | SCID | | GHI |
| 2105.08 | 93 | Sichelzellanämie | | GH |
| 2105.09 | 93 | Thalassämien | | GH |
| 2105.10 | 93 | Wiskott-Aldrich-Syndrom | | GHI |

| | | | | |
|----------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2110.00 | | Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen | | |
| 2110.01 | 93 | Anhidrotische ektodermale Dysplasie | | G |
| 2110.02 | 93 | Ehlers Danlos | | G |
| 2110.03 | 93 | Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | | G |
| 2110.04 | 93 | Ichthyosis | | G |
| 2110.05 | 93 | Marfan-Syndrom | | G |
| 2110.06 | 93 | Neurofibromatose Typ I | | G |
| 2110.07 | 93 | Neurofibromatose Typ II | | G |
| 2110.08 | 93 | Osteogenesis imperfecta | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2115.00 | | Metabolische und endokrine Krankheiten | | |
| 2115.01 | 93 | 21-Hydroxylase-Mangel | | G |
| 2115.02 | 93 | Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | | G |
| 2115.03 | 93 | Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | maximal 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | G |
| 2115.04 | 93 | Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | | G |
| 2115.05 | 93 | Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | | G |
| 2115.06 | 93 | Cystische Fibrose (CF) | | G |
| 2115.07 | 93 | Diabetes insipidus | | G |
| 2115.08 | 93 | Fruktose-Intoleranz | | G |
| 2115.09 | 93 | Galaktosämie | | G |
| 2115.10 | 93 | Glukose-Galaktose-Malabsorption | | G |
| 2115.11 | 93 | Glycerol-Kinase-Mangel | | G |
| 2115.12 | 93 | Glykogenosen | | G |
| 2115.13 | 93 | Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D | maximal 2mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2215.13 Hämochromatose, 2315.13 Hämochromatose, 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2115.14 | 93 | Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | | G |
| 2115.15 | 93 | Hyperthermie, familiäre maligne | | G |
| 2115.16 | 93 | Kallman-Syndrom | | G |
| 2115.17 | 93 | Morbus Wilson | | G |
| 2115.18 | 93 | Mucopolysaccharidosen | | G |
| 2115.19 | 93 | Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | | G |
| 2115.20 | 93 | Porphyrien | | G |
| 2115.21 | 93 | Steroid-Sulfatase-Mangel | | G |
| 2115.22 | 93 | Testikuläre Feminisierung | | G |
| 2115.23 | 93 | Wachstumshormon-Mangel | | G |

| | | | | |
|----------------|----|------------------------------------|--|---|
| 2120.00 | | Mitochondriale Erkrankungen | | |
| 2120.01 | 93 | Kearns-Sayre-Syndrom | | G |
| 2120.02 | 93 | MELAS-Syndrom | | G |
| 2120.03 | 93 | MERRF-Syndrom | | G |
| 2120.04 | 93 | Mitochondriale Zytopathien, andere | | G |
| 2120.05 | 93 | Pearson-Syndrom | | G |

| | | | | |
|----------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2125.00 | | Neoplasien, hereditär | | |
| 2125.02 | 93 | Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2125.03 | 93 | Li-Fraumeni-Syndrom | | G |
| 2125.04 | 93 | Multiple endokrine Neoplasien | | G |
| 2125.05 | 93 | Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2125.06 | 93 | Retinoblastom, Gen RB1 | Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |

| | | | | |
|----------------|----|----------------------------------------------------------|--|---|
| 2130.00 | | Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen | | |
| 2130.01 | 93 | Dystrophinopathien Duchenne und Becker | | G |
| 2130.02 | 93 | Friedreich'sche Ataxie | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|----|
| 2130.03 | 93 | Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | | G |
| 2130.04 | 93 | Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | | G |
| 2130.05 | 93 | Leigh-Syndrom | | G |
| 2130.06 | 93 | Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | | G |
| 2130.07 | 93 | Myotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2130.08 | 93 | Myotubuläre Myopathien | | G |
| 2130.09 | 93 | Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | | G |
| 2130.16 | 93 | Ataxia telangiectasia | | G |
| 2135.00 | | Ophthalmologische Erkrankungen | | |
| 2135.01 | 93 | Corneadystrophien | | G |
| 2135.02 | 93 | Leber'sche Optikusatrophie | | G |
| 2135.03 | 93 | Norrie-Syndrom | | G |
| 2135.04 | 93 | Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | | G |
| 2140.00 | | Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung | | |
| 2140.01 | 93 | Angelman-Syndrom | | G |
| 2140.02 | 93 | Cri-du-chat-Syndrom | | G |
| 2140.03 | 93 | DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | | G |
| 2140.04 | 93 | Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2140.05 | 93 | Prader-Willy-Syndrom | | G |
| 2140.06 | 93 | Rubinstein-Taybi-Syndrom | | G |
| 2140.07 | 93 | Smith-Magenis-Syndrom | | G |
| 2140.08 | 93 | Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | | G |
| 2140.09 | 93 | Williams-Beuren-Syndrom | | G |
| 2140.10 | 93 | Wolf-Hirschhorn-Syndrom | | G |
| 2145.00 | | Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität | | |
| 2145.01 | 93 | Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | | G |
| 2145.02 | 93 | Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | | G |
| 2145.03 | 93 | Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) | maximal 2mal pro Primärprobe | G |
| 2146.00 | | Maligne Hämopathien | | |
| 2146.01 | 93 | Akute myeloische Leukämie | | GH |
| 2146.02 | 93 | Akute lymphatische Leukämie | | GH |
| 2146.03 | 93 | Myeloproliferative Neoplasien | | GH |
| 2146.04 | 93 | Chronische lymphatische Leukämie | | GH |
| 2146.05 | 93 | Non-Hodgkin Lymphome | | GH |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2150.00 | | Andere | | |
| 2150.01 | 93 | Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b und anderer foetalen Antigene | <ul style="list-style-type: none"> - aus fötaler Primärprobe - Die Durchführung der Analysen der Antigene K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b, und anderer fötalen Antigene kann im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV erfolgen, unter der Bedingung, dass diese Analysen nicht in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG durchgeführt werden können; <ul style="list-style-type: none"> • Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden. • Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV. - maximal 2 Mal pro Primärprobe. | GH |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2150.02 | 112 | <p>Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b und anderer foetalen Antigene</p> <p>Die Bestätigung der foetalen Herkunft der DNA ist in dieser Position inbegriffen.</p> | <ul style="list-style-type: none"> - nur aus fötaler DNA im mütterlichen Blut. - Die Durchführung der Analysen der Antigene K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b, und anderer fötalen Antigene kann im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV erfolgen, unter der Bedingung, dass diese Analysen nicht in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG durchgeführt werden können. <ul style="list-style-type: none"> • Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden. • Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV. - maximal 2 Mal pro Primärprobe. | GH |
| 2150.10 | 93 | Pharmakogenetische Analyse | <ol style="list-style-type: none"> 1. Nur bei Indikation zur Verabreichung eines Medikaments oder bei Auftreten einer medikamentösen Nebenwirkung oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit bei der Behandlung mit einem Medikament, bei dem ein wissenschaftlich nachgewiesener Zusammenhang besteht zwischen signifikanten medikamentösen Nebenwirkungen (inkl. toxische Wirkungen) oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit und den untersuchten Genmutationen 2. Nur, wenn die gesuchten Genmutationen nicht dazu dienen, eine Diagnose zu stellen, nach einer Veranlagung für eine genetische Krankheit zu suchen oder eine HLA-Gewebetypisierung, ohne Zusammenhang mit der Verabreichung des Medikaments durchzuführen 3. Verschreibung der Analyse durch alle Ärztinnen und Ärzte unabhängig vom Weiterbildungstitel gemäss der «Liste der Schweizerischen Gesellschaft für Klinische Pharmakologie und Toxikologie (SGKPT) der gängigen pharmakogenetischen Tests, die durch jeden Arzt unabhängig vom Facharztstitel verordnet werden können», Version 2.0 vom 26.07.2018 (www.bag.admin.ch/ref) | C G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| | | | <ol style="list-style-type: none"> 4. Für Medikamente, die nicht auf der Liste der SGKPT stehen, Verschreibung der Analyse nur durch Ärztinnen und Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel in klinischer Pharmakologie und Toxikologie gemäss Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG; SR 811.11) 5. Pro Gen von pharmakogenetischer Bedeutung kann die Position höchstens <ol style="list-style-type: none"> a. 4-mal (Höchstzahl für die Position 2150.10, einzeln oder in Kombination mit der Position 2250.10 verwendet) mit Ausnahme des Cytochroms CYP2D6 b. 6-mal für das Cytochrom CYP2D6 verrechnet werden. 6. Nur kumulierbar mit folgenden Positionen des Kapitels 2 Genetik: <ol style="list-style-type: none"> a. 2021.00 (Extraktion von menschlichen Nukleinsäuren) b. 2250.10 (Pharmakogenetische Analyse) c. 2547.01 (Pharmakogenetische Analyse) | |
| 2160.00 | 93 | <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist:</p> <ol style="list-style-type: none"> a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | <ol style="list-style-type: none"> 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 11.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| | | | <p>3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgm-g.ch).</p> <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | |
| 2200.00 | | Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Amplifikats- resp. Mutationsdetektion mittels Elektrophorese (Agarosegel, Polyakrylamid), bei Monoplex-Ansatz pro Zielsequenz, bei Multiplex-Ansatz pro Ansatz, je | <p>nur bei</p> <ul style="list-style-type: none"> - klinischem Verdacht auf folgende, ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen - Verdacht auf das Vorliegen einer Prädisposition für die folgenden familiären Krebskrankheiten, welche als präventive Leistung gemäss Art. 12d Bst. f KLV durchzuführen sind - klinischem Verdacht auf folgende maligne Hämopathien - molekularer Genotypisierung der folgenden Blutgruppenantigene - folgenden pharmakogenetischen Analysen | |
| 2205.00 | | Blut, Gerinnung, Immunsystem | | |
| 2205.01 | 105 | Chronische Granulomatose | | G |
| 2205.02 | 105 | Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A | nur 1 mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2205.03 | 105 | Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q | nur 1 mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2205.04 | 105 | Hämophilien A | | G |
| 2205.05 | 105 | Hämophilien B | | G |
| 2205.06 | 105 | Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T | nur 1 mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2205.07 | 105 | SCID | | GHI |
| 2205.08 | 105 | Sichelzellanämie | | GH |
| 2205.09 | 105 | Thalassämien | | GH |
| 2205.10 | 105 | Wiskott-Aldrich-Syndrom | | GHI |
| 2210.00 | | Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen | | |
| 2210.01 | 105 | Anhidrotische ektodermale Dysplasie | | G |
| 2210.02 | 105 | Ehlers Danlos | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 2210.03 | 105 | Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weiss-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | | G |
| 2210.04 | 105 | Ichthyosis | | G |
| 2210.05 | 105 | Marfan-Syndrom | | G |
| 2210.06 | 105 | Neurofibromatose Typ I | | G |
| 2210.07 | 105 | Neurofibromatose Typ II | | G |
| 2210.08 | 105 | Osteogenesis imperfecta | | G |

| 2215.00 | | Metabolische und endokrine Krankheiten | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2215.01 | 105 | 21-Hydroxylase-Mangel | | G |
| 2215.02 | 105 | Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | | G |
| 2215.03 | 105 | Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | maximal 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | G |
| 2215.04 | 105 | Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | | G |
| 2215.05 | 150 | Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | | G |
| 2215.06 | 105 | Cystische Fibrose (CF) | | G |
| 2215.07 | 105 | Diabetes insipidus | | G |
| 2215.08 | 105 | Fruktose-Intoleranz | | G |
| 2215.09 | 105 | Galaktosämie | | G |
| 2215.10 | 105 | Glukose-Galaktose-Malabsorption | | G |
| 2215.11 | 105 | Glycerol-Kinase-Mangel | | G |
| 2215.12 | 105 | Glykogenosen | | G |
| 2215.13 | 105 | Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D | maximal 2mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2115.13 Hämochromatose, 2315.13 Hämochromatose, 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2215.14 | 105 | Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | | G |
| 2215.15 | 105 | Hyperthermie, familiäre maligne | | G |
| 2215.16 | 105 | Kallman-Syndrom | | G |
| 2215.17 | 105 | Morbus Wilson | | G |
| 2215.18 | 105 | Mucopolysaccharidosen | | G |
| 2215.19 | 105 | Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | | G |
| 2215.20 | 105 | Porphyrien | | G |
| 2215.21 | 105 | Steroid-Sulfatase-Mangel | | G |
| 2215.22 | 105 | Testikuläre Feminisierung | | G |
| 2215.23 | 105 | Wachstumshormon-Mangel | | G |

| 2220.00 | | Mitochondriale Erkrankungen | | |
|----------------|-----|------------------------------------|--|---|
| 2220.01 | 105 | Kearns-Sayre-Syndrom | | G |
| 2220.02 | 105 | MELAS-Syndrom | | G |
| 2220.03 | 105 | MERRF-Syndrom | | G |
| 2220.04 | 105 | Mitochondriale Zytopathien, andere | | G |
| 2220.05 | 105 | Pearson-Syndrom | | G |

| 2225.00 | | Neoplasien, hereditär | | |
|----------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2225.02 | 105 | Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2225.03 | 105 | Li-Fraumeni-Syndrom | | G |
| 2225.04 | 105 | Multiple endokrine Neoplasien | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2225.05 | 105 | Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2225.06 | 105 | Retinoblastom, Gen RB1 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |

| 2230.00 | | Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen | | |
|----------------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2230.01 | 105 | Dystrophinopathien Duchenne und Becker | | G |
| 2230.02 | 105 | Friedreich'sche Ataxie | | G |
| 2230.03 | 105 | Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | | G |
| 2230.04 | 105 | Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | | G |
| 2230.05 | 105 | Leigh-Syndrom | | G |
| 2230.06 | 105 | Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | | G |
| 2230.07 | 105 | Myotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2230.08 | 105 | Myotubuläre Myopathien | | G |
| 2230.09 | 105 | Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | | G |
| 2230.16 | 105 | Ataxia telangiectasia | | G |
| 2235.00 | | Ophthalmologische Erkrankungen | | |
| 2235.01 | 105 | Corneadystrophien | | G |
| 2235.02 | 105 | Leber'sche Optikusatrophie | | G |
| 2235.03 | 105 | Norrie-Syndrom | | G |
| 2235.04 | 105 | Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | | G |

| 2240.00 | | Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2240.01 | 105 | Angelman-Syndrom | | G |
| 2240.02 | 105 | Cri-du-chat-Syndrom | | G |
| 2240.03 | 105 | DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | | G |
| 2240.04 | 105 | Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2240.05 | 105 | Prader-Willy-Syndrom | | G |
| 2240.06 | 105 | Rubinstein-Taybi-Syndrom | | G |
| 2240.07 | 105 | Smith-Magenis-Syndrom | | G |
| 2240.08 | 105 | Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | | G |
| 2240.09 | 105 | Williams-Beuren-Syndrom | | G |
| 2240.10 | 105 | Wolf-Hirschhorn-Syndrom | | G |

| 2245.00 | | Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------|------------------------------|---|
| 2245.01 | 105 | Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | | G |
| 2245.02 | 105 | Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | | G |
| 2245.03 | 105 | Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) | maximal 2mal pro Primärprobe | G |

| 2246.00 | | Maligne Hämopathien | | |
|----------------|-----|-------------------------------|--|----|
| 2246.01 | 105 | Akute myeloische Leukämie | | GH |
| 2246.02 | 105 | Akute lymphatische Leukämie | | GH |
| 2246.03 | 105 | Myeloproliferative Neoplasien | | GH |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|-----------------------------------------------|--------------|----|
| 2246.04 | 105 | Chronische lymphatische Leukämie | | GH |
| 2246.05 | 105 | Non-Hodgkin Lymphome | | GH |

| 2250.00 | | Andere | | |
|---------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2250.01 | 105 | Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b, und anderer foetalen Antigene | <ul style="list-style-type: none"> - aus fötaler Primärprobe - Die Durchführung der Analysen der Antigene K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b, und anderer fötalen Antigene kann im AusAusland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV erfolgen, unter der Bedingung, dass diese Analysen nicht in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG durchgeführt werden können; <ul style="list-style-type: none"> • Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden. • Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV. - maximal 2 Mal pro Primärprobe. | GH |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|-----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2250.10 | 105 | Pharmakogenetische Analyse | <ol style="list-style-type: none"> 1. Nur bei Indikation zur Verabreichung eines Medikaments oder bei Auftreten einer medikamentösen Nebenwirkung oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit bei der Behandlung mit einem Medikament, bei dem ein wissenschaftlich nachgewiesener Zusammenhang besteht zwischen signifikanten medikamentösen Nebenwirkungen (inkl. toxische Wirkungen) oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit und den untersuchten Genmutationen 2. Nur, wenn die gesuchten Genmutationen nicht dazu dienen, eine Diagnose zu stellen, nach einer Veranlagung für eine genetische Krankheit zu suchen oder eine HLA-Gewebetypisierung ohne Zusammenhang mit der Verabreichung des Medikaments durchzuführen 3. Verschreibung der Analyse durch alle Ärztinnen und Ärzte unabhängig vom Weiterbildungstitel gemäss der «Liste der Schweizerischen Gesellschaft für Klinische Pharmakologie und Toxikologie (SGKPT) der gängigen pharmakogenetischen Tests, die durch jeden Arzt unabhängig vom Facharzttitel verordnet werden können», Version 2.0 vom 26.07.2018 (www.bag.admin.ch/ref) 4. Für Medikamente, die nicht auf der Liste der SGKPT stehen, Verschreibung der Analyse nur durch Ärztinnen und Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel in klinischer Pharmakologie und Toxikologie gemäss Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG; SR 811.11) 5. Die Position kann höchstens 4-mal pro Gen von pharmakogenetischer Bedeutung verrechnet werden (Höchstzahl für die Position 2250.10, einzeln oder in Kombination mit der Position 2150.10 verwendet). 6. Nur kumulierbar mit folgenden Positionen des Kapitels 2 Genetik: <ol style="list-style-type: none"> a. 2021.00 (Extraktion von menschlichen Nukleinsäuren) b. 2150.10 (Pharmakogenetische Analyse) c. 2547.01 (Pharmakogenetische Analyse) | C G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2260.00 | 105 | <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), G welche folgende Kriterien aufweist:</p> <ul style="list-style-type: none"> a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (OnlineMendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | <ol style="list-style-type: none"> 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 11.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV 3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgm-g.ch). <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2270.00 | | Nukleinsäure-Amplifikation mittels Sequence specific primer-Polymerase Chain Reaction (PCR-SSP, Synonym „ARMS“) mit anschliessender Amplifikats- resp. Mutationsdetektion mittels Elektrophorese (Agarosegel, Polyakrylamid) oder Fluoreszenz-Detektion der spezifischen Amplifikate, im Multiplex-, oder Parallel-Ansatz, von gleichzeitig vier (4) Polymorphismen (z.B. SNPs), je | nur bei molekularer Genotypisierung von Blutgruppenantigenen | |
| 2270.01 | 134 | Molekulare Genotypisierung humaner erythrozytärer Antigene (human erythrocyte antigen HEA) | <ul style="list-style-type: none"> - Nur bei unklaren oder diskrepanten serologischen Befunden; bei Doppelpopulation; bei stark positiven direktem Anti-Humanglobulintest (direct antiglobulin test, DAT); bei fehlenden spezifischen Antiseren; bei Transfundierten; bei chronisch transfusionsbedürftigen Patienten, bei Mädchen und Frauen vor und im gebärfähigen Alter - maximal 4 Mal pro Primärprobe | GH |
| 2270.02 | 134 | Molekulare Genotypisierung humaner thrombozytärer Antigene (human platelet antigen HPA) | <ul style="list-style-type: none"> - nur bei Abklärung von alloimmunen anti-HPA-assoziierten Krankheiten und Komplikationen: Fötale / Neonatale Alloimmunthrombozytopenie (fö-tal/neonatal allo-immune thrombocytopenia FNAITP) Refraktärzustand gegenüber Thrombozytentransfusion, Posttransfusionelle Purpura - maximal 1 Mal pro Primärprobe | GH |
| 2270.03 | 134 | Molekulare Genotypisierung humaner neutrophiler Antigene (human neutrophil antigen HNA) | <ul style="list-style-type: none"> - nur bei Verdacht auf TRALI (transfusion associated lung injury) - maximal 1 Mal pro Primärprobe | GH |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|
| 2271.00 | | Nukleinsäure-Amplifikation mittels Sequence Specific Primer-Polymerase Chain Reaction (PCR-SSP, Synonym „ARMS“) mit anschliessender Amplifikats- resp. Mutationsdetektion mittels Elektrophorese (Agarosegel, Polyakrylamid) oder Fluoreszenz-Detektion der spezifischen Amplifikate, Allelbestimmung durch einen oder mehreren Polymorphismen (z.B. SNP) pro Allel, je | Nur zur Bestimmung von HLA-Allele von pharmakogenetischer Relevanz | |
| 2271.01 | 105 | Pharmakogenetische Analyse | <ol style="list-style-type: none"> 1. Nur bei Indikation zur Verabreichung eines Medikaments oder bei Auftreten einer medikamentösen Nebenwirkung oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit bei der Behandlung mit einem Medikament, bei dem ein wissenschaftlich nachgewiesener Zusammenhang besteht zwischen signifikanten medikamentösen Nebenwirkungen (inkl. toxische Wirkungen) oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit und den untersuchten Genmutationen 2. Nur, wenn die gesuchten Genmutationen nicht dazu dienen, eine Diagnose zu stellen, nach einer Veranlagung für eine genetische Krankheit zu suchen oder eine HLA-Gewebetypisierung ohne Zusammenhang mit der Verabreichung des Medikaments durchzuführen 3. Verschreibung der Analyse durch alle Ärztinnen und Ärzte unabhängig vom Weiterbildungstitel gemäss der «Liste der Schweizerischen Gesellschaft für Klinische Pharmakologie und Toxikologie (SGKPT) der gängigen pharmakogenetischen Tests, die durch jeden Arzt unabhängig vom Facharztstitel verordnet werden können», Version 2.0 vom 26.07.2018 (www.bag.admin.ch/ref) 4. Für Medikamente, die nicht auf der Liste der SGKPT stehen, Verschreibung der Analyse nur durch Ärztinnen und Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel in klinischer Pharmakologie und Toxikologie gemäss Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG; SR 811.11) 5. Die Position kann höchstens 2-mal pro Primärprobe verrechnet werden. 6. Nur kumulierbar mit der Position 2021.00 (Extraktion von menschlichen Nukleinsäuren) des Kapitels 2 Genetik | C G I |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2300.00 | | Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Amplifikats- resp. Mutationsdetektion mittels Kapillarelektro-phorese oder Chromatografie (HPLC u.a.), bei Monoplex-Ansatz pro Zielsequenz, bei Multiplex-Ansatz pro Ansatz, je | nur bei - klinischem Verdacht auf folgende, ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen - Verdacht auf das Vorliegen einer Prädisposition für die folgenden familiären Krebskrankheiten, welche als präventive Leistung gemäss Art. 12d Bst. f KLV durchzuführen sind - klinischem Verdacht auf folgende maligne Hämopathien inkl. Chimärismusüberwachung nach Stammzelltransplantation - molekularer Genotypisierung der folgenden Blutgruppenantigene | |

| 2305.00 Blut, Gerinnung, Immunsystem | | | | |
|--------------------------------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2305.01 | 185 | Chronische Granulomatose | | G |
| 2305.02 | 185 | Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A | nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2305.03 | 185 | Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q | nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2305.04 | 185 | Hämophilien A | | G |
| 2305.05 | 185 | Hämophilien B | | G |
| 2305.06 | 185 | Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T | nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2305.07 | 185 | SCID | | GHI |
| 2305.08 | 185 | Sichelzellanämie | | GH |
| 2305.09 | 185 | Thalassämien | | GH |
| 2305.10 | 185 | Wiskott-Aldrich-Syndrom | | GHI |

| 2310.00 Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen | | | | |
|--------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2310.01 | 185 | Anhidrotische ektoдерmale Dysplasie | | G |
| 2310.02 | 185 | Ehlers Danlos | | G |
| 2310.03 | 185 | Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | | G |
| 2310.04 | 185 | Ichthyosis | | G |
| 2310.05 | 185 | Marfan-Syndrom | | G |
| 2310.06 | 185 | Neurofibromatose Typ I | | G |
| 2310.07 | 185 | Neurofibromatose Typ II | | G |
| 2310.08 | 185 | Osteogenesis imperfecta | | G |

| 2315.00 Metabolische und endokrine Krankheiten | | | | |
|------------------------------------------------|-----|----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2315.01 | 185 | 21-Hydroxylase-Mangel | | G |
| 2315.02 | 185 | Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | | G |
| 2315.03 | 185 | Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | maximal 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | G |
| 2315.04 | 185 | Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | | G |
| 2315.05 | 185 | Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | | G |
| 2315.06 | 185 | Cystische Fibrose (CF) | | G |
| 2315.07 | 185 | Diabetes insipidus | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2315.08 | 185 | Fruktose-Intoleranz | | G |
| 2315.09 | 185 | Galaktosämie | | G |
| 2315.10 | 185 | Glukose-Galaktose-Malabsorption | | G |
| 2315.11 | 185 | Glycerol-Kinase-Mangel | | G |
| 2315.12 | 185 | Glykogenosen | | G |
| 2315.13 | 185 | Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D | maximal 2mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2115.13 Hämochromatose, 2215.13 Hämochromatose, 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | CGH |
| 2315.14 | 185 | Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | | G |
| 2315.15 | 185 | Hyperthermie, familiäre maligne | | G |
| 2315.16 | 185 | Kallman-Syndrom | | G |
| 2315.17 | 185 | Morbus Wilson | | G |
| 2315.18 | 185 | Mucopolysaccharidosen | | G |
| 2315.19 | 185 | Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | | G |
| 2315.20 | 185 | Porphyrien | | G |
| 2315.21 | 185 | Steroid-Sulfatase-Mangel | | G |
| 2315.22 | 185 | Testikuläre Feminisierung | | G |
| 2315.23 | 185 | Wachstumshormon-Mangel | | G |

| 2320.00 | | Mitochondriale Erkrankungen | | |
|---------|-----|------------------------------------|--|---|
| 2320.01 | 185 | Kearns-Sayre-Syndrom | | G |
| 2320.02 | 185 | MELAS-Syndrom | | G |
| 2320.03 | 185 | MERRF-Syndrom | | G |
| 2320.04 | 185 | Mitochondriale Zytopathien, andere | | G |
| 2320.05 | 185 | Pearson-Syndrom | | G |

| 2325.00 | | Neoplasien, hereditär | | |
|---------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2325.02 | 185 | Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2325.03 | 185 | Li-Fraumeni-Syndrom | | G |
| 2325.04 | 185 | Multiple endokrine Neoplasien | | G |
| 2325.05 | 185 | Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2325.06 | 185 | Retinoblastom, Gen RB1 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |

| 2330.00 | | Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen | | |
|---------|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|---|
| 2330.01 | 185 | Chorea Huntington | maximal 2mal pro Primärprobe | G |
| 2330.02 | 185 | Choreatiforme Bewegungsstörungen: Dentatorubro-pallidoluyisiane Atrophie (DRPLA), Huntington-Krankheit ähnliche Syndrome (engl: Huntington-disease like) | | G |
| 2330.03 | 185 | Dystrophinopathien Duchenne und Becker | | G |
| 2330.04 | 185 | Facio-scapulothumerale Muskeldystrophie | | G |
| 2330.05 | 185 | Friedreich'sche Ataxie | | G |
| 2330.06 | 185 | Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth- Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | | G |
| 2330.07 | 185 | Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | | G |
| 2330.08 | 185 | Leigh-Syndrom | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|----|
| 2330.09 | 185 | Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | | G |
| 2330.10 | 185 | Myotone Dystrophie Typ 1 und 2 | | G |
| 2330.11 | 185 | Myotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2330.12 | 185 | Myotubuläre Myopathien | | G |
| 2330.13 | 185 | Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | | G |
| 2330.14 | 185 | Spinobulbäre Muskelatrophie Kennedy | nur 1mal pro Primärprobe | G |
| 2330.15 | 185 | Spino-cerebelläre Ataxien: Nachweis einer Repeat-Expansionsmutation, pro untersuchten Ataxie-Typ | | G |
| 2330.16 | 185 | Ataxia telangiectasia | | G |

| 2335.00 | | Ophthalmologische Erkrankungen | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2335.01 | 185 | Corneadystrophien | | G |
| 2335.02 | 185 | Leber'sche Optikusatrophie | | G |
| 2335.03 | 185 | Norrie-Syndrom | | G |
| 2335.04 | 185 | Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | | G |
| 2340.00 | | Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung | | |
| 2340.01 | 185 | Angelman-Syndrom | | G |
| 2340.02 | 185 | Cri-du-chat-Syndrom | | G |
| 2340.03 | 185 | DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | | G |
| 2340.04 | 185 | Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2340.05 | 185 | Prader-Willy-Syndrom | | G |
| 2340.06 | 185 | Rubinstein-Taybi-Syndrom | | G |
| 2340.07 | 185 | Smith-Magenis-Syndrom | | G |
| 2340.08 | 185 | Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | | G |
| 2340.09 | 185 | Williams-Beuren-Syndrom | | G |
| 2340.10 | 185 | Wolf-Hirschhorn-Syndrom | | G |

| 2345.00 | | Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------|------------------------------|---|
| 2345.01 | 185 | Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | | G |
| 2345.02 | 185 | Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | | G |
| 2345.03 | 185 | Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) | maximal 2mal pro Primärprobe | G |

| 2346.00 | | Maligne Hämopathien | | |
|----------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-----|
| 2346.01 | 185 | Akute myeloische Leukämie | | GH |
| 2346.02 | 185 | Akute lymphatische Leukämie | | GH |
| 2346.03 | 185 | Myeloproliferative Neoplasien | | GH |
| 2346.04 | 185 | Chronische lymphatische Leukämie | | GH |
| 2346.05 | 185 | Non-Hodgkin Lymphome | | GH |
| 2346.06 | 185 | Polymorphismusbestimmung bei Chimärismusüberwachung nach Stammzelltransplantation, pro Zell-Population, je | | GHI |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2350.00 | | Andere | | |
| 2350.01 | 185 | Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b, und anderer foetalen Antigene | <ul style="list-style-type: none"> - aus foetaler Primärprobe - Die Durchführung der Analysen der Antigene K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), HPA-1a, HPA-5b, und anderer fötalen Antigene kann im Aus-land nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV erfolgen, unter der Bedingung, dass diese Analysen nicht in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG durchgeführt werden können; <ul style="list-style-type: none"> • Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden. • Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV. - maximal 2 Mal pro Primärprobe. | GH |
| 2350.02 | 185 | Molekulargenetische Aneuploidiebestimmung bei Verdacht auf Chromosomenanomalie oder molekulargenetische Geschlechtsbestimmung (QF-PCR) bei X-chromosomal vererbten Krankheiten, Schnelltest | nicht kumulierbar mit Position 2005.00, In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen | G |
| 2360.00 | 185 | Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist: <ol style="list-style-type: none"> a. a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | <ol style="list-style-type: none"> 1. 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 11.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| | | | <p>Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden</p> <ul style="list-style-type: none"> - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV <p>3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgm-g.ch).</p> <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | |
| 2400.00 | | Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Postamplifikations-Modifikation (Oligonukleotid-Ligation, MLPA u.a.) und Detektion mittels Kapillarelektrophorese pro Multiplex-Zielsequenzen, je | <p>1. Die Positionen 24XX.XX dürfen maximal bis zu 4 mal verrechnet werden (4x350 = 1400 Taxpunkte)</p> <p>2. Nur bei</p> <ul style="list-style-type: none"> - klinischem Verdacht auf folgende, ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen - Verdacht auf das Vorliegen einer Prädisposition für die folgenden familiären Krebskrankheiten, welche als präventive Leistung gemäss Art. 12d Bst. f KLV durchzuführen sind - klinischem Verdacht auf folgende maligne Hämopathien | |

| 2405.00 | | Blut, Gerinnung, Immunsystem | | |
|----------------|-----|-------------------------------------|--|----|
| 2405.01 | 350 | Hämophilien A | | G |
| 2405.02 | 350 | Hämophilien B | | G |
| 2405.08 | 350 | Sichelzellanämie | | GH |
| 2405.09 | 350 | Thalassämien | | GH |

| 2410.00 | | Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen | | |
|----------------|-----|-------------------------------------------------|--|---|
| 2410.01 | 350 | Marfan-Syndrom | | G |
| 2410.02 | 350 | Neurofibromatose Typ I | | G |
| 2410.03 | 350 | Neurofibromatose Typ II | | G |
| 2410.04 | 350 | Osteogenesis imperfecta | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|-----|-----------------------------------------------|--------------|----|
| 2415.00 | | Metabolische und endokrine Krankheiten | | |
| 2415.01 | 350 | 21-Hydroxylase-Mangel | | G |
| 2415.02 | 350 | Cystische Fibrose (CF) | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|------------------------------------|--|---|
| 2420.00 | | Mitochondriale Erkrankungen | | |
| 2420.01 | 350 | Kearns-Sayre-Syndrom | | G |
| 2420.02 | 350 | MELAS-Syndrom | | G |
| 2420.03 | 350 | MERRF-Syndrom | | G |
| 2420.04 | 350 | Mitochondriale Zytopathien, andere | | G |
| 2420.05 | 350 | Pearson-Syndrom | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2425.00 | | Neoplasien, hereditär | | |
| 2425.01 | 350 | Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs, Gene BRCA1 und BRCA2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2425.02 | 350 | Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2425.03 | 350 | Li-Fraumeni-Syndrom | | G |
| 2425.04 | 350 | Multiple endokrine Neoplasien | | G |
| 2425.05 | 350 | Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2425.06 | 350 | Retinoblastom, Gen RB1 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |

| | | | | |
|----------------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2430.00 | | Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen | | |
| 2430.01 | 350 | Dystrophinopathien Duchenne und Becker | | G |
| 2430.02 | 350 | Friedreich'sche Ataxie | | G |
| 2430.03 | 350 | Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | | G |
| 2430.04 | 350 | Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | | G |
| 2430.05 | 350 | Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | | G |
| 2430.16 | 350 | Ataxia telangiectasia | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|---------------------------------------------------------------|--|---|
| 2435.00 | | Ophthalmologische Erkrankungen | | |
| 2435.01 | 350 | Corneadystrophien | | G |
| 2435.02 | 350 | Leber'sche Optikusatrophie | | G |
| 2435.03 | 350 | Norrie-Syndrom | | G |
| 2435.04 | 350 | Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | | G |

| | | | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2440.00 | | Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung | | |
| 2440.01 | 350 | Angelman-Syndrom | | G |
| 2440.02 | 350 | Cri-du-chat-Syndrom | | G |
| 2440.03 | 350 | DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | | G |
| 2440.04 | 350 | Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2440.05 | 350 | Prader-Willy-Syndrom | | G |
| 2440.06 | 350 | Rubinstein-Taybi-Syndrom | | G |
| 2440.07 | 350 | Smith-Magenis-Syndrom | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2440.08 | 350 | Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | | G |
| 2440.09 | 350 | Williams-Beuren-Syndrom | | G |
| 2440.10 | 350 | Wolf-Hirschhorn-Syndrom | | G |
| 2445.00 | | Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität | | |
| 2445.01 | 350 | Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | | G |
| 2445.02 | 350 | Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | | G |
| 2446.00 | | Maligne Hämopathien | | |
| 2446.01 | 350 | Akute myeloische Leukämie | | GH |
| 2446.02 | 350 | Akute lymphatische Leukämie | | GH |
| 2446.03 | 350 | Myeloproliferative Neoplasien | | GH |
| 2446.04 | 350 | Chronische lymphatische Leukämie | | GH |
| 2446.05 | 350 | Non-Hodgkin Lymphome | | GH |
| 2460.00 | 350 | Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist: a. a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | 1. 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 11.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV 3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| | | | <p>Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgmq.ch).</p> <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | |

| | | | | |
|----------------|--|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 2500.00 | | Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Sequenzierung des Amplifikates nach Sanger und Detektion beider Einzelstränge mittels Kapillarelektrophorese, pro Zielsequenz, je | <ol style="list-style-type: none"> Die Positionen 25XX.XX dürfen maximal bis zu 13 mal verrechnet werden (13 x 215 = 2795 Taxpunkte) bei: <ul style="list-style-type: none"> – klinischem Verdacht auf folgende, ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen – Verdacht auf das Vorliegen einer Prädisposition für die folgenden familiären Krebskrankheiten, welche als präventive Leistung gemäss Art. 12d Bst. f KLV durchzuführen sind – klinischem Verdacht auf folgende maligne Hämopathien – molekulare Genotypisierung der folgenden Blutgruppenantigene – folgenden pharmakogenetischen Analysen Die Bestätigungsuntersuchung positiver Resultate der Hochdurchsatz-Sequenzierung mittels Sequenzierung nach Sanger muss mit der Position 2570.00 verrechnet werden. | |
|----------------|--|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|

| 2505.00 | | Blut, Gerinnung, Immunsystem | | |
|----------------|-----|-------------------------------------|--|-----|
| 2505.01 | 215 | Chronische Granulomatose | | G |
| 2505.02 | 215 | Hämophilien A | | G |
| 2505.03 | 215 | Hämophilien B | | G |
| 2505.04 | 215 | SCID | | GHI |
| 2505.05 | 215 | Sichelzellanämie | | GH |
| 2505.06 | 215 | Thalassämien | | GH |
| 2505.07 | 215 | Wiskott-Aldrich-Syndrom | | GHI |

| 2510.00 | | Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2510.01 | 215 | Anhidrotische ektoдерmale Dysplasie | | G |
| 2510.02 | 215 | Ehlers Danlos | | G |
| 2510.03 | 215 | Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|-----------------------------------------------|--------------|----|
| 2510.04 | 215 | Ichthyosis | | G |
| 2510.05 | 215 | Marfan-Syndrom | | G |
| 2510.06 | 215 | Neurofibromatose Typ I | | G |
| 2510.07 | 215 | Neurofibromatose Typ II | | G |
| 2510.08 | 215 | Osteogenesis imperfecta | | G |

| 2515.00 | | Metabolische und endokrine Krankheiten | | |
|----------------|-----|-----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2515.01 | 215 | 21-Hydroxylase-Mangel | | G |
| 2515.02 | 215 | Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | | G |
| 2515.03 | 215 | Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | maximal 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2910.00 Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Resultaterstellung | G |
| 2515.04 | 215 | Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | | G |
| 2515.05 | 215 | Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | | G |
| 2515.06 | 215 | Cystische Fibrose (CF) | | G |
| 2515.07 | 215 | Diabetes insipidus | | G |
| 2515.08 | 215 | Fruktose-Intoleranz | | G |
| 2515.09 | 215 | Galaktosämie | | G |
| 2515.10 | 215 | Glukose-Galaktose-Malabsorption | | G |
| 2515.11 | 215 | Glycerol-Kinase-Mangel | | G |
| 2515.12 | 215 | Glykogenosen | | G |
| 2515.13 | 215 | Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | | G |
| 2515.14 | 215 | Hyperthermie, familiäre maligne | | G |
| 2515.15 | 215 | Kallman-Syndrom | | G |
| 2515.16 | 215 | Morbus Wilson | | G |
| 2515.17 | 215 | Mucopolysaccharidosen | | G |
| 2515.18 | 215 | Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | | G |
| 2515.19 | 215 | Porphyrien | | G |
| 2515.20 | 215 | Steroid-Sulfatase-Mangel | | G |
| 2515.21 | 215 | Testikuläre Feminisierung | | G |
| 2515.22 | 215 | Wachstumshormon-Mangel | | G |

| 2520.00 | | Mitochondriale Erkrankungen | | |
|----------------|-----|------------------------------------|--|---|
| 2520.01 | 215 | Kearns-Sayre-Syndrom | | G |
| 2520.02 | 215 | MELAS-Syndrom | | G |
| 2520.03 | 215 | MERRF-Syndrom | | G |
| 2520.04 | 215 | Mitochondriale Zytopathien, andere | | G |
| 2520.05 | 215 | Pearson-Syndrom | | G |

| 2525.00 | | Neoplasien, hereditär | | |
|----------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2525.01 | 215 | Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs, Gene BRCA1 und BRCA2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2525.02 | 215 | Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polytopic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2525.03 | 215 | Li-Fraumeni-Syndrom | | G |
| 2525.04 | 215 | Multiple endokrine Neoplasien | | G |
| 2525.05 | 215 | Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2525.06 | 215 | Retinoblastom, Gen RB1 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft gemäss Art. 12d Bst. f KLV | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 2530.00 | | Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen | | |
| 2530.01 | 215 | Dystrophinopathien Duchenne und Becker | | G |
| 2530.02 | 215 | Friedreich'sche Ataxie | | G |
| 2530.03 | 215 | Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | | G |
| 2530.04 | 215 | Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | | G |
| 2530.05 | 215 | Leigh-Syndrom | | G |
| 2530.06 | 215 | Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | | G |
| 2530.07 | 215 | Myotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2530.08 | 215 | Myotubuläre Myopathien | | G |
| 2530.09 | 215 | Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | | G |
| 2530.16 | 215 | Ataxia telangiectasia | | G |
| 2535.00 | | Ophthalmologische Erkrankungen | | |
| 2535.01 | 215 | Corneadystrophien | | G |
| 2535.02 | 215 | Leber'sche Optikusatrophie | | G |
| 2535.03 | 215 | Norrie-Syndrom | | G |
| 2535.04 | 215 | Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | | G |
| 2540.00 | | Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung | | |
| 2540.01 | 215 | Angelman-Syndrom | | G |
| 2540.02 | 215 | Cri-du-chat-Syndrom | | G |
| 2540.03 | 215 | DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | | G |
| 2540.04 | 215 | Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2540.05 | 215 | Prader-Willy-Syndrom | | G |
| 2540.06 | 215 | Rubinstein-Taybi-Syndrom | | G |
| 2540.07 | 215 | Smith-Magenis-Syndrom | | G |
| 2540.08 | 215 | Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | | G |
| 2540.09 | 215 | Williams-Beuren-Syndrom | | G |
| 2540.10 | 215 | Wolf-Hirschhorn-Syndrom | | G |
| 2545.00 | | Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität | | |
| 2545.01 | 215 | Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | | G |
| 2545.02 | 215 | Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | | G |
| 2546.00 | | Maligne Hämopathien | | |
| 2546.01 | 215 | Akute myeloische Leukämie | | GH |
| 2546.02 | 215 | Akute lymphatische Leukämie | | GH |
| 2546.03 | 215 | Myeloproliferative Neoplasien | | GH |
| 2546.04 | 215 | Chronische lymphatische Leukämie | | GH |
| 2546.05 | 215 | Non-Hodgkin Lymphome | | GH |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|-----|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2547.00 | | Andere | | |
| 2547.01 | 215 | Pharmakogenetische Analyse | <ol style="list-style-type: none"> 1. Nur bei Indikation zur Verabreichung eines Medikaments oder bei Auftreten einer medikamentösen Nebenwirkung oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit bei der Behandlung mit einem Medikament, bei dem ein wissenschaftlich nachgewiesener Zusammenhang besteht zwischen signifikanten medikamentösen Nebenwirkungen (inkl. toxische Wirkungen) oder einer verminderten oder ausbleibenden therapeutischen Wirksamkeit und den untersuchten Genmutationen 2. Nur, wenn die gesuchten Genmutationen nicht dazu dienen, eine Diagnose zu stellen, nach einer Veranlagung für eine genetische Krankheit zu suchen oder eine HLA-Gewebetypisierung ohne Zusammenhang mit der Verabreichung des Medikaments durchzuführen 3. Nur für Gene von pharmakogenetischer Bedeutung, die nicht auf der «Liste der Schweizerischen Gesellschaft für Klinische Pharmakologie und Toxikologie (SGKPT) der gängigen pharmakogenetischen Tests, die durch jeden Arzt unabhängig vom Facharztstitel verordnet werden können», Version 2.0 vom 26.07.2018 (www.bag.admin.ch/ref) stehen 4. Verschreibung nur durch Ärztinnen und Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel in klinischer Pharmakologie und Toxikologie gemäss Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG; SR 811.11) 5. Die Position kann höchstens 2-mal pro Gen von pharmakogenetischer Bedeutung verrechnet werden. 6. Nur kumulierbar mit folgenden Positionen des Kapitels 2 Genetik: <ol style="list-style-type: none"> a. 2021.00 (Extraktion von menschlichen Nukleinsäuren) b. 2150.10 (Pharmakogenetische Analyse) c. 2250.10 (Pharmakogenetische Analyse) d. 2910.00 (Zuschlag für aufwendige molekulargenetische Resultaterstellung) | C G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2550.00 | | Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Sequenzierung des Amplifikates und Detektion einer der beiden Einzelstränge mittels Kapillarelektrophorese, pro Zielsequenz, je | nur bei molekularer Genotypisierung erythrozytärer Antigene | |
| 2550.01 | 84 | Sequenzierung erythrozytärer Antigenen (human erythrocyte antigen HEA) | <ul style="list-style-type: none"> - nur wenn die molekulare Genotypisierung mittels SSP-PCR (Position 2270.01) keine Identifizierung des HEA Antigens erlaubt - maximal 14 Mal pro Primärprobe | GH |
| 2560.00 | 215 | <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist:</p> <ul style="list-style-type: none"> a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | <ol style="list-style-type: none"> 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 11.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV 3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgm-g.ch). <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte</p> | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| | | | (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab. | |
| 2570.00 | 215 | Bestätigungsuntersuchung positiver Resultate der Hochdurchsatz-Sequenzierung (28XX.XX) mittels Sequenzierung nach Sanger einschliesslich bei nachträglicher bioinformatischer Auswertung von Hochdurchsatz-Sequenzierdaten (2870.XX) | <ul style="list-style-type: none"> - bei Auswertung von 1-10 Genen (Tarifkategorie 2900 Taxpunkte) maximal 2 mal 215 Taxpunkte pro Primärprobe, - bei Auswertung von 11-100 Genen (Tarifkategorie 3300 Taxpunkte) maximal 4 mal 215 Taxpunkte pro Primärprobe - bei Auswertung von über 100 Genen (Tarifkategorie 3800 Taxpunkte) maximal 6 mal 215 Taxpunkte pro Primärprobe | G |
| 2600.00 | | Blotting Verfahren: Nachweis von Mutationen mittels Southern-, Northern- oder Dot-Blot, pro Sonde, je | nur bei klinischem Verdacht auf folgende ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen | |
| 2605.00 | | Blut, Gerinnung, Immunsystem | | |
| 2605.01 | 280 | Hämophilien A | | G |
| 2610.00 | | Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen | | |
| 2610.01 | 280 | Neurofibromatose Typ I | | G |
| 2630.00 | | Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen | | |
| 2630.01 | 280 | Facio-scapulohumerale Muskeldystrophie | | G |
| 2630.02 | 280 | Friedreich'sche Ataxie | | G |
| 2630.03 | 280 | Myotone Dystrophie Typ 1 und 2 | | G |
| 2630.04 | 280 | Spino-cerebelläre Ataxien: Nachweis einer Repeat-Expansionsmutation, pro untersuchten Ataxie-Typ | | G |
| 2630.16 | 280 | Ataxia telangiectasia | | G |
| 2640.00 | | Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung | | |
| 2640.01 | 280 | Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2660.00 | 280 | Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist: a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, | 1. 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 11.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| | | <p>keine Polymorphismen für Prädisposition)</p> <p>f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich</p> | <ul style="list-style-type: none"> - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV <p>3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgmq.ch).</p> <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|-------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2700.00 | 61 | DNA-Banking: Extraktion und Aufbewahrung von Nukleinsäuren für spätere Untersuchung | <p>Ausschliesslich</p> <ul style="list-style-type: none"> - wenn die genetische Untersuchung nicht sofort durchgeführt werden kann (Entnahme vor der genetischen Beratung, Bitte um Bedenkzeit, in Erwartung eines medizinischen Dokuments zur Präzisierung der Untersuchung, in Erwartung eines neuen noch nicht verfügbaren Tests). - wenn bei letaler Krankheit des Indexpatienten vermutet wird, dass diese genetischen Ursprungs ist, zum Zeitpunkt des Todes keine abschliessende Diagnose vorliegt, mit dem Ziel später eine Diagnose bei einem Familienangehörigen zu stellen, der erkrankt ist oder bei dem die Gefahr einer Erkrankung besteht. Die über das DNA-Banking hinausgehenden Kosten der genetischen Untersuchungen, sind vom Versicherer des erkrankten Familienangehörigen zu tragen und ausschliesslich über die Position 2920.00 zu verrechnen. - wenn die DNA als Kontroll-DNA für die endgültige Beurteilung einer Variante genutzt werden soll, die bei einem erkrankten Familienangehörigen aufgefunden wurde und eine sofortige Durchführung der genetischen Untersuchung nicht möglich ist. Die über das DNA-Banking hinausgehenden Kosten der genetischen Untersuchungen, sind vom Versicherer des erkrankten Familienangehörigen zu tragen und ausschliesslich über die Position 2920.00 zu verrechnen. - nur einmal pro Primärprobe; <p>Nicht kumulierbar mit den folgenden Positionen aus Kapitel 2.2.2 „Molekulargenetische Analysen“: 2021.00 bis 2660.00 und 2800.00 bis 2920.00.</p> | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2800.00 | | <p>Hochdurchsatz-Sequenzierung mit gezielter bioinformatischer Auswertung der für die Krankheitssymptomatik in Frage kommenden, bekannten Gene und Erstellung des komplexen Resultatberichts. Der Tarif setzt sich zusammen aus der eigentlichen Sequenzierung (2300 Taxpunkte) und der bioinformatischen Auswertung inkl. Resultaterstellung für 1-10 Gene (600 Taxpunkte), für 11-100 Gene (1000 Taxpunkte) oder für über 100 Gene (1500 Taxpunkte). Es existieren deshalb folgende Tarifkategorien: 2900 Taxpunkte, 3300 Taxpunkte und 3800 Taxpunkte</p> | <ol style="list-style-type: none"> 1. Die Analysen müssen gemäss den „Bonnes Pratiques“ vom Dezember 2014 der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) durchgeführt werden. Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref. 2. Darf nur verrechnet werden, wenn die Kosten der Sequenzierung nach Sanger (Positionen 25XX.XX) höher wären als 2795 Taxpunkte, entsprechend 13-fache Verrechnung von 215 Taxpunkten 3. Verordnung bei Auswertung von 1-10 Genen (Tarifkategorie 2900 Taxpunkte) nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11) <p style="margin-left: 20px;">Bei Auswertung von über 10 Genen (Tarifkategorien 3300 und 3800 Taxpunkte) Verordnung nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11)</p> 4. Nur bei- klinischem Verdacht auf folgende, ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen- Verdacht auf das Vorliegen einer Prädisposition für die folgenden familiären Krebskrankheiten, welche als präventive Leistung gemäss Art. 12d Bst. f KLV durchzuführen sind 5. Für die Bestätigungsuntersuchung positiver Resultate der Hochdurchsatz-Sequenzierung muss die Sequenzierung nach Sanger mit der Position 2570.00 verrechnet werden 6. Falls die Arbeiten im Zusammenhang mit der Durchführung der Analyse aufgeteilt werden, muss das Labor, das den ärztlichen Auftrag erhält, ein Leistungserbringer nach KVG sein und dessen Leitung trägt die Verantwortung für den ganzen Ablauf der Untersuchung inkl. Resultaterstellung und Rechnungstellung an den Schuldner der Vergütung (Patient oder Krankenversicherer). 7. Die Leistungserbringer müssen dem Schuldner der Vergütung die | |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|----|-----------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| | | | <p>direkten oder indirekten Vergünstigungen weitergeben, die ihnen ein anderer, in ihrem Auftrag tätiger Leistungserbringer gewährt (Art. 56 Abs. 3 KVG). Die Nichtweitergabe von Vergünstigungen nach Artikel 56 Absatz 3 KVG ist unter Strafe gestellt (Art. 92 Bst. d KVG)</p> <p>8. Kumulierbarkeit: Darf mit Analysen des Kapitels 2.2.1 Zytogenetische Analysen kumuliert werden</p> <p>Darf mit Analysen des Kapitels 2.2.2 Molekulargenetische Analysen nur folgendermassen kumuliert werden: 2021.00 (DNA-Extraktion), 24XX.XX (MLPA etc), 2570.00 (Sequenzierung nach Sanger; nur als Bestätigung positiver Resultate der Hochdurchsatz-Sequenzierung) und 2920.00 (Untersuchung Familienangehöriger)</p> | |

| 2805.00 | | Blut, Gerinnung, Immunsystem | | |
|----------------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2805.01 | 2900 | Chronische Granulomatose | | G |
| 2805.02 | 2900 | Hämophilien A | | G |
| 2805.03 | 2900 | Hämophilien B | | G |
| 2805.04 | 3300 | SCID | | G |
| 2805.05 | 2900 | Sichelzellanämie | | G |
| 2805.06 | 2900 | Thalassämien | | G |
| 2805.07 | 2900 | Wiskott-Aldrich-Syndrom | | G |
| 2805.08 | 3300 | Mendelsche Erkrankung von Blut, Gerinnung oder Immunsystem bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |
| 2805.09 | 3800 | Mendelsche Erkrankung von Blut, Gerinnung oder Immunsystem bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| 2810.00 | | Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen | | |
|----------------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2810.01 | 2900 | Anhidrotische ektodermale Dysplasie | | G |
| 2810.02 | 3300 | Ehlers Danlos | | G |
| 2810.03 | 2900 | Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | | G |
| 2810.04 | 3300 | Ichthyosis | | G |
| 2810.05 | 3300 | Marfan-Syndrom und andere Thorakale Aortenerkrankungen | | G |
| 2810.06 | 2900 | Neurofibromatose Typ I | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 2810.07 | 2900 | Neurofibromatose Typ II | | G |
| 2810.08 | 3300 | Osteogenesis imperfecta | | G |
| 2810.09 | 3300 | Mendelsche Erkrankung von Haut-, Bindegewebe- oder Knochen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |
| 2810.10 | 3800 | Mendelsche Erkrankung von Haut-, Bindegewebe- oder Knochen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| 2815.00 | | Metabolische und endokrine Krankheiten | | |
|---------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2815.01 | 2900 | 21-Hydroxylase-Mangel | | G |
| 2815.02 | 2900 | Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | | G |
| 2815.03 | 2900 | Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | | G |
| 2815.04 | 2900 | Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | | G |
| 2815.05 | 2900 | Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | | G |
| 2815.06 | 2900 | Cystische Fibrose (CF) | | G |
| 2815.07 | 2900 | Diabetes insipidus | | G |
| 2815.08 | 2900 | Fruktose-Intoleranz | | G |
| 2815.09 | 2900 | Galaktosämie | | G |
| 2815.10 | 2900 | Glukose-Galaktose-Malabsorption | | G |
| 2815.11 | 2900 | Glycerol-Kinase-Mangel | | G |
| 2815.12 | 3300 | Glykogenosen | | G |
| 2815.13 | 2900 | Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | | G |
| 2815.14 | 2900 | Hyperthermie, familiäre maligne | | G |
| 2815.15 | 3300 | Kallman-Syndrom | | G |
| 2815.16 | 2900 | Morbus Wilson | | G |
| 2815.17 | 3300 | Mucopolysacharidosen | | G |
| 2815.18 | 2900 | Harnstoffzyklusstörungen einschl. Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | | G |
| 2815.19 | 3300 | Porphyrien | | G |
| 2815.20 | 2900 | Steroid-Sulfatase-Mangel | | G |
| 2815.21 | 2900 | Testikuläre Feminisierung | | G |
| 2815.22 | 3300 | Wachstumshormon-Mangel | | G |
| 2815.23 | 3300 | Mendelsche metabolische und endokrine Krankheiten bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 2815.24 | 3800 | Mendelsche metabolische und endokrine Krankheiten bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| 2820.00 | | Mitochondriale Erkrankungen (nukleäre und mitochondriale DNA) | | |
|----------------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2820.01 | 2900 | Kearns-Sayre-Syndrom | | G |
| 2820.02 | 2900 | MELAS-Syndrom | | G |
| 2820.03 | 2900 | MERRF-Syndrom | | G |
| 2820.04 | 3300 | Mitochondriale DNA Erkrankung, andere | | G |
| 2820.05 | 2900 | Pearson-Syndrom | | G |
| 2820.06 | 3800 | Mendelsche mitochondriale Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| 2825.00 | | Neoplasien, hereditär | | |
|----------------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|
| 2825.01 | 2900 | Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs, Gene BRCA1 und BRCA2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft sowie ärztlich verordnet nach Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2825.02 | 2900 | Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC) Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft sowie ärztlich verordnet nach Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2825.03 | 2900 | Li-Fraumeni-Syndrom | | G |
| 2825.04 | 2900 | Multiple endokrine Neoplasien | | G |
| 2825.05 | 2900 | Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft sowie ärztlich verordnet nach Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2825.06 | 2900 | Retinoblastom, Gen RB1 | bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft sowie ärztlich verordnet nach Art. 12d Bst. f KLV | G |
| 2825.07 | 3300 | Mendelsche Neoplasien bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |
| 2825.08 | 3800 | Mendelsche Neoplasien bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| 2830.00 | | Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen | | |
|----------------|------|---------------------------------------------------------------|--|---|
| 2830.01 | 2900 | Dystrophinopathien Duchenne und Becker | | G |
| 2830.02 | 2900 | Friedreich'sche Ataxie | | G |
| 2830.03 | 3300 | Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth- | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| | | Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | | |
| 2830.04 | 2900 | Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | | G |
| 2830.05 | 3300 | Leigh-Syndrom (Mitochondriopathien) | | G |
| 2830.06 | 3300 | Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | | G |
| 2830.07 | 2900 | Myotonia congenita Thomsen/Becker | | G |
| 2830.08 | 2900 | Myotubuläre Myopathien | | G |
| 2830.09 | 2900 | Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | | G |
| 2830.16 | 2900 | Ataxia telangiectasia | | G |
| 2830.17 | 3300 | Mendelsche neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |
| 2830.18 | 3800 | Mendelsche neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| 2835.00 | | Ophthalmologische Erkrankungen | | |
|----------------|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2835.01 | 2900 | Corneadystrophien | | G |
| 2835.02 | 2900 | Leber'sche Optikusatrophie | | G |
| 2835.03 | 2900 | Norrie-Syndrom | | G |
| 2835.04 | 3800 | Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | | G |
| 2835.05 | 3300 | Mendelsche ophthalmologische Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |
| 2835.06 | 3800 | Mendelsche ophthalmologische Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| 2840.00 | | Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung | | |
|----------------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2840.01 | 2900 | Angelman-Syndrom | | G |
| 2840.02 | 2900 | Cri-du-chat-Syndrom | | G |
| 2840.03 | 2900 | DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom, 22q11 Chromosomenaberration | | G |
| 2840.04 | 2900 | Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | | G |
| 2840.05 | 2900 | Prader-Willi-Syndrom | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 2840.06 | 2900 | Rubinstein-Taybi-Syndrom | | G |
| 2840.07 | 2900 | Smith-Magenis-Syndrom | | G |
| 2840.08 | 2900 | Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | | G |
| 2840.09 | 2900 | Williams-Beuren-Syndrom | | G |
| 2840.10 | 2900 | Wolf-Hirschhorn-Syndrom | | G |
| 2840.11 | 3300 | Mendelsche Syndrome mit Störung des Wachstums bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |
| 2840.12 | 3800 | Mendelsche Syndrome mit Störung des Wachstums bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| | | | | |
|----------------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|
| 2845.00 | | Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität | | |
| 2845.01 | 2900 | Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | | G |
| 2845.02 | 2900 | Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | | G |
| 2845.03 | 3300 | Mendelsche Erkrankungen betreffend Urogenitalsystem, Fertilität / Sterilität bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | | G |
| 2845.04 | 3800 | Mendelsche Erkrankungen betreffend Urogenitalsystem, Fertilität / Sterilität bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2860.01 | 2900 | <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease) mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 1-10 Gene, welche folgende Kriterien aufweist:</p> <ul style="list-style-type: none"> a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | <ol style="list-style-type: none"> 1. 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" oder einem eidgenössischen Weiterbildungstitel in engstem fachlichem Zusammenhang mit der untersuchten Krankheit nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit all-fälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV 3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgm-g.ch). <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2860.02 | 3300 | <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease) mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11-100 Gene, welche folgende Kriterien aufweist:</p> <ul style="list-style-type: none"> a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | <ol style="list-style-type: none"> 1. 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit allfälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV 3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgmq.ch). <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2860.03 | 3800 | <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease) mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene, welche folgende Kriterien aufweist:</p> <ul style="list-style-type: none"> a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | <ol style="list-style-type: none"> 1. Verordnung der Analysen nur durch Ärzte mit eidgenössischem Weiterbildungstitel "Medizinische Genetik" nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (Medizinalberufegesetz, MedBG, SR 811.11) 2. Durchführung der Analysen im Ausland nach Artikel 36 Absatz 1 und 4 KVV unter folgenden Bedingungen: <ul style="list-style-type: none"> - Die Analysen können in einem schweizerischen Laboratorium nach KVG nicht durchgeführt werden - Hinsichtlich Qualifikation des ausländischen Laboratoriums, Information des verordnenden Arztes oder der verordnenden Ärztin und des Datenschutzes müssen die Bedingungen von Artikel 21 der Verordnung vom 14. Februar 2007 über genetische Untersuchungen beim Menschen (GUMV, SR 810.122.1) eingehalten werden - Die Organisation der Untersuchung, der Probenversand, die Weiterleitung des Untersuchungsbefundes mit all-fälliger Übersetzung sowie die abschliessende Rechnung erfolgt durch ein schweizerisches Laboratorium nach Artikel 54 Absatz 3 KVV 3. Kostenübernahme nur auf vorgängige besondere Gutsprache des Versicherers, der die Empfehlung des Vertrauensarztes oder der Vertrauensärztin berücksichtigt. Im Falle einer negativen Beurteilung des Antrags um Kostengutsprache durch den Vertrauensarzt bzw. die Vertrauensärztin zieht dieser bzw. diese einen Experten bzw. eine Expertin der Schweizerischen Gesellschaft für Medizinische Genetik (SGMG) hinzu (www.sgmq.ch). <p>Letztere/r gibt, gestützt auf die „Richtlinien der SGMG und der Schweizerischen Gesellschaft der Vertrauens- und Versicherungsärzte (SGV) betreffend Beurteilung von Anträgen zur Vergütung einer Orphan Disease-Position in der Analysenliste“ vom 20. April 2015 (www.bag.admin.ch/ref) eine Empfehlung ab.</p> | G |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 2870.00 | 600 | Nachträgliche bioinformatische Auswertung von Sequenzierdaten inkl. Resultaterstellung für 1-10 Gene nach Hochdurchsatz-Sequenzierung (Positionen 28XX.XX) | <ul style="list-style-type: none"> - 1. nach neuen wissenschaftlichen Erkenntnissen über die ursächliche genetische Veränderung, die der gesuchten Krankheit bzw. der gesuchten Krankheitsgruppe zugrunde liegt - 2. bei Auftreten neuer Krankheitssymptome bzw. einer neuen Krankheit - 3. Bestätigungsuntersuchung positiver Resultate mit der Sequenzierung nach Sanger (Position 2570.00) | G |
| 2870.01 | 1000 | Nachträgliche bioinformatische Auswertung von Sequenzierdaten inkl. Resultaterstellung für 11-100 Gene nach Hochdurchsatz-Sequenzierung (Positionen 28XX.XX) | <ol style="list-style-type: none"> 1. nach neuen wissenschaftlichen Erkenntnissen über die ursächliche genetische Veränderung, die der gesuchten Krankheit bzw. der gesuchten Krankheitsgruppe zugrunde liegt 2. bei Auftreten neuer Krankheitssymptome bzw. einer neuen Krankheit 3. Bestätigungsuntersuchung positiver Resultate mit der Sequenzierung nach Sanger (Position 2570.00) | G |
| 2870.02 | 1500 | Nachträgliche bioinformatische Auswertung von Sequenzierdaten inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene nach Hochdurchsatz-Sequenzierung (Positionen 28XX.XX) | <ol style="list-style-type: none"> 1. nach neuen wissenschaftlichen Erkenntnissen über die ursächliche genetische Veränderung, die der gesuchten Krankheit bzw. der gesuchten Krankheitsgruppe zugrunde liegt 2. bei Auftreten neuer Krankheitssymptome bzw. einer neuen Krankheit 3. Bestätigungsuntersuchung positiver Resultate mit der Sequenzierung nach Sanger (Position 2570.00) | G |
| 2900.00 | 300 | Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei molekulargenetischen pränatalen Untersuchungen: manuelle Reinigung von Biopsiematerial, zusätzliche Nukleinsäureextraktion von elterlichem Blut, Kontaminationskontrolle mittels Mikrosatellitenanalyse. Die postnatale Nachkontrolle als Qualitätsmanagement ist bereits inbegriffen. | nur bei Chorionzotten; nur einmal pro Primärprobe; nur in Kombination mit einer der Positionen 2100.00 bis 2660.00; nicht kumulierbar mit Position 2007.00 Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei zytogenetischen pränatalen Untersuchungen | G |
| 2910.00 | 100 | Zuschlag für aufwendige molekulargenetische Resultaterstellung zu Händen der verordnenden Ärzte inkl. Risikoberechnungen, prognostische Aussagen, Vorschläge für weiteres Prozedere, Literaturangaben. | nur 1mal pro Primärprobe | GCHI |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2920.00 | 205 | Zuschlag für die zusätzliche Untersuchung von gesunden und/oder betroffenen Familienangehörigen eines Indexpatienten oder eines ungeborenen Kindes, die notwendig ist zum <ul style="list-style-type: none"> a. indirekten Nachweis einer nicht charakterisierbaren, familiären Mutation durch Kopplungsuntersuchung (Linkage-Analyse) b. direkten Nachweis von Mutationen, falls eine Probenentnahme bei Betroffenen nicht möglich oder zumutbar ist <ul style="list-style-type: none"> - pro untersuchte Person und Markersystem/ Zielsequenz (Einzel- bzw. Multiplexansatz), je - Die Kosten gehen zu Lasten des Versicherers des Indexpatienten bzw. der Schwangeren. | nur in Kombination mit einer der Positionen 2100.00 bis 2660.00 für den Indexpatienten oder das ungeborene Kind. | G |

2.2.3 Pränatale nicht-invasive Analysen aus mütterlichem Blut

2.2.3.1 Biochemisches Screening mit Risiko-Evaluation genetischer Anomalien beim Fötus

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Biochemisches Screening mit Risiko-Evaluation genetischer Anomalien beim Fötus) | Limitationen | FB |
|----------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 2950.01 | 160 | Ersttrimester-Test als pränatale Risikoabklärung für Trisomie 21, 18 und 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) und freies β -Human Choriongonadotropin (f β -HCG) mit informatischer Auswertung und Risikoberechnung | <ol style="list-style-type: none"> 1. Ärztliche Anordnung nach Artikel 13 Buchstabe b^{bis} KLV 2. Durchführung gemäss den Richtlinien „Ersttrimester-Screening der Swiss Study Group 1st Trimester Testing (CH-1TT)“, Version 2.0 vom Januar 2015 (www.bag.admin.ch/ref) | CGI |
| 2950.02 | 80 | Ersttrimester-Test als pränatale Risikoabklärung für Trisomie 21, 18 und 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) und freies β -Human Choriongonadotropin (f β -HCG) ohne informatische Auswertung und Risikoberechnung | <ol style="list-style-type: none"> 1. Ärztliche Anordnung nach Artikel 13 Buchstabe b^{bis} KLV 2. Durchführung gemäss den Richtlinien „Ersttrimester-Screening der Swiss Study Group 1st Trimester Testing (CH-1TT)“, Version 2.0 vom Januar 2015 (www.bag.admin.ch/ref) | CGI |

2.2.3.2 Molekulargenetische Tests zur Erfassung genetischer Anomalien beim Fötus

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Molekulargenetische Tests zur Erfassung genetischer Anomalien beim Fötus) | Limitationen | FB |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 2950.10 | 510 | Nicht invasiver pränataler Test (non invasive prenatal test NIPT) aus freier fötaler DNA aus mütterlichem Blut, nur für die Trisomien 21, 18 und 13, pauschal | <ol style="list-style-type: none"> 1. Kostenübernahme beschränkt auf folgende Techniken: <ul style="list-style-type: none"> • Hochdurchsatz-Sequenzierung • Microarray 2. Kostenübernahme beschränkt auf NIPT, die über eine von einer benannten Stelle (Notified Body) ausgestellte CE-Konformitätserklärung verfügen. 3. Anordnung und Durchführung gemäss Artikel 13 Buchstabe b^{ter} KLV. 4. Die fötale Fraktion muss im Laborbericht angegeben werden. 5. Falls die Arbeiten im Zusammenhang mit der Durchführung der Analyse aufgeteilt werden, <ol style="list-style-type: none"> a. muss das Labor, das den ärztlichen Auftrag erhält, ein Leistungserbringer nach KVG sein und dessen Leitung trägt die Verantwortung für den ganzen Ablauf der Untersuchung inkl. Resultaterstellung und Rechnungstellung an den Schuldner der Vergütung (Patient oder Krankenversicherer), b. müssen alle Schritte der Analyse in der Schweiz durchgeführt werden. Die Institutionen, in welchen die Schritte durchgeführt werden, müssen im Laborbericht genannt werden. 6. Das Labor muss an den externen Qualitätskontrollen gemäss QUALAB bzw. Artikel 15 GUMV teilnehmen. 7. Nicht kumulierbar mit anderen Positionen des Kapitels 2 Genetik. | G |

Kapitel 3: Mikrobiologie

3.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 3

Analysen der Analysenliste, die der epidemiologischen Abklärung dienen, gelten nicht als Pflichtleistungen.

Die Tarifierung bakteriologischer und mykologischer Untersuchungen im Kapitel 3.2.2 erfolgt in erster Linie nach Infektionserreger und Methode. Bei den kulturellen Nachweisen wird nach Untersuchungsmaterial unterschieden. Eine positive Untersuchung bedeutet die Anwesenheit von Keimen, die vom Labor aufgrund der zur Verfügung stehenden Angaben als pathogen oder potentiell pathogen eingeschätzt werden. Eine negative Untersuchung bedeutet Abwesenheit eines für das Untersuchungsmaterial gesicherten oder wahrscheinlichen pathogenen Mikroorganismus.

Mikroskopische Präparate, Antibiotogramme, Untersuchungen auf Anaerobier und Hefen der Gattung Candida sind integrierende Bestandteile der kulturellen Untersuchungen aus Kapitel 3.2.2 und werden nicht speziell verrechnet (ausser Resistenzprüfungen für Mykobakterien und Pilze, sowie Untersuchungen auf tropischamerikanische Systemmykosen und Dermatophyten).

Siehe auch Einleitende Bemerkungen zu Anhang 3 KLV.

3.2 Liste der Analysen

3.2.1 Virologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Virologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 3000.00 | 74 | Virus-Isolierung auf Zellkulturen, kumulierbar falls Kultur positiv | | M | S |
| 3001.00 | 28 | Adenovirus, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3002.00 | 33 | Adenovirus, IgM, ql | | M | S |
| 3004.00 | 29 | Adenovirus, Antigen-Nachweis | | M | B |
| 3005.00 | 24 | Adenovirus, Isolierung mittels Kurzkultur, kumulierbar | | M | S |
| 3006.00 | 150 | Adenovirus, Identifizierung/Typisierung | | M | S |
| 3007.00 | 195 | Adenovirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3008.00 | 15.2 | Cytomegalievirus, Ig oder IgG, ql | | M | B |
| 3009.00 | 25 | Cytomegalievirus, Ig oder IgG, qn | | M | B |
| 3010.00 | 25 | Cytomegalievirus, IgM, ql | | M | B |
| 3012.00 | 33 | Cytomegalievirus, IgG-Avidität | | M | S |
| 3014.00 | 29 | Cytomegalievirus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3015.00 | 24 | Cytomegalievirus, Isolierung mittels Kurzkultur | | M | S |
| 3017.00 | 180 | Cytomegalievirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3018.00 | 180 | Cytomegalievirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | | M | S |
| 3020.00 | 29 | Enterovirus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3021.00 | 150 | Enterovirus, Identifizierung/Typisierung | | M | S |
| 3023.00 | 180 | Enterovirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3024.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, ql | | M | B |
| 3025.00 | 42 | Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, qn | | M | B |
| 3026.00 | 33 | Epstein-Barr-Virus, VCA IgM, ql | | M | B |
| 3029.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, Antigen-Nachweis | | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Virologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 3032.00 | 180 | Epstein-Barr-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | | M | S |
| 3033.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, EA IgG, ql | | M | S |
| 3034.00 | 42 | Epstein-Barr-Virus, EA IgG, qn | | M | S |
| 3036.00 | 29 | Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, ql | | M | B |
| 3037.00 | 42 | Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, qn | | M | B |
| 3038.00 | 66 | Epstein-Barr-Virus, IgG, Immunoblot | | M | S |
| 3039.00 | 66 | Epstein-Barr-Virus, IgM, Immunoblot | | M | S |
| 3040.00 | 42 | Flavivirus spp., Ig oder IgG, qn, pro Spezies | | M | S |
| 3041.00 | 33 | Flavivirus spp., IgM, ql, pro Spezies | | M | S |
| 3042.00 | 180 | Flavivirus spp., RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, pro Spezies | | M | S |
| 3043.00 | 29 | Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, Ig oder IgG, ql | | M | S |
| 3044.00 | 42 | Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3045.00 | 33 | Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, IgM, ql | | M | S |
| 3046.00 | 29 | Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arenavirus-, Bunyavirus-, Filovirus-, Hantavirus), Ig oder IgG, ql, pro Spezies | | M | S |
| 3047.00 | 33 | Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arenavirus-, Bunyavirus-, Filovirus-, Hantavirus), IgM, ql, pro Spezies | | M | S |
| 3048.00 | 180 | Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arenavirus-, Bunyavirus-, Filovirus-, Hantavirus), RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, pro Spezies | | M | S |
| 3049.00 | 15.2 | Hepatitis-A-Virus, Ig oder IgG, ql | | IM | B |
| 3050.00 | 23 | Hepatitis-A-Virus, Ig oder IgG, qn | | IM | B |
| 3051.00 | 23 | Hepatitis-A-Virus, IgM, ql | | IM | B |
| 3052.00 | 180 | Hepatitis-A-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3053.00 | 15.2 | Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql | | IM | B |
| 3054.00 | 20 | Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, qn | | IM | B |
| 3055.00 | 23 | Hepatitis-B-Virus, HBc IgM, ql | | IM | B |
| 3057.00 | 20 | Hepatitis-B-Virus, HBs Ig oder IgG, qn | | IM | B |
| 3058.00 | 23 | Hepatitis-B-Virus, HBe-Antigen-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3060.00 | 20 | Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, qn | | IM | S |
| 3061.00 | 180 | Hepatitis-B-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3062.00 | 195 | Hepatitis-B-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | | IM | S |
| 3064.00 | 24 | Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis nach Neutralisation | | IM | S |
| 3065.00 | 17.4 | Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, ql | | IM | B |
| 3066.00 | 23 | Hepatitis-B-Virus, HBe Ig oder IgG, ql | | IM | S |
| 3067.00 | 17.4 | Hepatitis-B-Virus, HBs Ig oder IgG, ql | | IM | B |
| 3068.00 | 17.4 | Hepatitis-C-Virus, Ig oder IgG, ql | | IM | B |
| 3069.00 | 25 | Hepatitis-C-Virus, Ig oder IgG, qn | | IM | B |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Virologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 3070.00 | 66 | Hepatitis-C-Virus, Ig- oder IgG-Spezifikation, Konfirmationstest | | IM | S |
| 3072.00 | 180 | Hepatitis-C-Virus, Genotypisierung | | IM | S |
| 3073.00 | 180 | Hepatitis-C-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | | IM | S |
| 3074.00 | 29 | Hepatitis-D-Virus, Ig oder IgG, ql | | IM | S |
| 3075.00 | 29 | Hepatitis-D-Virus, Antigen, ql | | IM | S |
| 3076.00 | 29 | Hepatitis-E-Virus, Ig oder IgG, ql | | IM | S |
| 3077.00 | 44 | Hepatitis-E-Virus, IgM, ql | | IM | S |
| 3078.00 | 180 | Hepatitis-E-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3079.00 | 29 | Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), Ig oder IgG, ql | | M | S |
| 3080.00 | 42 | Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3081.00 | 33 | Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IgM, ql | | M | S |
| 3082.00 | 42 | Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IgA, ql | | M | S |
| 3084.00 | 29 | Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2 (HSV-1 oder HSV-2), Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3085.00 | 24 | Herpes-simplex-Virus (HSV), Isolierung mittels Kurzkultur | | M | S |
| 3087.00 | 180 | Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2 (HSV-1 oder HSV-2), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3089.00 | 29 | Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3091.00 | 180 | Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3092.00 | 180 | Humanes Herpes Virus Typ 8 (HHV-8), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3093.00 | 610 | HIV-Resistenz gegen antiretrovirale Substanzen: Testung inklusive Interpretationshilfe | Indikation und Durchführung gemäss den "2006 European HIV Drug Resistance Guidelines" (www.rega.kuleuven.be). 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 | IM | S |
| 3094.00 | 20 | HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1-p24-Antigen, ql, Screening | | IM | B |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Virologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 3095.00 | 66 | HIV-1-Antikörperspezifikation mittels Westernblot oder Immunoblot | | IM | S |
| 3096.00 | 29 | HIV-1, p24-Antigen-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3097.00 | 47 | HIV-1, p24-Antigen-Nachweis, qn | | IM | S |
| 3098.00 | 53 | HIV-1, p24-Antigen-Nachweis nach Dissoziation, qn | | IM | S |
| 3099.00 | 74 | HIV-1-Isolierung mittels Zellkulturen, Ko-Kultivation | | M | S |
| 3100.00 | 180 | HIV-1, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3101.00 | 180 | HIV-1, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | | IM | S |
| 3102.10 | 7.1 | HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1-p24-Antigen, mittels Schnelltest, ql, Screening | Darf nicht bei Kindern unter 18 Monaten oder bei einer frischen (Primo-) Infektion verwendet werden. | IM | B |
| 3103.00 | 66 | HIV-2-Antikörperspezifikation mittels Westernblot oder Immunoblot | | IM | S |
| 3104.00 | 74 | HIV-2-Isolierung auf Zellkulturen, Ko-Kultivation | | M | S |
| 3105.00 | 180 | HIV-2, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3106.00 | 180 | HIV-2, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | IM | S |
| 3107.00 | 610 | HIV-1, Tropismus (CCR5, CXCR4) | Für vorbehandelte, über 18-jährige Personen | IM | S |
| 3108.00 | 29 | HTLV-1, Ig oder IgG, ql | | M | S |
| 3109.00 | 66 | HTLV-1-Antikörperspezifikation mittels Westernblot | | M | S |
| 3110.00 | 74 | HTLV-1-Isolierung mittels Zellkulturen, Ko-Kultivation | | M | S |
| 3111.00 | 180 | HTLV-1, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3112.00 | 180 | HTLV-1, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3113.00 | 42 | Influenzavirus A oder B, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3114.00 | 25 | Influenzavirus A oder B, Nachweis mittels Hämagglutination | | M | S |
| 3116.00 | 14.8 | Influenzavirus A oder B, Antigen-Nachweis | | M | B |
| 3117.00 | 24 | Influenzavirus A oder B, Isolierung mittels Kurzkultur | | M | S |
| 3118.00 | 150 | Influenzavirus A oder B, Identifizierung/Typisierung mittels Neutralisationstest | | M | S |
| 3119.00 | 74 | Influenzavirus A oder B, Typisierung mittels Hämagglutinationshemmung | | M | S |
| 3120.00 | 180 | Influenzavirus A oder B, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | B |
| 3121.00 | 32 | Masernvirus, Ig oder IgG, ql | | M | S |
| 3122.00 | 42 | Masernvirus, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3123.00 | 37 | Masernvirus, IgM, ql | | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Virologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 3125.00 | 29 | Masernvirus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3126.00 | 180 | Masernvirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3127.00 | 29 | Mumpsvirus, Ig oder IgG, ql | | M | S |
| 3128.00 | 42 | Mumpsvirus, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3129.00 | 33 | Mumpsvirus, IgM, ql | | M | S |
| 3131.00 | 29 | Mumpsvirus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3132.00 | 180 | Mumpsvirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3132.10 | 180 | Norovirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3133.00 | 54 | Papillomavirus-Genomnachweis (Nachweis der Gruppe) | | M | S |
| 3136.00 | 180 | Papillomavirus, humanes (HPV), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, sowie Typisierung | | M | S |
| 3137.00 | 42 | Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3139.00 | 29 | Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3140.00 | 24 | Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3, Isolierung mittels Kurzkultur | | M | S |
| 3141.00 | 180 | Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3142.00 | 29 | Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, Ig oder IgG, ql | | M | S |
| 3143.00 | 42 | Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3144.00 | 37 | Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, IgM, ql | | M | S |
| 3146.00 | 180 | Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3147.00 | 46 | Poliovirus, Immunität mittels Neutralisationstest, pro Typ | | M | S |
| 3149.00 | 29 | Poliovirus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3150.00 | 150 | Poliovirus, Identifizierung/Typisierung | | M | S |
| 3152.00 | 180 | Poliovirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3153.00 | 91 | Polyomavirus, elektronenmikroskopischer Nachweis | | M | S |
| 3155.00 | 180 | Polyomavirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3156.00 | 91 | Poxvirus, elektronenmikroskopischer Nachweis | | M | S |
| 3157.00 | 42 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3159.00 | 29 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), Antigen-Nachweis | | M | B |
| 3160.00 | 24 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), Nachweis mittels Kurzkultur | | M | S |
| 3161.00 | 180 | Respiratory Syncytial Virus (RSV), RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Virologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 3163.00 | 14.8 | Rotavirus, Antigen-Nachweis | | M | B |
| 3164.00 | 91 | Rotavirus, elektronenmikroskopischer Nachweis | | M | S |
| 3165.00 | 180 | Rotavirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3167.00 | 17.4 | Rubellavirus, Ig oder IgG, qn | | M | B |
| 3168.00 | 25 | Rubellavirus, IgM, ql | | M | B |
| 3169.00 | 29 | Rubellavirus, IgM-Bestätigung | | M | S |
| 3171.00 | 29 | Rubellavirus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3173.00 | 180 | Rubellavirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3174.00 | 74 | Tollwutvirus, Immunität mittels Neutralisationstest | | M | S |
| 3175.00 | 29 | Tollwutvirus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3176.00 | 74 | Tollwutvirus, Isolierung auf Zellkulturen, 1 Zelltyp oder Tierversuch | | M | S |
| 3177.00 | 29 | Varizella-Zoster-Virus, Ig oder IgG, ql | | M | B |
| 3178.00 | 42 | Varizella-Zoster-Virus, Ig oder IgG, qn | | M | B |
| 3179.00 | 33 | Varizella-Zoster-Virus, IgM, ql | | M | B |
| 3180.00 | 42 | Varizella-Zoster-Virus, IgA, ql | | M | S |
| 3182.00 | 29 | Varizella-Zoster-Virus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3183.00 | 24 | Varizella-Zoster-Virus, Isolierung mittels Kurzkultur | | M | S |
| 3184.00 | 180 | Varizella-Zoster-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | | M | S |
| 3185.00 | 7 | Zyto-Zentrifugation in der Virologie, kumulierbar | | M | S |

3.2.2 Bakteriologie/Mykologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Bakteriologie/Mykologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 3300.00 | 63 | Auge/Ohr/Nasopharynx, negativ | | M | S |
| 3301.00 | 86 | Auge/Ohr/Nasopharynx, positiv | | M | S |
| 3302.00 | 78 | Biopsien/Gewebe, inkl. Anaerobier, negativ | | M | S |
| 3303.00 | 155 | Biopsien/Gewebe, inkl. Anaerobier, positiv | | M | S |
| 3304.00 | 50 | Blutkultur, 2 Flaschen, inkl. Anaerobier-Nachweis, negativ | | M | B |
| 3305.00 | 155 | Blutkultur, 2 Flaschen, inkl. Anaerobier-Nachweis, positiv | | M | S |
| 3306.00 | 98 | Blutkultur, Bearbeitung einer gewachsenen flüssigen oder festen Kultur, positiv | | M | S |
| 3307.00 | 72 | Blutkultur, qn, mittels Lyse-Zentrifugation, negativ | | M | S |
| 3308.00 | 155 | Blutkultur, qn, mittels Lyse-Zentrifugation, positiv | | M | S |
| 3309.00 | 69 | Bronchoalveoläre Lavage, Kultur, qn, negativ | | M | S |
| 3310.00 | 140 | Bronchoalveoläre Lavage, Kultur, qn, positiv | | M | S |
| 3311.00 | 34 | Intravaskulärer Katheter, Kultur, qn, negativ | | M | S |
| 3312.00 | 86 | Intravaskulärer Katheter, Kultur, qn, positiv | | M | S |
| 3313.00 | 42 | Liquor cerebrospinalis, negativ | | M | S |
| 3314.00 | 100 | Liquor cerebrospinalis, positiv | | M | S |
| 3315.00 | 69 | Peritoneal-Dialyse, inkl. Anaerobier, negativ | | M | S |
| 3316.00 | 155 | Peritoneal-Dialyse, inkl. Anaerobier, positiv | | M | S |
| 3317.00 | 60 | Punktion, inkl. Anaerobier, negativ | | M | S |
| 3318.00 | 155 | Punktion, inkl. Anaerobier, positiv | | M | S |
| 3319.00 | 38 | Rachenabstrich/Angina, Beta-hämolyisierende Streptokokken, Kultur, negativ | | M | S |
| 3320.00 | 77 | Rachenabstrich/Angina, Beta-hämolyisierende Streptokokken, Kultur, positiv | | M | S |
| 3322.00 | 63 | Sperma, Kultur, qn, ohne Mycoplasma, Ureaplasma, negativ | | M | S |
| 3323.00 | 165 | Sperma, Kultur, qn, ohne Mycoplasma, Ureaplasma, positiv | | M | S |
| 3324.00 | 55 | Sputum/Bronchialsekret, negativ | | M | S |
| 3325.00 | 86 | Sputum/Bronchialsekret, positiv | | M | S |
| 3326.00 | 78 | Stuhl, Salmonellen, Shigellen, Campylobacter, negativ | | M | S |
| 3327.00 | 155 | Stuhl, Salmonellen, Shigellen, Campylobacter, positiv | | M | S |
| 3328.00 | 55 | Ueberwachungskulturen, pro Material, negativ | | M | S |
| 3329.00 | 110 | Ueberwachungskulturen, pro Material, positiv | | M | S |
| 3330.00 | 9.3 | Urin, Eintauch-Objekträger, negativ oder positiv | | M | B |
| 3331.00 | 86 | Urin, Eintauch-Objekträger, Bearbeitung einer positiven Kultur | | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Bakteriologie/Mykologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 3332.00 | 34 | Urin, nativ oder konserviert inkl. Keimzählung, negativ | | M | S |
| 3333.00 | 110 | Urin, nativ oder konserviert inkl. Keimzählung, positiv | | M | S |
| 3334.00 | 63 | Vagina/Zervix/Urethra, ohne Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, negativ | | M | S |
| 3335.00 | 70 | Vagina/Zervix/Urethra, ohne Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, positiv | | M | S |
| 3336.00 | 55 | Wunden, oberflächliche, negativ | | M | S |
| 3337.00 | 110 | Wunden, oberflächliche, positiv | | M | S |
| 3338.00 | 60 | Wunden, tiefe, inkl. Anaerobier, negativ | | M | S |
| 3339.00 | 200 | Wunden, tiefe, inkl. Anaerobier, positiv | | M | S |
| 3340.00 | 42 | Nachweis eines bestimmten Bakteriums, nicht kumulierbar mit einer anderen bakteriologischen Kultur, negativ | | M | S |
| 3341.00 | 50 | Nachweis eines bestimmten Bakteriums, nicht kumulierbar mit einer anderen bakteriologischen Kultur, positiv | | M | S |
| 3342.00 | 22 | Zusätzlicher Nachweis eines bestimmten Keimes wenn ausdrücklich verlangt, negativ | | M | S |
| 3343.00 | 70 | Zusätzlicher Nachweis eines bestimmten Keimes wenn ausdrücklich verlangt, positiv | | M | S |
| 3344.00 | 11 | Quantitative Bakteriologie, andere Materialien als Urin, kumulierbar | | M | S |
| 3345.00 | 110 | Minimale Hemmkonzentration (MHK) mittels traditioneller Methode, pro Antibiotikum | | M | S |
| 3346.00 | 26 | Minimale Hemmkonzentration (MHK) mittels kommerzieller Methode, pro Antibiotikum | | M | S |
| 3347.00 | 140 | Minimale Hemmkonzentration (MHK) und minimale bakterizide Konzentration (MBK), pro Antibiotikum | | M | S |
| 3349.00 | 180 | Spezielle bakterielle Resistenz- oder Pathogenitätsfaktoren (Bsp. MRSA, Rifampicin-Resistenz etc.), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | Für individualmedizinische Fragestellung, nicht für epidemiologische Abklärungen | M | B |
| 3350.00 | 90 | Antibiogramm für Pilze, mindestens 5 Substanzen | | M | S |
| 3351.00 | 55 | Pilznachweis, nicht kumulierbar mit einer anderen mykologischen Kultur, negativ | | M | S |
| 3352.00 | 86 | Pilznachweis, nicht kumulierbar mit einer anderen mykologischen Kultur, positiv | | M | S |
| 3353.00 | 22 | Pilznachweis mittels kommerzieller Medien | | M | S |
| 3354.00 | 42 | Pilznachweis, Blutkultur, auf Verlangen, negativ | | M | S |
| 3355.00 | 56 | Pilznachweis, Blutkultur, auf Verlangen, positiv | | M | S |
| 3356.00 | 38 | Immunologische Färbung mittels Fluoreszenz oder Peroxidase, kumulierbar mit Spezialmikroskopie | Nicht kumulierbar mit Kultur | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Bakteriologie/Mykologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|----|----|
| 3357.00 | 22 | Traditionelle Mikroskopie, Färbung inbegriffen (Gram, Giemsa, Methylenblau, etc.) | Nicht kumulierbar mit Kultur | M | B |
| 3358.00 | 29 | Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze) | | M | S |
| 3359.00 | 10.9 | Zyto-Zentrifugation in der Bakteriologie/Mykologie, kumulierbar | | M | S |
| 3360.00 | 29 | Aspergillus, Ig, ql | | M | S |
| 3361.00 | 29 | Aspergillus, Galaktomannan-Antigen- Nachweis, ql | Bei hospitalisierten immunsupprimierten Patienten | M | S |
| 3362.00 | 180 | Aspergillus, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis und Identifikation | | M | S |
| 3363.00 | 180 | Bartonella henselae/quintana mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3364.00 | 33 | Blastomyces dermatitidis, Ig, qn | | M | S |
| 3365.00 | 55 | Bordetella pertussis, Kultur, negativ | | M | S |
| 3366.00 | 86 | Bordetella pertussis, Kultur, positiv | | M | S |
| 3368.00 | 180 | Bordetella pertussis, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3370.00 | 29 | Bordetella pertussis, FHA, IgG, qn | | M | S |
| 3371.00 | 42 | Bordetella pertussis, FHA, IgA, qn | | M | S |
| 3372.00 | 33 | Bordetella pertussis, Toxin, IgG, qn | | M | S |
| 3373.00 | 33 | Bordetella pertussis, Toxin, IgA, qn | | M | S |
| 3374.00 | 17.4 | Borrelia burgdorferi sensu lato, Ig oder IgG, ql | | M | B |
| 3375.00 | 47 | Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM, ql | | M | B |
| 3376.00 | 74 | Borrelia burgdorferi sensu lato, IgG- Spezifizierung mittels Immunoblot oder Multiplex-Bead-Assay | | M | S |
| 3377.00 | 66 | Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM- Spezifizierung mittels Immunoblot oder Multiplex-Bead-Assay | | M | S |
| 3378.00 | 180 | Borrelia burgdorferi sensu lato, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3379.00 | 415 | Botulinus-Toxin (Maus) | | M | S |
| 3380.00 | 29 | Brucella, Ig, ql | | M | S |
| 3381.00 | 35 | Brucella, Ig, qn | | M | S |
| 3383.00 | 29 | Campylobacter spp., IgG, qn | | M | S |
| 3385.00 | 29 | Campylobacter spp., IgA, qn | | M | S |
| 3386.00 | 32 | Candida Spezies Ig | | M | S |
| 3387.00 | 42 | Chlamydia pneumoniae, IgG, qn | | M | S |
| 3388.00 | 47 | Chlamydia pneumoniae, IgM, qn | | M | S |
| 3389.00 | 42 | Chlamydia psittaci, IgG, qn | | M | S |
| 3390.00 | 47 | Chlamydia psittaci, IgM, qn | | M | S |
| 3391.00 | 42 | Chlamydia trachomatis, IgG, qn | | M | S |
| 3392.00 | 47 | Chlamydia trachomatis, IgM, qn | Zur Abklärung von Säuglings- Pneumonien | M | S |
| 3393.00 | 47 | Chlamydia trachomatis, IgA, qn | | M | S |
| 3396.00 | 95 | Chlamydia trachomatis, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | B |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Bakteriologie/Mykologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 3397.00 | 180 | Chlamydophila pneumoniae, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3398.00 | 54 | Clostridium difficile, Kultur, negativ | | M | S |
| 3399.00 | 77 | Clostridium difficile, Kultur, positiv | | M | S |
| 3400.00 | 47 | Clostridium difficile, Toxin A und/oder B, kumulierbar | | M | B |
| 3401.00 | 42 | Clostridium tetani, IgG, qn | | M | S |
| 3402.00 | 33 | Coccidioides immitis, IgG, qn | | M | S |
| 3403.00 | 55 | Corynebacterium diphtheriae, Kultur, Toxin kumulierbar, negativ | | M | S |
| 3404.00 | 86 | Corynebacterium diphtheriae, Kultur, Toxin kumulierbar, positiv | | M | S |
| 3405.00 | 42 | Coxiella burnetii, IgG Phase I, qn | | M | S |
| 3406.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgM Phase I, qn | | M | S |
| 3407.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgA Phase I, qn | | M | S |
| 3408.00 | 42 | Coxiella burnetii, IgG Phase II, qn | | M | S |
| 3409.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgM Phase II, qn | | M | S |
| 3410.00 | 47 | Coxiella burnetii, IgA Phase II, qn | | M | S |
| 3411.00 | 55 | Cryptococcus, Kultur, negativ | | M | S |
| 3412.00 | 86 | Cryptococcus, Kultur, positiv | | M | S |
| 3413.00 | 40 | Cryptococcus neoformans, Ig, qn | | M | S |
| 3414.00 | 77 | Cryptococcus neoformans Antigen, ql | | M | S |
| 3416.00 | 180 | Cryptococcus neoformans Antigen, qn | | M | S |
| 3417.00 | 87 | Dermatophyten, direkt und Kultur, negativ | | M | S |
| 3418.00 | 100 | Dermatophyten, direkt und Kultur, positiv | | M | S |
| 3419.00 | 96 | Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, negativ | | M | S |
| 3420.00 | 140 | Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, positiv | | M | S |
| 3422.00 | 180 | Diphtherie-Toxin, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, kumulierbar falls Kultur positiv | | M | S |
| 3423.00 | 115 | Diphtherie-Toxin, Elek-Test | | M | S |
| 3424.00 | 180 | Escherichia coli, enterotoxinbildende (ETEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3425.00 | 180 | Escherichia coli, enteroinvasive (EIEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3426.00 | 180 | Escherichia coli, verotoxinbildende (VTEC) resp. enterohämorrhagische (EHEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3427.00 | 50 | Escherichia coli, verotoxinbildende (VTEC) resp. enterohämorrhagische (EHEC), Toxin-Nachweis mittels EIA | | M | S |
| 3428.00 | 180 | Escherichia coli, enteroaggregative (EAggEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | Durchfall bei Kindern unter 5 Jahren und bei immunsupprimierten Personen | M | S |
| 3429.00 | 30 | Francisella tularensis, Ig, qn | | M | S |
| 3430.00 | 72 | Helicobacter pylori, Kultur, negativ | | M | S |
| 3431.00 | 80 | Helicobacter pylori, Kultur, positiv | | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Bakteriologie/Mykologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 3432.00 | 9.3 | Helicobacter pylori mittels Urease-Test, Biopsiematerial Zur Durchführung dieser Analyse ist keine Anerkennung des Bundesamtes für Gesundheit im Sinne des Art. 5 Abs. 1 des Epidemiengesetzes vom 18. Dezember 1970 erforderlich | | CM | S |
| 3433.00 | 110 | Helicobacter pylori, Atemtest mit 13C-Harnstoff inkl. 13C-Harnstoff Das 13C-Harnstoff-Präparat muss beim Schweizerischen Heilmittelinstitut (Swissmedic) zugelassen sein Zur Durchführung dieser Analyse ist keine Anerkennung des Bundesamtes für Gesundheit im Sinne des Art. 5 Abs. 1 des Epidemiengesetzes vom 18. Dezember 1970 erforderlich | | CM | S |
| 3434.00 | 45 | Helicobacter pylori, Antigen-Nachweis, Stuhl | | M | B |
| 3435.00 | 29 | Helicobacter pylori, Ig oder IgG, ql | | M | S |
| 3436.00 | 42 | Helicobacter pylori, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3437.00 | 42 | Histoplasma capsulatum, IgG, qn | | M | S |
| 3438.00 | 63 | Legionella, Kultur, negativ | | M | S |
| 3439.00 | 80 | Legionella, Kultur, positiv | | M | S |
| 3440.00 | 180 | Legionella spp., Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis und Identifikation | | M | S |
| 3441.00 | 42 | Legionella pneumophila, Antigen-Nachweis, ql | | M | B |
| 3442.00 | 29 | Leptospira, Ig, ql | | M | S |
| 3443.00 | 35 | Leptospira, Ig, qn | | M | S |
| 3445.00 | 150 | Mykobakterien, Blutkultur oder Flüssigmedium allein | | M | S |
| 3446.00 | 180 | Mykobakterien, Kultur, konventionelle Methode und Flüssigmedium | | M | S |
| 3447.00 | 42 | Mycobacterium tuberculosis-Komplex, DNA-Sonde | | M | S |
| 3448.00 | 180 | Mycobacterium tuberculosis-Komplex, Nukleinsäureamplifikation direkt inkl. Amplifikat-Nachweis, kumulierbar wenn verlangt | | M | B |
| 3449.00 | 180 | Mykobakterien, Identifikation mittels Nukleinsäureamplifikation und Sequenzierung oder Hybridisierung | | M | S |
| 3450.00 | 42 | Nicht-tuberkulöse Mykobakterien, DNA-Sonde | | M | S |
| 3451.00 | 47 | Mycobacterium tuberculosis-Komplex, Antibiogramm, pro Antibiotikum, bis maximal 5 | | M | S |
| 3452.00 | 47 | Nicht-tuberkulöse Mykobakterien, Antibiogramm, pro Antibiotikum, bis maximal 10 | | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Bakteriologie/Mykologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|
| 3453.00 | 100 | Mycobacterium tuberculosis, In-vitro-Bestimmung der Freisetzung von Interferon-Gamma durch sensibilisierte Leukozyten nach Stimulation durch spezifische Antigene | Bei klinischem Verdacht auf Tuberkulose, bei zellulärer Immundefizienz oder bei immunsuppressiver Therapie | IM | S |
| 3454.00 | 42 | Mycoplasma spp (urogenital) und Ureaplasma spp (urogenital), Kultur | | M | S |
| 3455.00 | 230 | Mycoplasma spp (urogenital) und Ureaplasma spp (urogenital), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3456.00 | 180 | Mycoplasma pneumoniae, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3458.00 | 42 | Mycoplasma pneumoniae, IgG, qn | | M | S |
| 3459.00 | 44 | Mycoplasma pneumoniae, IgM, ql | | M | S |
| 3460.00 | 95 | Neisseria gonorrhoeae, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | B |
| 3461.00 | 33 | Paracoccidioides brasiliensis, Ig, qn | | M | S |
| 3462.00 | 91 | Pneumocystis jirovecii, Nachweis | | M | S |
| 3463.00 | 42 | Rickettsia, Fleckfieber, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3464.00 | 47 | Rickettsia, Fleckfieber, IgM, qn | | M | S |
| 3465.00 | 42 | Rickettsia, Typhus, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3466.00 | 47 | Rickettsia, Typhus, IgM, qn | | M | S |
| 3467.00 | 42 | Salmonella, mindestens 4 Antigene (Gruppe A, B, C, D), Ig, qn | | M | S |
| 3468.00 | 42 | Sporothrix schenckii, Ig, qn | | M | S |
| 3469.00 | 14.8 | Streptococcus, Beta-hämolyzierend, Gruppe A, Schnelltest | | M | B |
| 3470.00 | 18 | Streptococcus, Antistreptolysin, qn | | M | S |
| 3471.00 | 42 | Streptococcus, Anti-DNAse B, qn | | M | S |
| 3472.00 | 42 | Streptococcus, Antihyaluronidase, qn | | M | S |
| 3473.00 | 50 | Streptococcus, Beta-hämolyzierend, Gruppe B, Selektivkultur, negativ | Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt | M | S |
| 3474.00 | 70 | Streptococcus, Beta-hämolyzierend, Gruppe B, Selektivkultur, positiv | Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt | M | S |
| 3475.00 | 180 | Streptococcus, Beta-hämolyzierend, Gruppe B, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt | M | B |
| 3476.00 | 32 | Streptococcus pneumoniae, Antigen-Nachweis, ql, Urin | Über 18-jährige Personen | M | B |
| 3477.00 | 415 | Tetanus-Toxin (Maus) | | M | S |
| 3478.00 | 42 | Treponema, Ig oder IgG, FTA/EIA, qn | | M | B |
| 3480.00 | 33 | Treponema, IgM, FTA/EIA, ql | | M | S |
| 3481.00 | 35 | Treponema, TPHA/TPPA, qn | | M | B |
| 3482.00 | 18 | Treponema, RPR/VDRL-Test, qn | | M | S |
| 3483.00 | 180 | Treponemen, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3484.00 | 180 | Tropheryma whipplei, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3485.00 | 29 | Yersinia spp., IgG, qn | | M | S |
| 3487.00 | 29 | Yersinia spp., IgA, qn | | M | S |

3.2.1 Parasitologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Parasitologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|----|
| 3500.00 | 29 | Parasiten, mikroskopischer Nachweis, z. B. Klebestreifenmethode, nativ | | M | S |
| 3501.00 | 91 | Parasiten, kompletter Nachweis, nativ, Fixation und Färbung, Anreicherung | | M | S |
| 3502.00 | 45 | Parasiten, mikroskopischer Nachweis im Punktat | | M | S |
| 3503.00 | 29 | Parasiten, Identifikation | | M | S |
| 3504.00 | 45 | Parasiten, Nachweis im Gewebe nach Isolierung oder Anreicherung oder im histologischen Präparat | | M | S |
| 3505.00 | 47 | Anisakis sp., Ig, qn | | M | S |
| 3506.00 | 47 | Ascaris sp., Ig, qn | | M | S |
| 3507.00 | 45 | Cryptosporidien, mikroskopischer Nachweis nach Färbung oder IF | | M | S |
| 3508.00 | 47 | Echinococcus multilocularis, Ig, qn | | M | S |
| 3509.00 | 41 | Echinococcus multilocularis, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3510.00 | 42 | Echinococcus granulosus, Ig, qn | | M | S |
| 3511.00 | 41 | Echinococcus granulosus, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3513.00 | 85 | Echinococcus-Antikörperbestätigungstest auf Genus oder Speziesebene | | M | S |
| 3514.00 | 29 | Entamoeba histolytica, Ig, qn | | M | S |
| 3515.00 | 42 | Entamoeba histolytica, Ig, qn, Bestätigungstest | | M | S |
| 3516.00 | 33 | Entamoeba histolytica, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3517.00 | 180 | Entamoeba histolytica/Entamoeba dispar, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3518.00 | 46 | Freilebende Amöben, kultureller Nachweis | | M | S |
| 3519.00 | 42 | Fasciola hepatica, Ig, ql | | M | S |
| 3520.00 | 47 | Filarien, Ig, qn, Suchtest | | M | S |
| 3521.00 | 47 | Filarien, Ig, qn, Bestätigungstest | | M | S |
| 3522.00 | 33 | Filarien, Antigen-Nachweis | | M | S |
| 3523.00 | 79 | Filarien, Skin snips, Entnahme und mikroskopische Untersuchung der Mikrofilarien | | M | S |
| 3524.00 | 26 | Flagellaten, mikroskopischer Nachweis im Sediment nach Filtration oder Zentrifugation, nativ | | M | S |
| 3525.00 | 33 | Giardia lamblia, Antigen-Nachweis | | M | B |
| 3526.00 | 45 | Helminthen, mikroskopischer Nachweis nach Anreicherung | | M | S |
| 3527.00 | 46 | Helminthen, Nachweis mittels Larvenkultur | | M | S |
| 3529.00 | 42 | Leishmania sp., Ig, qn | | M | S |
| 3530.00 | 220 | Leishmania sp., Isolierung, In-vitro-Kultur | | M | S |
| 3531.00 | 180 | Leishmania sp., Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | | M | S |
| 3532.00 | 45 | Microsporidien, mikroskopischer Nachweis | | M | S |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Parasitologie) | Limitationen | FB | AG |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|----|----|
| 3533.00 | 91 | Plasmodium sp. und andere Hämatozoen, mikroskopischer Nachweis, mindestens zwei Ausstriche und dicker Tropfen | | HM | B |
| 3534.00 | 42 | Plasmodium sp., Ig, qn | | M | S |
| 3535.00 | 9 | Plasmodium sp., Antigen-Schnelltest | Nur in Kombination mit Position 3533.00 (dicker Tropfen) | HM | B |
| 3536.00 | 45 | Protozoen, mikroskopischer Nachweis nach Fixation mit MIF oder SAF | | M | S |
| 3539.00 | 47 | Schistosoma sp., Ig, qn, Suchtest | | M | S |
| 3541.00 | 47 | Schistosoma sp., Ig, qn, Bestätigungstest | | M | S |
| 3542.00 | 36 | Schistosoma sp., mikroskopischer Nachweis von Eiern im Urin | | M | S |
| 3543.00 | 49 | Strongyloides stercoralis, Ig, qn | | M | S |
| 3544.00 | 47 | Taenia solium, Zystizerkose, Ig, qn | | M | S |
| 3545.00 | 82 | Taenia solium, Zystizerkose, Ig, qn, Westernblot | | M | S |
| 3546.00 | 42 | Toxocara sp., Ig, ql | | M | S |
| 3549.00 | 17.4 | Toxoplasma gondii, Ig oder IgG, qn | Nur bei klinischem Verdacht auf Toxoplasmose | M | B |
| 3550.00 | 71 | Toxoplasma gondii, IgG-Avidität | Nur bei klinischem Verdacht auf Toxoplasmose | M | S |
| 3551.00 | 70 | Toxoplasma gondii, immunologisches Mutter-Kind-Profil mittels Elektrophorese, IgG oder IgM, pro Isotyp | Nur bei klinischem Verdacht auf Toxoplasmose | M | S |
| 3553.00 | 25 | Toxoplasma gondii, IgM, ql | Nur bei klinischem Verdacht auf Toxoplasmose | M | B |
| 3555.00 | 47 | Toxoplasma gondii, IgA, ql | Nur bei klinischem Verdacht auf Toxoplasmose | M | S |
| 3556.00 | 180 | Toxoplasma gondii, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | Nur bei klinischem Verdacht auf Toxoplasmose | M | S |
| 3557.00 | 47 | Trichinella spiralis, Ig oder IgG, qn | | M | S |
| 3558.00 | 47 | Trypanosoma brucei, afrikanische Trypanosomose, Ig, qn | | M | S |
| 3559.00 | 47 | Trypanosoma cruzi, amerikanische Trypanosomose, Ig, qn | | M | S |
| 3560.00 | 45 | Trypanosomen und Mikrofilarien, mikroskopischer Nachweis nach Anreicherung | | M | S |
| 3562.00 | 8 | Wurmeier, Identifikation | | M | S |
| 3563.00 | 7 | Zyto-Zentrifugation in der Parasitologie, kumulierbar | | M | S |
| 3564.00 | 83 | Parasitennachweis in vivo (z.B. Inokulationsversuch mit Nagetieren, xenodiagnostische Verfahren mit Raubwanzen), kumulierbar | | M | S |

Kapitel 4: Allgemeine Positionen

4.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 4

Diese allgemeinen Positionen dürfen nur bei ambulanter Behandlung angewendet werden.

Siehe auch Einleitende Bemerkungen zu Anhang 3 KLV.

4.2 Liste der Allgemeinen Positionen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Allgemeinen Positionen) | Limitationen |
|----------|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| 4700.00 | 24 | <p>Auftragstaxe für Auftragnehmer von externen Aufträgen, pro Auftrag und pro Tag; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV¹⁰</p> <p>Ein Auftrag entspricht einer Verordnung von Analysen durch einen Auftraggeber an ein Laboratorium, unabhängig von der Anzahl der Analysen, den Untersuchungsproben, der ausgefüllten Auftragsformulare und der betroffenen Laborfachbereiche (klinische Chemie, Hämatologie, klinische Immunologie, med. Genetik, med. Mikrobiologie).</p> <p>Die Arbeit eines Auftrags kann sich auf den ganzen Tag (z.B. Glukose-Tagesprofil) oder auf mehrere Tage (z.B. okkultes Blut in drei verschiedenen Stuhlproben) verteilen. Ein Auftrag kann sich auch auf mehrere Patienten bzw. Personen beziehen (z.B. Kopplungsuntersuchung in der Genetik).</p> <p>Bei Weiterleitung eines Teilauftrags unter Laboratorien kann nur das Erstlaboratorium, das den Auftrag erhalten hat, die Auftragstaxe verrechnen.</p> <p>Die nochmalige Bestellung bzw. Verordnung von Analysen basierend auf den bereits vorhandenen Untersuchungsproben ist in der Auftragstaxe inbegriffen.</p> | |
| 4701.00 | 6.6 | <p>Blutentnahme, Kapillarblut oder Venenpunktion; nur anwendbar durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV¹¹, durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV¹² und durch die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV</p> | |
| 4703.00 | 26 | <p>Zuschlag für Entnahme zu Hause, im Umkreis von 3 km; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV¹³</p> | |
| 4704.00 | 4 | <p>Zuschlag für jeden weiteren km; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV¹⁴</p> | |

¹⁰ Privates Laboratorium sowie Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹¹ Spitallaboratorium Typ B gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹² Privates Laboratorium sowie Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹³ Privates Laboratorium sowie Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁴ Privates Laboratorium sowie Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Allgemeinen Positionen) | Limitationen |
|----------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4706.00 | 50 | Zuschlag für Nacht (19:00 bis 07:00 Uhr), Sonn- und Feiertage, Vergütung für ausdrücklich angeordneten Auftrag (nicht pro Resultat), sowohl für Eigenbedarf als auch im Fremdauftrag; nur anwendbar durch Spital-laboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV ¹⁵ und durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV ¹⁶ | |
| 4707.00 | 4 | Präsenztaxe pro Auftrag und pro Tag anwendbar bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf sowie im Fremdauftrag durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV ¹⁷ , Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV ¹⁸ und von der Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV pro Auftrag und pro Tag ebenfalls anwendbar bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf durch (Spital)-Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV ¹⁹ Definition des Auftrags siehe Position 4700.00 | |
| 4707.10 | 2 | Zuschlag für jede Analyse, die das Suffix C aufweist Anwendbar für: <ul style="list-style-type: none"> - Analysen der Ziffer 5.1.2.2.2 „Ergänzende Analysen“ - Analysen der Ziffer 5.1.3 „Analysen für Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln“ - Analysen der Ziffer 5.1.2.3 „Analysen für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV²⁰ und für Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV²¹, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 - Analysen der Ziffer 5.1.2.4 „Analysen für die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV“, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 - Analysen bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf durch (Spital)-Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV²², in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 | Kumulierbar mit der Position 4707.20 Zuschlag für Analysen ohne Suffix C, bis maximal 20 Taxpunkte pro Tag |

¹⁵ Spitallaboratorium Typ B gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁶ Privates Laboratorium sowie Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁷ Spitallaboratorium Typ A gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁸ Spitallaboratorium Typ B gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

¹⁹ Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²⁰ Spitallaboratorium Typ A gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²¹ Spitallaboratorium Typ B gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²² Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Allgemeinen Positionen) | Limitationen |
|----------|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4707.20 | 1 | <p>Zuschlag für jede Analyse, die kein Suffix C aufweist</p> <p>Anwendbar für:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Analysen der Ziffer 5.1.2.2.2 „Ergänzende Analysen“ - Analysen der Ziffer 5.1.3 „Analysen für Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln“ - Analysen der Ziffer 5.1.2.3 „Analysen für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV²³ und für Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV²⁴, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 - Analysen der Ziffer 5.1.2.4 „Analysen für die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV“, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 - Analysen bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf durch (Spital)-Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV²⁵, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 | <p>Kumulierbar mit der Position 4707.10 Zuschlag für Analysen mit Suffix C, bis maximal 20 Taxpunkte pro Tag</p> |

²³ Spitallaboratorium Typ A gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²⁴ Spitallaboratorium Typ B gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

²⁵ Spitallaboratorium Typ C gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

Kapitel 5: Anhänge zur Analysenliste

5.1 Anhang A: Im Rahmen der Grundversorgung durchgeführte Analysen

(Art. 52 Abs. 1 Bst. a Ziff. 1 und Abs. 3 KVG sowie Art. 53 und 54, Art. 60, 61 und 62 der Verordnung vom 27. Juni 1995 über die Krankenversicherung [KVV; SR 832.102])

5.1.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.1

Folgende Laboratorien sind nach Artikel 54 KVV nur für Analysen der Grundversorgung zugelassen:

1. Das Praxislaboratorium eines Arztes oder einer Ärztin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe a KVV. Ärzten und Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln steht zusätzlich die „Erweiterte Liste für Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln“ in Kapitel 5.1.3 der Analysenliste offen
2. Das Spitallaboratorium nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV¹, das nur Analysen im Rahmen der Grundversorgung für den Eigenbedarf durchführt
3. Die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV, die für Analysen, die von einem anderen Leistungserbringer angeordnet sind, auf Analysen der Grundversorgung beschränkt ist
4. Das Spitallaboratorium nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV², das für Analysen, die von einem anderen Leistungserbringer angeordnet sind, auf Analysen der Grundversorgung beschränkt ist

Für das Praxislaboratorium eines Arztes oder einer Ärztin gelten nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe a KVV zudem folgende Zulassungsbedingungen:

1. Die Analysen im Rahmen der Grundversorgung werden für den Eigenbedarf des Arztes oder der Ärztin durchgeführt, d.h. für die eigenen Patienten und Patientinnen (Art. 54 Abs. 1 Bst. a Ziff. 1 KVV)
2. Das Ergebnis der Analysen liegt grundsätzlich im Verlauf der Konsultation, also in Anwesenheit des Patienten/der Patientin vor (Präsenzdiagnostik, vgl. Art. 54 Abs. 1 Bst. a Ziff. 2 KVV). Von dieser zeitlichen Komponente gibt es einzig folgende Ausnahmen:
 - Das Resultat liegt aus analysetechnischen Gründen, unabhängig vom Durchführungsort, nicht in kurzer Zeit vor (Bsp. Keimzahlbestimmung im Urin)
 - Die Untersuchungsproben werden anlässlich eines ärztlichen Hausbesuchs entnommen
3. Das Praxislaboratorium ist räumlich und rechtlich Teil der Praxis des behandelnden Arztes oder der behandelnden Ärztin (Art. 54 Abs. 1 Bst. a Ziff. 3 KVV). Wie bei allen andern zugelassenen Laboratoriumstypen muss die Laborleitung, also der praktizierende Arzt oder die praktizierende Ärztin, die Führung des Laboratoriums und die Verantwortung für die Durchführung der Analysen der eigenen Patienten und Patientinnen persönlich wahrnehmen. Das Prinzip, dass Analysen nur für die eigenen Patienten und Patientinnen durchgeführt werden, gilt auch für die ärztliche Gemeinschaftspraxis.
4. Einige wenige der im Rahmen der Grundversorgung durchgeführten Analysen, die separat bezeichnet sind, können ausserhalb der eigenen Praxisräumlichkeiten, im Rahmen eines Hausbesuches durchgeführt werden, d.h. bei Patienten zu Hause inkl. Alters- und Pflegeheim (vgl. Art. 54 Abs. 1 Bst. a Ziff. 4 KVV).

Siehe auch Einleitende Bemerkungen zu Anhang 3 KLV.

¹ Spitallaboratorium Typ A gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

² Spitallaboratorium Typ B gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

5.1.2 Analysen der Grundversorgung

5.1.2.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.1.2

Die Analysen der Grundversorgung sind in vier Listen unterteilt:

- Analysen für das ärztliche Praxislaboratorium (Art. 54 Abs. 1 Bst. a KVV), vgl. Ziff. 5.1.2.2, unterteilt in:
 - Schnelle Analysen, vgl. Ziff. 5.1.2.2.1
 - Ergänzende Analysen, vgl. Ziff. 5.1.2.2.2
- Analysen für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV³ und für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV⁴, vgl. Ziff. 5.1.2.3
- Analysen für die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin (Art. 54 Abs. 1 Bst. c KVV), vgl. Ziff. 5.1.2.4

³ Spitallaboratorium Typ A gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

⁴ Spitallaboratorium Typ B gemäss Qualitätssicherungsvertrag Qualab Konzept Qualitätssicherung im medizinischen Laboratorium, Version 1.1 vom 29.11.99, abrufbar unter: <http://www.qualab.ch/index.php?TPL=10080>

5.1.2.2 Analysen für das ärztliche Praxislaboratorium

5.1.2.2.1 Liste der Schnellen Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Schnelle Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 1020.01 | 7.9 | Alanin-Aminotransferase (ALAT) | | C |
| 1023.01 | 16.2 | Albumin, sq, Urin | | C |
| 1027.01 | 7.9 | Alkalische Phosphatase | | C |
| 1047.01 | 7.9 | Amylase, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1093.01 | 7.9 | Aspartat-Aminotransferase (ASAT) | | C |
| 1207.01 | 7.9 | Bilirubin, gesamt | | C |
| 1230.01 | 7.9 | Cholesterin, total | | C |
| 1245.01 | 14.2 | C-reaktives Protein (CRP), qn | | CHIM |
| 1249.01 | 7.9 | Creatin-Kinase (CK), total | Nicht kumulierbar mit Position 1734.01 Troponin, T oder I, qn, mittels Immunoassay | C |
| 1260.01 | 45.8 | D-Dimere, qn | | H |
| 1341.01 | 7.9 | Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT) | | C |
| 1356.01 | 7.9 | Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1363.01 | 19.2 | Glykiertes Hämoglobin (HbA1c) | | C |
| 1372.01 | 17.1 | Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1396.01 | 10.7 | Hämoglobin mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1406.01 | 7.9 | Harnstoff, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1410.01 | 7.9 | HDL-Cholesterin, qn | | C |
| 1479.01 | 7.9 | Kalium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1509.01 | 7.9 | Kreatinin, Blut/Plasma/Serum | | C |
| 1576.01 | 75.9 | Natriuretisches Peptid (BNP, NT-proBNP) | Abklärung der akuten Dyspnoe zum Ausschluss der akuten oder chronischen Herzinsuffizienz; nicht zur Therapieüberwachung | C |
| 1583.01 | 13.5 | Okkultes Blut, pro Primärprobe | Für die präventive Indikation zur Früherkennung des Kolonkarzinoms: alle 2 Jahre im Alter von 50 bis 69 Jahren gemäss Art. 12e Bst. d KLV | CH |
| 1592.01 | 7.9 | Pankreasspezifische Amylase | | C |
| 1634.01 | 7.9 | Protein, gesamt, Blut/Plasma/Serum | | C |
| 1659.01 | 16.2 | Human Choriongonadotropin (HCG), ql, Schwangerschaftstest | | C |
| 1664.01 | 18.8 | Sediment, mikroskopische Untersuchung | | C |
| 1666.01 | 5.2 | Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme | | CH |
| 1675.01 | 15.9 | Spezielle Mikroskopie, Nativpräparat (Dunkelfeld, Polarisation, Phasenkontrast) | | CHM |
| 1700.01 | 13.1 | Thromboplastinzeit nach Quick/INR | | H |
| 1731.01 | 7.9 | Triglyceride | | C |
| 1734.01 | 43.7 | Troponin, T oder I, qn mittels Immunoassay | - Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung) - Nicht kumulierbar mit Position 1249.01 Creatin-Kinase (CK), total - Die Kostenübernahme ist befristet bis am 30. Juni 2021. | C |
| 1738.01 | 7.9 | Urat | | C |
| 1740.01 | 5.2 | Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter | | C |
| 3469.01 | 18 | Streptococcus, Beta-hämolysierend, Gruppe A, Schnelltest | | M |

5.1.2.2.2 Liste der Ergänzenden Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Ergänzende Analysen) | Limitationen | FB |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 1021.00 | 2.5 | Albumin, chemisch | | C |
| 1197.00 | 19.4 | Barbiturate, ql, Blut | <ul style="list-style-type: none"> - Für Screening im Urin, siehe Positionen 1686.00 und 1687.00 - Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1199.00 | 19.4 | Benzodiazepine, ql, Blut | <ul style="list-style-type: none"> - Für Screening im Urin, siehe Positionen 1686.00 und 1687.00 - Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1212.00 | 26 | Blutgase: pH, pCO ₂ , pO ₂ , Bikarbonat inkl. abgeleitete Werte | Nur für Pneumologen | C |
| 1266.00 | 26 | Differentialblutbild, Ausstrich, mikroskopisch | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1297.00 | 4.2 | Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1375.00, 1396.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1371.00 | 9 | Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Leukozyten, plus Thrombozyten | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1375.00 | 4.9 | Hämatokrit mittels manueller Bestimmung | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1396.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1532.00 | 6.3 | Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1396.00 und 1715.00 | H |
| 1591.00 | 42 | Oxymetrieblock: Oxyhämoglobin, Carboxyhämoglobin, Methämoglobin | Nur für Pneumologen und Hämatologen | CH |
| 1686.00 | 19.4 | Suchtstoffe, Screening, Urin, 1. bis 4 Suchtstoff, pro Suchtstoff | Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1687.00 | 13 | Suchtstoffe, Screening, Urin, 5. bis maximal 10. Suchtstoff, pro Suchtstoff | Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1715.00 | 6.3 | Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1396.00 und 1532.00 | H |
| 1739.00 | 20 | Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie | | C |
| 3102.10 | 7.1 | HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1-p24-Antigen, mittels Schnelltest, ql, Screening | Darf nicht bei Kindern unter 18 Monaten oder bei einer frischen (Primo-) Infektion verwendet werden. | IM |
| 3330.00 | 9.3 | Urin, Eintauch-Objektträger, negativ oder positiv | | M |
| 3357.00 | 22 | Traditionelle Mikroskopie, Färbung inbegriffen (Gram, Giemsa, Methylenblau, etc.) | Nicht kumulierbar mit Kultur | M |

5.1.2.3 Analysen für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV und für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV

5.1.2.3.1 Liste der Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Spitallaboratorien) | Limitationen | FB |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 1012.00 | 17.1 | AB0/D-Antigen, Kontrolle gemäss Referenz-dokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁵ | | H |
| 1020.00 | 2.5 | Alanin-Aminotransferase (ALAT) | | C |
| 1021.00 | 2.5 | Albumin, chemisch | | C |
| 1023.00 | 12 | Albumin, sq, Urin | | C |
| 1027.00 | 2.5 | Alkalische Phosphatase | | C |
| 1047.00 | 2.5 | Amylase, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1093.00 | 2.5 | Aspartat-Aminotransferase (ASAT) | | C |
| 1197.00 | 19.4 | Barbiturate, ql, Blut | <ul style="list-style-type: none"> - Für Screening im Urin, siehe Positionen 1686.00 und 1687.00 - Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1199.00 | 19.4 | Benzodiazepine, ql, Blut | <ul style="list-style-type: none"> - Für Screening im Urin, siehe Positionen 1686.00 und 1687.00 - Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1207.00 | 3.2 | Bilirubin, gesamt | | C |
| 1212.00 | 26 | Blutgase: pH, pCO ₂ , pO ₂ , Bikarbonat inkl. abgeleitete Werte | Nur für Spitäler und Pneumologen | C |
| 1230.00 | 2.5 | Cholesterin, total | | C |
| 1245.00 | 10 | C-reaktives Protein (CRP), qn | | CHIM |
| 1249.00 | 2.5 | Creatin-Kinase (CK), total | Nicht kumulierbar mit Position 1734.00 Troponin, T oder I, qn, mittels Immunoassay | C |
| 1260.00 | 32 | D-Dimere, qn | | H |
| 1266.00 | 26 | Differentialblutbild, Ausstrich, mikroskopisch | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1288.00 | 33 | Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁶ | | H |

⁵ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

⁶ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Spitallaboratorien) | Limitationen | FB |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| 1297.00 | 4.2 | Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1375.00, 1396.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1341.00 | 2.5 | Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT) | | C |
| 1356.00 | 2.5 | Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1363.00 | 17.8 | Glykiertes Hämoglobin (HbA1c) | | C |
| 1371.00 | 9 | Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Leukozyten, plus Thrombozyten | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1372.00 | 10 | Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1375.00 | 4.9 | Hämatokrit mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1396.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1396.00 | 4.9 | Hämoglobin mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1406.00 | 2.5 | Harnstoff, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1410.10 | 3.2 | HDL-Cholesterin, qn | | C |
| 1479.00 | 2.8 | Kalium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1509.00 | 2.5 | Kreatinin, Blut/Plasma/Serum | | C |
| 1532.00 | 6.3 | Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1396.00 und 1715.00 | H |
| 1574.00 | 2.5 | Natrium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1576.00 | 70 | Natriuretisches Peptid (BNP, NT-proBNP) | Abklärung der akuten Dyspnoe zum Ausschluss der akuten oder chronischen Herzinsuffizienz; nicht zur Therapieüberwachung | C |
| 1583.00 | 9.3 | Okkultes Blut, pro Primärprobe | Für die präventive Indikation zur Früherkennung des Kolonkarzinoms: alle 2 Jahre im Alter von 50 bis 69 Jahren gemäss Art. 12e Bst. d KLV | CH |
| 1591.00 | 42 | Oxymetrieblock: Oxyhämoglobin, Carboxyhämoglobin, Methämoglobin | Nur für Spitäler, Pneumologen und Hämatologen | CH |
| 1592.00 | 3.6 | Pankreasspezifische Amylase | | C |
| 1634.00 | 2.5 | Protein, gesamt, Blut/Plasma/Serum | | C |
| 1659.00 | 12 | Human Choriongonadotropin (HCG), ql, Schwangerschaftstest | | C |
| 1664.00 | 14.6 | Sediment, mikroskopische Untersuchung | | C |
| 1666.00 | 1 | Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme | | CH |
| 1686.00 | 19.4 | Suchtstoffe, Screening, Urin, 1. bis 4 Suchtstoff, pro Suchtstoff | Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1687.00 | 13 | Suchtstoffe, Screening, Urin, 5. bis maximal 10. Suchtstoff, pro Suchtstoff | Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten | C |
| 1675.00 | 11.7 | Spezielle Mikroskopie, Nativpräparat (Dunkelfeld, Polarisations-, Phasenkontrast) | | CHM |
| 1700.00 | 6 | Thromboplastinzeit nach Quick/INR | | H |
| 1715.00 | 6.3 | Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1396.00 und 1532.00 | H |
| 1731.00 | 2.8 | Triglyceride | | C |

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Spitallaboratorien) | Limitationen | FB |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 1734.00 | 23 | Troponin, T oder I, qn mittels Immunoassay | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung) - Nicht kumulierbar mit Position 1249.00 Creatin-Kinase (CK), total - Die Kostenübernahme ist befristet bis am 30. Juni 2021. | C |
| 1738.00 | 2.8 | Urat | | C |
| 1739.00 | 20 | Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie | | C |
| 1740.00 | 1 | Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter | | C |
| 1744.00 | 27 | Verträglichkeitsprobe mittels Kreuzprobe gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁷ , pro Erythrozytenkonzentrat | | H |
| 3102.10 | 7.1 | HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1-p24-Antigen, mittels Schnelltest, ql, Screening | Darf nicht bei Kindern unter 18 Monaten oder bei einer frischen (Primo-) Infektion verwendet werden. | IM |
| 3330.00 | 9.3 | Urin, Eintauch-Objektträger, negativ oder positiv | | M |
| 3357.00 | 22 | Traditionelle Mikroskopie, Färbung inbegriffen (Gram, Giemsa, Methylenblau, etc.) | Nicht kumulierbar mit Kultur | M |
| 3469.00 | 14.8 | Streptococcus, Beta-hämolysierend, Gruppe A, Schnelltest | | M |

⁷ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

5.1.2.4 Liste der Analysen für die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV

5.1.2.4.1 Liste der Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Apotheker / Apothekerin) | Limitationen | FB |
|----------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 1020.00 | 2.5 | Alanin-Aminotransferase (ALAT) | | C |
| 1023.00 | 12 | Albumin, sq, Urin | | C |
| 1027.00 | 2.5 | Alkalische Phosphatase | | C |
| 1047.00 | 2.5 | Amylase, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1093.00 | 2.5 | Aspartat-Aminotransferase (ASAT) | | C |
| 1207.00 | 3.2 | Bilirubin, gesamt | | C |
| 1230.00 | 2.5 | Cholesterin, total | | C |
| 1245.00 | 10 | C-reaktives Protein (CRP), qn | | CHIM |
| 1249.00 | 2.5 | Creatin-Kinase (CK), total | Nicht kumulierbar mit Position 1734.00 Troponin, T oder I, qn, mittels Immunoassay | C |
| 1260.00 | 32 | D-Dimere, qn | | H |
| 1341.00 | 2.5 | Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT) | | C |
| 1356.00 | 2.5 | Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1363.00 | 17.8 | Glykiertes Hämoglobin (HbA1c) | | C |
| 1372.00 | 10 | Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1396.00 | 4.9 | Hämoglobin mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1297.00, 1375.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1406.00 | 2.5 | Harnstoff, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1410.10 | 3.2 | HDL-Cholesterin, qn | | C |
| 1479.00 | 2.8 | Kalium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1509.00 | 2.5 | Kreatinin, Blut/Plasma/Serum | | C |
| 1576.00 | 70 | Natriuretisches Peptid (BNP, NT-proBNP) | Abklärung der akuten Dyspnoe zum Ausschluss der akuten oder chronischen Herzinsuffizienz; nicht zur Therapieüberwachung | C |
| 1583.00 | 9.3 | Okkultes Blut, pro Primärprobe | Für die präventive Indikation zur Früherkennung des Kolonkarzinoms: alle 2 Jahre im Alter von 50 bis 69 Jahren gemäss Art. 12e Bst. d KLV | CH |
| 1592.00 | 3.6 | Pankreasspezifische Amylase | | C |
| 1634.00 | 2.5 | Protein, gesamt, Blut/Plasma/Serum | | C |
| 1659.00 | 12 | Human Choriongonadotropin (HCG), ql, Schwangerschaftstest | | C |
| 1664.00 | 14.6 | Sediment, mikroskopische Untersuchung | | C |
| 1666.00 | 1 | Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme | | CH |
| 1675.00 | 11.7 | Spezielle Mikroskopie, Nativpräparat (Dunkelfeld, Polarisierung, Phasenkontrast) | | CHM |
| 1700.00 | 6 | Thromboplastinzeit nach Quick/INR | | H |
| 1731.00 | 2.8 | Triglyceride | | C |
| 1734.00 | 23 | Troponin, T oder I, qn mittels Immunoassay | - Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung) - Nicht kumulierbar mit Position 1249.00 Creatin-Kinase (CK), total - Die Kostenübernahme ist befristet bis am 30. Juni 2021. | C |
| 1738.00 | 2.8 | Urat | | C |
| 1740.00 | 1 | Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter | | C |
| 3469.00 | 14.8 | Streptococcus, Beta-hämolysierend, Gruppe A, Schnelltest | | M |

5.1.3 Erweiterte Liste für Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln

5.1.3.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.1.3

Zusätzlich zu den Analysen der Grundversorgung für das Praxislaboratorium (vgl. Ziff. 5.1.2.2) können Ärzte oder Ärztinnen mit den im folgenden aufgeführten Weiterbildungstiteln nach dem Bundesgesetz vom 23. Juni 2006 über die universitären Medizinalberufe (MedBG, SR 811.11) die nachfolgenden Analysen für den Eigenbedarf durchführen.

5.1.3.2 Listen der Analysen

5.1.3.2.1 Allergologie und klinische Immunologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Allergologie und klinische Immunologie) | Limitationen | FB |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 1443.00 | 17.5 | Immunglobulin IgE total, qn | | CI |
| 1444.10 | 21 | Spezifisches IgE oder IgG, Einzelallergene, qn, 5. bis Gesamttotal von maximal 20 spezifische IgE pro Patientenprobe, je | <ul style="list-style-type: none"> - Die Analyse gilt nicht für spezifisches IgG gegen Nahrungsmittelallergene - Nicht kumulierbar mit Position 1445.10 | I |
| 1445.10 | 72 | Spezifisches IgE, Multiallergen-Screening mit Unterscheidung einzelner spezifischer IgE, pauschal | <ul style="list-style-type: none"> - Die Analyse ist pro Patientenprobe höchstens 3-mal berechnungsfähig - Nicht kumulierbar mit Position 1444.10 | I |
| 1446.10 | 36 | Spezifisches IgE oder IgG, Einzelallergene oder Allergenmischungen ohne Unterscheidung einzelner spezifischer IgE/IgG, qn, bis 4 spezifische IgE/IgG pro Patientenprobe, je. | <ul style="list-style-type: none"> - Die Analyse gilt nicht für spezifisches IgG gegen Nahrungsmittelallergene. | I |

5.1.3.2.2 Dermatologie und Venerologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Dermatologie und Venerologie) | Limitationen | FB |
|----------|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 1427.00 | 38 | Hypoosmotischer Schwelltest, Spermien | | C |
| 1597.00 | 73 | Penetrationstest | | C |
| 1673.00 | 32 | Spermiennachweis nach Vasektomie, Nativsediment | | C |
| 1674.00 | 145 | Spermiocytogramm, Beurteilung von pH, Viskosität, Zellzahl, Motilität, Motilitätsverminderung, Vitalität, Morphologie, Fremdzellenelemente, inkl. verschiedene Färbungen | | C |
| 1766.00 | 29 | Zellzählung sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten | | H |
| 3358.00 | 29 | Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze) | | M |
| 3417.00 | 87 | Dermatophyten, direkt und Kultur, negativ | | M |
| 3418.00 | 100 | Dermatophyten, direkt und Kultur, positiv | | M |
| 3419.00 | 96 | Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, negativ | | M |
| 3420.00 | 140 | Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, positiv | | M |
| 3481.00 | 35 | Treponema, TPHA/TPPA, qn | | M |
| 3482.00 | 18 | Treponema, RPR/VDRL-Test, qn | | M |
| 3502.00 | 45 | Parasiten, mikroskopischer Nachweis im Punktat | | M |
| 3523.00 | 79 | Filarien, Skin snips, Entnahme und mikroskopische Untersuchung der Mikrofilarien | | M |
| 3524.00 | 26 | Flagellaten, mikroskopischer Nachweis im Sediment nach Filtration oder Zentrifugation, nativ | | M |

5.1.3.2.3 Endokrinologie - Diabetologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Endokrinologie - Diabetologie) | Limitationen | FB |
|----------|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----|
| 1223.00 | 2.8 | Calcium, total, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1333.00 | 15.9 | Fruktosamin | | C |
| 1574.00 | 2.5 | Natrium, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1587.00 | 20 | Osmolalität | | C |
| 1601.00 | 3.2 | Phosphat, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1718.10 | 9 | Thyreotropin (TSH), qn, (Bei TRH- Stimulations-tests kann die Leistung 2- mal verrechnet werden) | | C |
| 1720.00 | 9 | Thyroxin, freies (FT4) | | C |
| 1721.00 | 9 | Thyroxin, total (T4) | | C |
| 1732.00 | 10.4 | Triiodthyronin, freies (FT3) | | C |
| 1733.00 | 10.4 | Triiodthyronin, total (T3) | | C |

5.1.3.2.4 Gastroenterologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Gastroenterologie) | Limitationen | FB |
|-----------------|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------|
| 3432.00 | 9.3 | Helicobacter pylori mittels Urease-Test, Biopsiematerial Zur Durchführung dieser Analyse ist keine Anerkennung des Bundesamtes für Gesundheit im Sinne des Art. 5 Abs. 1 des Epidemien-gesetzes vom 18. Dezember 1970 erforderlich | | CM |

5.1.3.2.5 Gynäkologie und Geburtshilfe

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Gynäkologie und Geburtshilfe) | Limitationen | FB |
|-----------------|-----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------|
| 1597.00 | 73 | Penetrationstest | | C |
| 1673.00 | 32 | Spermiennachweis nach Vasektomie, Nativsediment | | C |
| 3353.00 | 22 | Pilznachweis mittels kommerzieller Medien | | M |
| 3358.00 | 29 | Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze) | | M |

5.1.3.2.6 Hämatologie und medizinische Onkologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Hämatologie und medizinische Onkologie) | Limitationen | FB |
|----------|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 1012.00 | 17.1 | AB0/D-Antigen, Kontrolle gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁸ | | H |
| 1013.00 | 17.1 | AB0-Blutgruppen und Antigen D Bestimmung inkl. Ausschluss schwaches D Antigen bei Rhesus D negativ, gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ⁹ | | H |
| 1019.00 | 8.7 | aktivierte partielle Thromboplastinzeit (APTT) | | H |
| 1196.00 | 42 | Autohämolyse | | H |
| 1213.10 | 15.8 | Blutungszeit, standardisiert | | H |
| 1281.10 | 11.3 | Erythrozyten, direkter Anti-Humanglobulintest mit poly- oder monospezifischen (IgG, IgG-Subklassen, IgA, IgM, C3d, C3c) Antiseren, je gebrauchtem Antiserum | | H |
| 1288.00 | 33 | Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ¹⁰ | | H |
| 1297.00 | 4.2 | Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | - Nicht mit QBC-Methode - Nicht kumulierbar mit den Positionen 1375.00, 1396.00, 1532.00 und 1715.00 | H |
| 1320.00 | 13.8 | Fibrinogen, nach Clauss | | H |
| 1321.00 | 15.8 | Fibrinogen, nach Schulz | | H |
| 1358.00 | 21 | Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase (G-6-PDH) | | C |

⁸ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

⁹ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

¹⁰ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Hämatologie und medizinische Onkologie) | Limitationen | FB |
|----------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-----|
| 1374.00 | 14.6 | Hämatogramm V mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Thrombozyten, Leukozyten, 5 oder mehr Leukozyten-Subpopulationen und flowzytometrische Differenzierung der Leukozyten | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1395.00 | 41 | Hämoglobin Bart's/HbH-Färbung, als Screening auf Alpha-Thalassämie | | H |
| 1398.00 | 42 | Hämoglobin O2-Dissoziationskurve, P50 Wert (Sauerstoff-Bindungskapazität von Hämoglobin) | | H |
| 1401.00 | 41 | Hämoglobin, fetales (Hämoglobin F) | | CH |
| 1402.00 | 37 | Hämoglobin, freies | | CH |
| 1404.00 | 22 | Hämosiderin, Urinsediment | | CH |
| 1431.00 | 58 | Identifizierung normaler und anomaler Hämoglobine mittels Elektrophorese oder Chromatographie | | CH |
| 1476.00 | 28 | Isoagglutinintiter, pro Antigen, anti-A1 oder anti-B, je | | HI |
| 1483.00 | 9.2 | Kälteagglutinine, Suchtest | | HI |
| 1491.00 | 78 | Knochenmarkausstrich, nur Vorbereitung und Färbung | | H |
| 1588.00 | 29 | Osmotische Resistenz der Erythrozyten | | H |
| 1648.00 | 34 | Retikulozyten, qn, inkl. Heinz-Körper-Nachweis, ql, manuelle mikroskopische Bestimmung | | H |
| 1653.00 | 27 | Rhesus-Phänotyp gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ¹¹ | | H |
| 1656.00 | 180 | Säure Hämolysen (Ham-Test) | | H |
| 1669.00 | 15.1 | Sichelzell-Test | | H |
| 1670.00 | 47 | Sideroblasten, Färbung und Zählung inkl. Beurteilung | | H |
| 1688.00 | 135 | Sucrose-Lyse-Test | Bei Verdacht auf HEMPAS | H |
| 1699.00 | 9.2 | Thrombinzeit | | H |
| 1766.00 | 29 | Zellzählung sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten | | H |
| 1770.00 | 32 | Zytochemie, inklusive Eisenfärbung, pro Spezialfärbung | | CHI |

¹¹ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

5.1.3.2.7 Kinder und Jugendmedizin

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Kinder und Jugendmedizin) | Limitationen | FB |
|----------|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 1445.10 | 72 | Spezifisches IgE, Multiallergen-Screening mit Unterscheidung einzelner spezifischer IgE, pauschal | - Die Analyse ist pro Patientenprobe höchstens 3-mal berechnungsfähig - Nicht kumulierbar mit Position 1444.10 | I |
| 1696.00 | 15.9 | Theophyllin, Blut | Nur bei Kindern bis zu 6 Jahren | C |

5.1.3.2.8 Physikalische Medizin und Rehabilitation

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Physikalische Medizin und Rehabilitation) | Limitationen | FB |
|-----------------|-----------|-----------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------|
| 1511.00 | 22 | Kristallnachweis mittels polarisiertem Licht | | CHM |
| 1766.00 | 29 | Zellzählung sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten | | H |

5.1.3.2.9 Rheumatologie

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Rheumatologie) | Limitationen | FB |
|-----------------|-----------|-----------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------|
| 1511.00 | 22 | Kristallnachweis mittels polarisiertem Licht | | CHM |
| 1766.00 | 29 | Zellzählung sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten | | H |

5.1.3.2.10 Tropen- und Reisemedizin

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Tropen- und Reisemedizin) | Limitationen | FB |
|----------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|-----|
| 1511.00 | 22 | Kristallnachweis mittels polarisiertem Licht | | CHM |
| 3358.00 | 29 | Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze) | | M |
| 3500.00 | 29 | Parasiten, mikroskopischer Nachweis, z. B. Klebestreifenmethode, nativ | | M |
| 3501.00 | 91 | Parasiten, kompletter Nachweis, nativ, Fixation und Färbung, Anreicherung | | M |
| 3502.00 | 45 | Parasiten, mikroskopischer Nachweis im Punktat | | M |
| 3503.00 | 29 | Parasiten, Identifikation | | M |
| 3507.00 | 45 | Cryptosporidien, mikroskopischer Nachweis nach Färbung oder IF | | M |
| 3523.00 | 79 | Filarien, Skin snips, Entnahme und mikroskopische Untersuchung der Mikrofilarien | | M |
| 3526.00 | 45 | Helminthen, mikroskopischer Nachweis nach Anreicherung | | M |
| 3533.00 | 91 | Plasmodium sp. und andere Hämatozoen, mikroskopischer Nachweis, mindestens zwei Ausstriche und dicker Tropfen | | HM |
| 3535.00 | 9 | Plasmodium sp., Antigen-Schnelltest | Nur in Kombination mit Position 3533.00 (dicker Tropfen) | HM |
| 3536.00 | 45 | Protozoen, mikroskopischer Nachweis nach Fixation mit MIF oder SAF | | M |
| 3560.00 | 45 | Trypanosomen und Mikrofilarien, mikroskopischer Nachweis nach Anreicherung | | M |
| 3562.00 | 8 | Wurmeier, Identifikation | | M |

5.1.4 Analysen für Ärzte oder Ärztinnen zur Durchführung im Rahmen eines Hausbesuchs

5.1.4.1 Einleitenden Bemerkungen zu Kapitel 5.1.4

Nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe a Ziffer 4 KVV können die nachfolgend aufgeführten Analysen ausserhalb der eigenen Praxisräumlichkeiten anlässlich eines Hausbesuchs (inkl. Alters- und Pflegeheim) durchgeführt werden.

5.1.4.2 Liste der Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Hausbesuch) | Limitationen | FB |
|----------|------|----------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 1260.01 | 45.8 | D-Dimere, qn | | H |
| 1356.01 | 7.9 | Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1700.01 | 13.1 | Thromboplastinzeit nach Quick/INR | | H |
| 1734.01 | 43.7 | Troponin, T oder I, qn, mittels Immunoassay | <ul style="list-style-type: none"> - Nicht mittels Schnelltests (qualitative Bestimmung) - Nicht kumulierbar mit Position 1249.01 Creatin-Kinase (CK), total - Die Kostenübernahme ist befristet bis am 30. Juni 2021. | C |
| 1740.01 | 5.2 | Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter | | C |
| 3469.01 | 18 | Streptococcus, Beta-hämolysierend, Gruppe A, Schnelltest | | M |

5.2 Anhang B: Von Chiropraktoren oder Chiropraktorinnen veranlasste Analysen (Art. 62 Abs. 1 Bst. B KVV)

5.2.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.2

Chiropraktoren oder Chiropraktorinnen haben mit der Durchführung der Analysen dieser Liste die Laboratorien gemäss Artikel 54 Absatz 3 KVV zu betrauen.

5.2.2 Liste der Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Chiropraktoren / Chiropraktorinnen) | Limitationen | FB |
|----------|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|------|
| 1020.00 | 2.5 | Alanin-Aminotransferase (ALAT) | | C |
| 1027.00 | 2.5 | Alkalische Phosphatase | | C |
| 1029.00 | 30 | Alkalische Phosphatase, knochenspezifisch | | C |
| 1191.10 | 50 | Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA), mittels indirekter Immunfluoreszenz, qn | | I |
| 1223.00 | 2.8 | Calcium, total, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1245.00 | 10 | C-reaktives Protein (CRP), qn | | CHIM |
| 1249.00 | 2.5 | Creatin-Kinase (CK), total | | C |
| 1265.10 | 53 | Pyridinolin und/oder Desoxypyridinolin, mittels HPLC | | C |
| 1356.00 | 2.5 | Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1371.00 | 9 | Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Leukozyten, plus Thrombozyten | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1372.00 | 10 | Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten- Subpopulationen | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1374.00 | 14.6 | Hämatogramm V mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Thrombozyten, Leukozyten, 5 oder mehr Leukozyten- Subpopulationen und flowzytometrische Differenzierung der Leukozyten | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1418.00 | 135 | HLA-Antigen, einzelne Spezialitäten z. B. B 27, B 5 | | HI |
| 1509.00 | 2.5 | Kreatinin, Blut/Plasma/Serum | | C |
| 1589.00 | 52 | Osteocalcin | | C |
| 1601.00 | 3.2 | Phosphat, qn, je Untersuchungsmaterial | | C |
| 1636.00 | 31 | Protein-Elektrophorese | | C |
| 1654.00 | 7.4 | Rheumafaktoren, qn mittels Nephelometrie oder Turbidimetrie oder sq mittels Agglutination | | CI |
| 1666.00 | 1 | Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme | | CH |
| 1738.00 | 2.8 | Urat | | C |
| 1739.00 | 20 | Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie | | C |
| 3470.00 | 18 | Streptococcus, Antistreptolysin, qn | | M |
| 4701.00 | 6.6 | Blutentnahme, Kapillarblut oder Venenpunktion | | |

5.3 Anhang C: Von Hebammen veranlasste Analysen (Art. 62 Abs. 1 Bst. C KVV)

5.3.1 Einleitende Bemerkungen zu Kapitel 5.3

Hebammen haben mit der Durchführung der Analysen dieser Liste die Laboratorien gemäss Artikel 54 Absatz 3 KVV zu betrauen.

5.3.2 Liste der Analysen

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Hebammen) | Limitationen | FB |
|----------|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 1013.00 | 17.1 | ABO-Blutgruppen und Antigen D Bestimmung inkl. Ausschluss schwaches D Antigen bei Rhesus D negativ, gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ¹² | | H |
| 1034.00 | 19.3 | Alpha-1-Fetoprotein (AFP) | | CI |
| 1245.00 | 10 | C-reaktives Protein (CRP), qn | Nur bei der Schwangeren und Mutter, nicht beim Neugeborenen | CHIM |
| 1288.00 | 33 | Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 ¹³ | | H |
| 1356.00 | 2.5 | Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | Nur bei der Schwangeren, nicht bei der Mutter oder beim Neugeborenen | C |
| 1368.00 | 54 | Neugeborenen-Screening auf Phenylketonurie, Galaktosämie, Biotinidasemangel, Adrenogenitales Syndrom, Kongenitale Hypothyreose, Medium-Chain-AcylCoA-Dehydrogenase (MCAD)-Mangel, zystische Fibrose, Ahornsirupkrankheit (MSUD), Glutarazidurie Typ 1 (GA-1) und die schweren angeborenen Immundefekte | Die Kostenübernahme für die Untersuchung auf schwere angeborene Immundefekte ist befristet bis am 31. Dezember 2024. | C |
| 1371.00 | 9 | Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Hämatogramm I, plus Thrombozyten | Nicht mit QBC-Methode | H |
| 1740.00 | 1 | Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter | | C |
| 3053.00 | 15.2 | Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql | | IM |
| 3065.00 | 17.4 | Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, ql | | IM |

¹² Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

¹³ Das Dokument ist einsehbar unter: www.bag.admin.ch/ref

| Pos.-Nr. | TP | Bezeichnung (Hebammen) | Limitationen | FB |
|----------|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 3102.10 | 7.1 | HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1-p24-Antigen, mittels Schnelltest, ql, Screening | Darf nicht bei Kindern unter 18 Monaten oder bei einer frischen (Primo-) Infektion verwendet werden. | IM |
| 3167.00 | 17.4 | Rubellavirus, Ig oder IgG, qn | | M |
| 3330.00 | 9.3 | Urin, Eintauch-Objekträger, negativ oder positiv | Nur bei der Schwangeren, nicht bei der Mutter oder beim Neugeborenen | M |
| 3473.00 | 50 | Streptococcus, Beta-hämolsierend, Gruppe B, Selektivkultur, negativ | Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt | M |
| 3474.00 | 70 | Streptococcus, Beta-hämolsierend, Gruppe B, Selektivkultur, positiv | Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt | M |
| 3475.00 | 180 | Streptococcus, Beta-hämolsierend, Gruppe B, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt | M |
| 3482.00 | 18 | Treponema, RPR/VDRL-Test, qn | | M |

Kapitel 6: Abkürzungen

Fachliche Abkürzungen

| | | |
|---------|---|-----------------------------------------------------------|
| AAS | = | Atomabsorptionsspektroskopie |
| ADCC | = | antibody dependent cellular cytotoxicity |
| ALT | = | Arzneimittelliste mit Tarif |
| BSD SRK | = | Blutspendendienst des Schweizerischen Roten Kreuzes |
| EIA | = | Enzyme Immunoassay |
| ELISA | = | Enzyme-linked Immunosorbent Assay |
| GC | = | Gaschromatographie |
| GC-MS | = | Gaschromatographie gekoppelt mit Massenspektrometrie |
| HPLC | = | High performance liquid chromatography |
| HPLC-MS | = | HPLC gekoppelt mit Massenspektrometrie |
| IF | = | Immunfluoreszenz |
| KLV | = | Krankenpflege-Leistungsverordnung vom 29. September 1995 |
| KVV | = | Verordnung über die Krankenversicherung vom 27. Juni 1995 |
| QF-PCR | = | quantitative fluorescent polymerase chain reaction |
| ql | = | qualitativ |
| qn | = | quantitativ |
| RAST | = | Radioallergosorbent test |
| SL | = | Spezialitätenliste |
| sq | = | semi-quantitativ |

Kolonnenbezeichnungen

| | | |
|----|---|-----------------------------------------------|
| TP | = | Taxpunkte |
| FB | = | Fachbereich / Suffix |
| AG | = | Analysengruppe |
| C | = | Klinische Chemie |
| G | = | Medizinische Genetik |
| H | = | Hämatologie |
| I | = | Klinische Immunologie |
| M | = | Medizinische Mikrobiologie |
| B | = | Basisanalysen des betreffenden Fachbereichs |
| S | = | Spezialanalysen des betreffenden Fachbereichs |

Kapitel 7: Alphabetisches Verzeichnis der Analysen

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| 1,25-Dihydroxycholecalciferol | 1000.00 |
| 17-Hydroxyprogesteron | 1002.00 |
| 21-Hydroxylase-Mangel | 2115.01 |
| 21-Hydroxylase-Mangel | 2215.01 |
| 21-Hydroxylase-Mangel | 2315.01 |
| 21-Hydroxylase-Mangel | 2415.01 |
| 21-Hydroxylase-Mangel | 2515.01 |
| 21-Hydroxylase-Mangel | 2815.01 |
| 25-Hydroxy-Vitamin-D (25-OH-D) | 1006.00 |
| 3-Methylcrotonyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1007.00 |
| 4-Hydroxy-3-Methoxymandelsäure | 1008.00 |
| 5,10-Methylen-Tetrahydrofolat-Reduktase bei angeborenen Methionin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1010.00 |
| 5-Hydroxyindolacetat (HIA) | 1011.00 |
| AB0/D-Antigen, Kontrolle gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 | 1012.00 |
| AB0-Blutgruppen und Antigen D Bestimmung inkl. Ausschluss schwaches D Antigen bei Rhesus D negativ, gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Patientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 | 1013.00 |
| Acetyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1015.00 |
| Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | 2115.02 |
| Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | 2215.02 |
| Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | 2315.02 |
| Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | 2515.02 |
| Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel | 2815.02 |
| Adenovirus, Antigen-Nachweis | 3004.00 |
| Adenovirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3007.00 |
| Adenovirus, Identifizierung/Typisierung | 3006.00 |
| Adenovirus, Ig oder IgG, qn | 3001.00 |
| Adenovirus, IgM, ql | 3002.00 |
| Adenovirus, Isolierung mittels Kurzkultur, kumulierbar | 3005.00 |
| ADP in Thrombozyten | 1018.00 |
| aktivierte partielle Thromboplastinzeit (APTT) | 1019.00 |
| Akute lymphatische Leukämie | 2146.02 |
| Akute lymphatische Leukämie | 2246.02 |
| Akute lymphatische Leukämie | 2346.02 |
| Akute lymphatische Leukämie | 2446.02 |
| Akute lymphatische Leukämie | 2546.02 |
| Akute myeloische Leukämie | 2146.01 |
| Akute myeloische Leukämie | 2246.01 |
| Akute myeloische Leukämie | 2346.01 |
| Akute myeloische Leukämie | 2446.01 |
| Akute myeloische Leukämie | 2546.01 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Alanin-Aminotransferase (ALAT) | 1020.00 |
| Albumin, chemisch | 1021.00 |
| Albumin, immunologisch, qn, je Untersuchungsmaterial | 1022.00 |
| Albumin, immunologisch, qn, Liquor, inkl. Interpretationshilfe Blut-Liquor-Schrankenfunktion | 1024.10 |
| Albumin, sq, Urin | 1023.00 |
| Aldosteron | 1026.00 |
| Alkalische Phosphatase | 1027.00 |
| Alkalische Phosphatase, knochenspezifisch | 1029.00 |
| Alkalische Phosphatase-Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung | 1030.00 |
| Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | 2115.03 |
| Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | 2215.03 |
| Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | 2315.03 |
| Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | 2515.03 |
| Alpha 1-Antitrypsin-Mangel | 2815.03 |
| Alpha-1-Antitrypsin | 1032.00 |
| Alpha-1-Antitrypsin Typisierung | 1033.00 |
| Alpha-1-Fetoprotein (AFP) | 1034.00 |
| Alpha-1-Mikroglobulin | 1035.00 |
| Alpha-2-Makroglobulin | 1037.00 |
| Alpha-Amanitin, Urin | 1038.00 |
| Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | 2115.04 |
| Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | 2215.04 |
| Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | 2315.04 |
| Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | 2515.04 |
| Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry) | 2815.04 |
| Alpha-Glucosidase | 1039.00 |
| Alpha-Naphthylacetatesterase | 1040.00 |
| Aluminium mittels AAS | 1041.00 |
| Aminosäurechromatographie z. B. nach Stein u. Moore, vollständig, qn, und/oder Acylcarnitine, Tandem-Massenspektrometrie, mindestens 6 Komponenten, qn | 1042.00 |
| Aminosäurechromatographie z. B. nach Stein und Moore, Kurzprogramm, qn | 1043.00 |
| Aminosäurechromatographie, ql | 1044.00 |
| Ammoniak | 1045.00 |
| Amylase, qn, je Untersuchungsmaterial | 1047.00 |
| Amylase-Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung | 1049.00 |
| Amylo-1,6-Glucosidase bei Glykogenose mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1050.00 |
| Analgetika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1051.00 |
| Analgetika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1052.00 |
| Analgetika der SL/ALT, immunologisch, kolorimetrisch, Blut | 1053.00 |
| Androstendion | 1055.00 |
| Angelman-Syndrom | 2140.01 |
| Angelman-Syndrom | 2240.01 |
| Angelman-Syndrom | 2340.01 |
| Angelman-Syndrom | 2440.01 |
| Angelman-Syndrom | 2540.01 |
| Angelman-Syndrom | 2840.01 |
| Angiotensin-Converting-Enzym | 1059.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Anhidrotische ektodermale Dysplasie | 2110.01 |
| Anhidrotische ektodermale Dysplasie | 2210.01 |
| Anhidrotische ektodermale Dysplasie | 2310.01 |
| Anhidrotische ektodermale Dysplasie | 2510.01 |
| Anhidrotische ektodermale Dysplasie | 2810.01 |
| Anisakis sp., Ig, qn | 3505.00 |
| Antibiogramm für Pilze, mindestens 5 Substanzen | 3350.00 |
| Antibiotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1060.00 |
| Antibiotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1061.00 |
| Antibiotika der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1062.00 |
| Antibiotika der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin | 1063.00 |
| Antidepressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1064.00 |
| Antidepressiva der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1065.00 |
| Antidepressiva der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1066.00 |
| Antidiuretisches Hormon (Vasopressin, ADH) | 1067.00 |
| Antiepileptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1068.00 |
| Antiepileptika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1069.00 |
| Antiepileptika der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1070.00 |
| Antihelminthika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1071.00 |
| Antihelminthika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1072.00 |
| Antihelminthika der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1073.00 |
| Antikörper gegen Wachstumshormon | 1075.00 |
| Antimykotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1076.00 |
| Antimykotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1077.00 |
| Antimykotika der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1078.00 |
| Antiplasmin, funktionell | 1079.00 |
| Antiplasmin, immunologisch | 1080.00 |
| Antithrombin III, funktionell | 1081.00 |
| Antithrombin III, immunologisch | 1082.00 |
| Antivirale Medikamente der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1083.00 |
| Antivirale Medikamente der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1084.00 |
| Antivirale Medikamente der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1085.00 |
| APC-Resistenz | 1086.00 |
| Apolipoprotein A1 | 1087.00 |
| Apolipoprotein A2 | 1088.00 |
| Apolipoprotein B | 1089.00 |
| Apolipoprotein E Phänotypen | 1091.00 |
| Arsen mittels AAS | 1092.00 |
| Ascaris sp., Ig, qn | 3506.00 |
| Aspartat-Aminotransferase (ASAT) | 1093.00 |
| Aspergillus, Galaktomannan-Antigen-Nachweis, ql | 3361.00 |
| Aspergillus, Ig, ql | 3360.00 |
| Aspergillus, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis und Identifikation | 3362.00 |
| Ataxia telangiectasia | 2130.16 |
| Ataxia telangiectasia | 2230.16 |
| Ataxia telangiectasia | 2330.16 |
| Ataxia telangiectasia | 2430.16 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Ataxia telangiectasia | 2530.16 |
| Ataxia telangiectasia | 2630.16 |
| Ataxia telangiectasia | 2830.16 |
| Atemkettenezyme (4 Enzyme), pro Gewebe | 1094.00 |
| Auftragstaxe für Auftragnehmer von externen Aufträgen, pro Auftrag und pro Tag; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV Ein Auftrag entspricht einer Verordnung von Analysen durch einen Auftraggeber an ein Laboratorium, unabhängig von der Anzahl der Ana-lysen, den Untersuchungsproben, der ausgefüllten Auftragsformulare und der betroffenen Laborfachbereiche (klinische Chemie, Hämatologie, klinische Immunologie, med. Genetik, med. Mikrobiologie). Die Arbeit eines Auftrags kann sich auf den ganzen Tag (z.B. Glukose-Tagesprofil) oder auf mehrere Tage (z.B. okkultes Blut in drei verschiedenen Stuhlproben) verteilen. Ein Auftrag kann sich auch auf mehrere Patienten bzw. Personen beziehen (z.B. Kopplungsuntersuchung in der Genetik). Bei Weiterleitung eines Teilauftrags unter Laboratorien kann nur das Erstlaboratorium, das den Auftrag erhalten hat, die Auftragstaxe verrechnen. Die nochmalige Bestellung bzw. Verordnung von Analysen basierend auf den bereits vorhandenen Untersuchungsproben ist in der Auftragstaxe inbegriffen. | 4700.00 |
| Auge/Ohr/Nasopharynx, negativ | 3300.00 |
| Auge/Ohr/Nasopharynx, positiv | 3301.00 |
| Autoantikörper gegen Acetylcholinrezeptoren, qn | 1096.00 |
| Autoantikörper gegen Actin, ql | 1097.00 |
| Autoantikörper gegen Actin, qn | 1098.00 |
| Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I (Immunglobulin IgG, Immunglobulin IgA, Immunglobulin IgM), qn, je Immunglobulin | 1099.11 |
| Autoantikörper gegen Cardiolipin (Immunglobulin IgG, Immunglobulin IgA, Immunglobulin IgM), qn, je Immunglobulin | 1141.11 |
| Autoantikörper gegen Centromer, ql | 1105.00 |
| Autoantikörper gegen Centromer, qn | 1106.00 |
| Autoantikörper gegen Cyclisches Citrulliniertes Peptid (CCP), qn | 1108.00 |
| Autoantikörper gegen die monospezifische ANCA anti-Myeloperoxidase mittels EIA, qn | 1109.00 |
| Autoantikörper gegen die monospezifische ANCA anti-PR-3 Serinproteinase mittels EIA, qn | 1110.00 |
| Autoantikörper gegen ds-DNA, qn | 1112.00 |
| Autoantikörper gegen Endomysium, ql | 1113.00 |
| Autoantikörper gegen Endomysium, qn | 1114.00 |
| Autoantikörper gegen Ganglioside (GM1, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b), qn, je Gangliosid | 1116.10 |
| Autoantikörper gegen glatte Muskulatur | 1120.00 |
| Autoantikörper gegen Gliadin, IgA | 1121.00 |
| Autoantikörper gegen Gliadin, IgG | 1122.00 |
| Autoantikörper gegen glomeruläre Basalmembran, ql | 1123.00 |
| Autoantikörper gegen glomeruläre Basalmembran, qn | 1124.00 |
| Autoantikörper gegen Glutamat-Decarboxylase (GAD), qn | 1126.00 |
| Autoantikörper gegen Haut, ql | 1127.00 |
| Autoantikörper gegen Haut, qn | 1128.00 |
| Autoantikörper gegen Histon, ql | 1129.00 |
| Autoantikörper gegen Histon, qn | 1130.00 |
| Autoantikörper gegen humane Gewebstransglutaminase, qn | 1132.00 |
| Autoantikörper gegen Inselzellen, ql | 1133.00 |
| Autoantikörper gegen Inselzellen, qn | 1134.00 |
| Autoantikörper gegen Insulin, qn | 1136.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Autoantikörper gegen Intrinsic-Faktor, ql | 1137.00 |
| Autoantikörper gegen Intrinsic-Faktor, qn | 1138.00 |
| Autoantikörper gegen Jo-1, histidyl-tRNA-synthetase, ql | 1139.00 |
| Autoantikörper gegen Jo-1, histidyl-tRNA-synthetase, qn | 1140.00 |
| Autoantikörper gegen liver-kidney mikrosomales Antigen (LKM), ql | 1147.00 |
| Autoantikörper gegen liver-kidney mikrosomales Antigen (LKM), qn | 1148.00 |
| Autoantikörper gegen M2 (Mitochondrial), ql | 1149.00 |
| Autoantikörper gegen M2 (Mitochondrial), qn | 1150.00 |
| Autoantikörper gegen Magenparietalzellen, ql | 1155.00 |
| Autoantikörper gegen Magenparietalzellen, qn | 1156.00 |
| Autoantikörper gegen Mikrosomen (Thyreoperoxidase, TPO), qn | 1188.10 |
| Autoantikörper gegen Mitochondrien, ql | 1157.00 |
| Autoantikörper gegen Mitochondrien,qn | 1158.00 |
| Autoantikörper gegen neutrophiles Zytoplasma (ANCA), Screening und Typisierung auf P-/C-/atypische ANCA, mittels indirekter Immunfluoreszenz, qn | 1161.10 |
| Autoantikörper gegen neutrophiles Zytoplasma (ANCA), Screening und Typisierung auf P-/C-/atypische-ANCA, mittels indirekter Immunfluoreszenz, ql | 1160.10 |
| Autoantikörper gegen Ovarialgewebe | 1162.00 |
| Autoantikörper gegen quergestreifte Muskulatur | 1165.00 |
| Autoantikörper gegen RNP, ql | 1169.00 |
| Autoantikörper gegen RNP, qn | 1170.00 |
| Autoantikörper gegen Scl70, ql | 1171.00 |
| Autoantikörper gegen Scl70, qn | 1172.00 |
| Autoantikörper gegen Sm (Antigen), ql | 1173.00 |
| Autoantikörper gegen Sm (Antigen), qn | 1174.00 |
| Autoantikörper gegen soluble liver antigen (SLA), ql | 1175.00 |
| Autoantikörper gegen soluble liver antigen (SLA), qn | 1176.00 |
| Autoantikörper gegen Spermien (Immunglobulin IgA, Immunglobulin IgG), z.B. MAR-Test, je Immunglobulin | 1177.10 |
| Autoantikörper gegen SS-A (Ro), ql | 1181.00 |
| Autoantikörper gegen SS-A (Ro), qn | 1182.00 |
| Autoantikörper gegen SS-B (La, Ha), ql | 1183.00 |
| Autoantikörper gegen SS-B (La, Ha), qn | 1184.00 |
| Autoantikörper gegen Thyreoglobulin, qn | 1186.00 |
| Autoantikörper gegen TSH-Rezeptor (TRAK) | 1189.00 |
| Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA), mittels indirekter Immunfluoreszenz, ql | 1190.10 |
| Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA), mittels indirekter Immunfluoreszenz, qn | 1191.10 |
| Autoantikörper seltene, ql, erste 2 Parameter, je | 1192.00 |
| Autoantikörper seltene, ql, jeder weitere Parameter | 1193.00 |
| Autoantikörper seltene, qn, erste 2 Parameter, je | 1194.00 |
| Autoantikörper seltene, qn, jeder weitere Parameter | 1195.00 |
| Autohämolyse | 1196.00 |
| Barbiturate, ql, Blut | 1197.00 |
| Bartonella henselae/quintana mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3363.00 |
| Benzoat mittels HPLC | 1198.00 |
| Benzodiazepine, ql, Blut | 1199.00 |
| Bestätigungsuntersuchung positiver Resultate der Hochdurchsatz-Sequenzierung (28XX.XX) mittels Sequenzierung nach Sanger einschliesslich bei nachträglicher bioinformatischer Auswertung von Hochdurchsatz-Sequenzierdaten (2870.XX) | 2570.00 |
| Beta 2-Transferrin | 1200.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Beta-2-Mikroglobulin | 1201.00 |
| Beta-Carotin | 1202.00 |
| Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | 2115.05 |
| Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | 2215.05 |
| Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | 2315.05 |
| Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | 2515.05 |
| Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher) | 2815.05 |
| Bikarbonat, venös | 1205.00 |
| Bilirubin, direkt | 1206.00 |
| Bilirubin, gesamt | 1207.00 |
| Biopsien/Gewebe, inkl. Anaerobier, negativ | 3302.00 |
| Biopsien/Gewebe, inkl. Anaerobier, positiv | 3303.00 |
| Biopterin | 1208.00 |
| Biotinidase, kolorimetrisch | 1209.00 |
| Blastomyces dermatitidis, Ig, qn | 3364.00 |
| Blei mittels AAS | 1211.00 |
| Blutentnahme, Kapillarblut oder Venenpunktion; nur anwendbar durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV , durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV und durch die Offizin eines Apothekers oder einer Apothe-kerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV | 4701.00 |
| Blutgase: pH, pCO ₂ , pO ₂ , Bikarbonat inkl. abgeleitete Werte | 1212.00 |
| Blutkultur, 2 Flaschen, inkl. Anaerobier-Nachweis, negativ | 3304.00 |
| Blutkultur, 2 Flaschen, inkl. Anaerobier-Nachweis, positiv | 3305.00 |
| Blutkultur, Bearbeitung einer gewachsenen flüssigen oder festen Kultur, positiv | 3306.00 |
| Blutkultur, qn, mittels Lyse-Zentrifugation, negativ | 3307.00 |
| Blutkultur, qn, mittels Lyse-Zentrifugation, positiv | 3308.00 |
| Blutungszeit, standardisiert | 1213.10 |
| Bordetella pertussis, FHA, IgA, qn | 3371.00 |
| Bordetella pertussis, FHA, IgG, qn | 3370.00 |
| Bordetella pertussis, Kultur, negativ | 3365.00 |
| Bordetella pertussis, Kultur, positiv | 3366.00 |
| Bordetella pertussis, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3368.00 |
| Bordetella pertussis, Toxin, IgA, qn | 3373.00 |
| Bordetella pertussis, Toxin, IgG, qn | 3372.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, Ig oder IgG, ql | 3374.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, IgG-Spezifizierung mittels Immunoblot oder Multiplex-Bead-Assay | 3376.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM, ql | 3375.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM-Spezifizierung mittels Immunoblot oder Multiplex-Bead-Assay | 3377.00 |
| Borrelia burgdorferi sensu lato, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3378.00 |
| Botulinus-Toxin (Maus) | 3379.00 |
| Bronchoalveoläre Lavage, Kultur, qn, negativ | 3309.00 |
| Bronchoalveoläre Lavage, Kultur, qn, positiv | 3310.00 |
| Brucella, Ig, ql | 3380.00 |
| Brucella, Ig, qn | 3381.00 |
| CA 125 | 1216.00 |
| CA 15-3 | 1217.00 |
| CA 19-9 | 1218.00 |
| CA 72-4 | 1219.00 |
| Caeruloplasmin | 1220.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Calcitonin | 1221.00 |
| Calcium, ionisiert | 1222.00 |
| Calcium, total, qn, je Untersuchungsmaterial | 1223.00 |
| Calprotectin, qn, Stuhl | 1224.10 |
| Campylobacter spp., IgA, qn | 3385.00 |
| Campylobacter spp., IgG, qn | 3383.00 |
| Candida Spezies Ig | 3386.00 |
| Carbohydrate Deficient Transferrine (CDT) | 1226.00 |
| Carcino-embryonales Antigen (CEA) | 1227.00 |
| Chlamydia pneumoniae, IgG, qn | 3387.00 |
| Chlamydia pneumoniae, IgM, qn | 3388.00 |
| Chlamydia psittaci, IgG, qn | 3389.00 |
| Chlamydia psittaci, IgM, qn | 3390.00 |
| Chlamydia trachomatis, IgA, qn | 3393.00 |
| Chlamydia trachomatis, IgG, qn | 3391.00 |
| Chlamydia trachomatis, IgM, qn | 3392.00 |
| Chlamydia trachomatis, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3396.00 |
| Chlamydophila pneumoniae, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3397.00 |
| Chlorid | 1229.00 |
| Cholesterin, total | 1230.00 |
| Cholinesterase (CHE) | 1231.00 |
| Cholinesterase mit Dibucainzahl | 1232.00 |
| Chorea Huntington | 2330.01 |
| Choreatiforme Bewegungsstörungen: Dentatorubro-pallidoluysiane Atrophie (DRPLA), Huntington-Krankheit ähnliche Syndrome (engl: Huntington-disease like) | 2330.02 |
| Chrom mittels AAS | 1233.00 |
| Chromosomale Microarray-Analyse, konstitutioneller Kary-otyp, pauschal | 2018.05 |
| Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp | 2001.00 |
| Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp oder maligne Hämopathien, Zuschlag für In-situ-Hybridisierung an Metaphasen- oder Interphasekernen, pro Sonde, maximal 5 mal (konstitutionelles Genom) oder 7 mal (maligne Hämopathien) | 2018.00 |
| Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für Benützung von zusätzlicher Färbung (G-, Q-, R- oder C-Bänderung, Ag-NOR, hohe Auflösung, andere), pro Färbung | 2004.00 |
| Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für über 25 analysierte Zellen | 2002.00 |
| Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für über 50 analysierte Zellen | 2003.00 |
| Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, 10 karyotypisierte Metaphasen oder 5 karyotypisierte Metaphasen und 15 analysierte Metaphasen | 2011.00 |
| Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für Benützung von zusätzlicher Färbung (G-, Q-, R- oder C-Bänderung, Ag-NOR, hohe Auflösung, andere), pro Färbung | 2012.50 |
| Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für komplexe Anomalien, mindestens 3 Anomalien | 2013.00 |
| Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für schwierige Analyse | 2014.00 |
| Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für Zelltrennung und Einfrieren | 2010.00 |
| Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für zusätzliche analysierte Zellen, 5 karyotypisierte Metaphasen oder 10 analysierte Metaphasen | 2012.00 |
| Chronische Granulomatose | 2105.01 |
| Chronische Granulomatose | 2205.01 |
| Chronische Granulomatose | 2305.01 |
| Chronische Granulomatose | 2505.01 |
| Chronische Granulomatose | 2805.01 |
| Chronische lymphatische Leukämie | 2146.04 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Chronische lymphatische Leukämie | 2246.04 |
| Chronische lymphatische Leukämie | 2346.04 |
| Chronische lymphatische Leukämie | 2446.04 |
| Chronische lymphatische Leukämie | 2546.04 |
| Clostridium difficile, Kultur, negativ | 3398.00 |
| Clostridium difficile, Kultur, positiv | 3399.00 |
| Clostridium difficile, Toxin A und/oder B, kumulierbar | 3400.00 |
| Clostridium tetani, IgG, qn | 3401.00 |
| Cobalamin, S-Adenosyl-Transferase bei Methylmalonsäure-Krankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt | 1235.00 |
| Cobalamin-Coenzyme-Synthesebestimmung bei Methionin- und Cobalamin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode mit Trennung von Substrat und Produkt | 1236.00 |
| Coccidioides immitis, IgG, qn | 3402.00 |
| Coffein, Blut | 1238.00 |
| Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC) Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | 2825.02 |
| Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | 2125.02 |
| Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | 2225.02 |
| Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | 2325.02 |
| Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | 2425.02 |
| Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 | 2525.02 |
| Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | 2145.01 |
| Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | 2245.01 |
| Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | 2345.01 |
| Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | 2445.01 |
| Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | 2545.01 |
| Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD) | 2845.01 |
| Corneadystrophien | 2135.01 |
| Corneadystrophien | 2235.01 |
| Corneadystrophien | 2335.01 |
| Corneadystrophien | 2435.01 |
| Corneadystrophien | 2535.01 |
| Corneadystrophien | 2835.01 |
| Corticotropin (ACTH) | 1239.00 |
| Cortisol, freies, Urin, inkl. Extraktion | 1241.00 |
| Cortisol, qn, je Untersuchungsmaterial | 1240.10 |
| Corynebacterium diphtheriae, Kultur, Toxin kumulierbar, negativ | 3403.00 |
| Corynebacterium diphtheriae, Kultur, Toxin kumulierbar, positiv | 3404.00 |
| Coxiella burnetii, IgA Phase I, qn | 3407.00 |
| Coxiella burnetii, IgA Phase II, qn | 3410.00 |
| Coxiella burnetii, IgG Phase I, qn | 3405.00 |
| Coxiella burnetii, IgG Phase II, qn | 3408.00 |
| Coxiella burnetii, IgM Phase I, qn | 3406.00 |
| Coxiella burnetii, IgM Phase II, qn | 3409.00 |
| C-Peptid | 1244.00 |
| C-reaktives Protein (CRP), qn | 1245.00 |
| Creatin | 1247.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Creatin in Erythrozyten | 1248.00 |
| Creatin-Kinase (CK), total | 1249.00 |
| Creatin-Kinase, Isoenzym MB (CK-MB) | 1250.00 |
| Creatin-Kinase, Isoenzym MB (CK-MB), Masse | 1251.00 |
| Creatin-Kinase, Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung | 1252.00 |
| Cri-du-chat-Syndrom | 2140.02 |
| Cri-du-chat-Syndrom | 2240.02 |
| Cri-du-chat-Syndrom | 2340.02 |
| Cri-du-chat-Syndrom | 2440.02 |
| Cri-du-chat-Syndrom | 2540.02 |
| Cri-du-chat-Syndrom | 2840.02 |
| Cryptococcus neoformans Antigen, ql | 3414.00 |
| Cryptococcus neoformans Antigen, qn | 3416.00 |
| Cryptococcus neoformans, Ig, qn | 3413.00 |
| Cryptococcus, Kultur, negativ | 3411.00 |
| Cryptococcus, Kultur, positiv | 3412.00 |
| Cryptosporidien, mikroskopischer Nachweis nach Färbung oder IF | 3507.00 |
| CTLp | 1253.00 |
| Cyclisches AMP | 1254.00 |
| CYFRA-21-1 | 1255.00 |
| Cystathionin Beta-Synthase bei Homocystinurie mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt | 1256.00 |
| Cystatin C | 1257.00 |
| Cystische Fibrose (CF) | 2115.06 |
| Cystische Fibrose (CF) | 2215.06 |
| Cystische Fibrose (CF) | 2315.06 |
| Cystische Fibrose (CF) | 2415.02 |
| Cystische Fibrose (CF) | 2515.06 |
| Cystische Fibrose (CF) | 2815.06 |
| Cytomegalievirus, Antigen-Nachweis | 3014.00 |
| Cytomegalievirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3017.00 |
| Cytomegalievirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | 3018.00 |
| Cytomegalievirus, Ig oder IgG, ql | 3008.00 |
| Cytomegalievirus, Ig oder IgG, qn | 3009.00 |
| Cytomegalievirus, IgG-Avidität | 3012.00 |
| Cytomegalievirus, IgM, ql | 3010.00 |
| Cytomegalievirus, Isolierung mittels Kurzkultur | 3015.00 |
| DDAVP-Infusion zu diagnostischen Zwecken, inkl. Faktor VIII und vWF Bestimmung | 1258.00 |
| D-Dimere, ql | 1259.00 |
| D-Dimere, qn | 1260.00 |
| Dehydroepiandrosteron (DHEA) | 1261.00 |
| Dehydroepiandrosteron-Sulfat (DHEA-S) | 1262.00 |
| Delta-Aminolävulinsäure (ALA), qn, Urin | 1263.00 |
| Dermatophyten, direkt und Kultur, negativ | 3417.00 |
| Dermatophyten, direkt und Kultur, positiv | 3418.00 |
| Diabetes insipidus | 2115.07 |
| Diabetes insipidus | 2215.07 |
| Diabetes insipidus | 2315.07 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Diabetes insipidus | 2515.07 |
| Diabetes insipidus | 2815.07 |
| Differentialblutbild, Ausstrich, mikroskopisch | 1266.00 |
| DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | 2140.03 |
| DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | 2240.03 |
| DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | 2340.03 |
| DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | 2440.03 |
| DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom) | 2540.03 |
| DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom, 22q11 Chromosomenaberration | 2840.03 |
| Digoxin, Blut | 1267.00 |
| Dihydropteridinreduktase (DHPR)-Aktivität in Erythrozyten | 1268.00 |
| Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, negativ | 3419.00 |
| Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, positiv | 3420.00 |
| Diphtherie-Toxin, Elek-Test | 3423.00 |
| Diphtherie-Toxin, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, kumulierbar falls Kultur positiv | 3422.00 |
| DNA-Banking: Extraktion und Aufbewahrung von Nukleinsäuren für spätere Untersuchung | 2700.00 |
| Dystrophinopathien Duchenne und Becker | 2130.01 |
| Dystrophinopathien Duchenne und Becker | 2230.01 |
| Dystrophinopathien Duchenne und Becker | 2330.03 |
| Dystrophinopathien Duchenne und Becker | 2430.01 |
| Dystrophinopathien Duchenne und Becker | 2530.01 |
| Dystrophinopathien Duchenne und Becker | 2830.01 |
| Echinococcus granulosus, Antigen-Nachweis | 3511.00 |
| Echinococcus granulosus, Ig, qn | 3510.00 |
| Echinococcus multilocularis, Antigen-Nachweis | 3509.00 |
| Echinococcus multilocularis, Ig, qn | 3508.00 |
| Echinococcus-Antikörperbestätigungstest auf Genus oder Speziesebene | 3513.00 |
| Ehlers Danlos | 2110.02 |
| Ehlers Danlos | 2210.02 |
| Ehlers Danlos | 2310.02 |
| Ehlers Danlos | 2510.02 |
| Ehlers Danlos | 2810.02 |
| Eisen | 1270.00 |
| Eisen mittels AAS, in Leberbiopsie | 1271.00 |
| Elastase 1, pankreatische, qn, Stuhl | 1273.00 |
| Entamoeba histolytica, Antigen-Nachweis | 3516.00 |
| Entamoeba histolytica, Ig, qn | 3514.00 |
| Entamoeba histolytica, Ig, qn, Bestätigungstest | 3515.00 |
| Entamoeba histolytica/Entamoeba dispar, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3517.00 |
| Enterovirus, Antigen-Nachweis | 3020.00 |
| Enterovirus, Identifizierung/Typisierung | 3021.00 |
| Enterovirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3023.00 |
| Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, kolorimetrisch, einfache Inkubation, pro Abklärung und Patient | 1275.00 |
| Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, kolorimetrisch, zweifache Inkubation, pro Abklärung und Patient | 1276.00 |
| Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, UV-photometrisch, pro Abklärung und Patient | 1277.00 |
| Eosinophiles-cationisches Protein (ECP) | 1278.00 |
| Epstein-Barr-Virus, Antigen-Nachweis | 3029.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Epstein-Barr-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | 3032.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EA IgG, ql | 3033.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EA IgG, qn | 3034.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, ql | 3036.00 |
| Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, qn | 3037.00 |
| Epstein-Barr-Virus, IgG, Immunoblot | 3038.00 |
| Epstein-Barr-Virus, IgM, Immunoblot | 3039.00 |
| Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, ql | 3024.00 |
| Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, qn | 3025.00 |
| Epstein-Barr-Virus, VCA IgM, ql | 3026.00 |
| Ersttrimester-Test als pränatale Risikoabklärung für Triso-mie 21, 18 und 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) und freies β -Human Choriongonadotropin (fB-HCG) mit informatischer Auswertung und Risikoberechnung | 2950.01 |
| Ersttrimester-Test als pränatale Risikoabklärung für Triso-mie 21, 18 und 13: pregnancy-associated plasma protein-A (PAPP-A) und freies β -Human Choriongonadotropin (fB-HCG) ohne informatische Auswertung und Risikoberechnung | 2950.02 |
| Erythropoietin | 1279.00 |
| Erythrozyten, direkter Anti-Humanglobulintest mit poly- oder monospezifischen (IgG, IgG-Subklassen, IgA, IgM, C3d, C3c) Antiseren, je gebrauchtem Antiserum | 1281.10 |
| Erythrozyten-Alloantikörper, Anti-D sq in der Schwangerschaft, gemäss WHO-Standard | 1283.00 |
| Erythrozyten-Alloantikörper, Bestimmung der klinischen Relevanz mittels ADCC, Flowzytometrie oder Chemilumineszenztest | 1284.00 |
| Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung ab 3 Antikörper | 1285.00 |
| Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung mit Test-Panel, für 8 bis 11 Zellsuspensionen | 1286.00 |
| Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung mit Test-Panel, pro zusätzliche Zellsuspension | 1287.00 |
| Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 | 1288.00 |
| Erythrozyten-Alloantikörper, Titerbestimmung von klinisch relevanten Antikörpern für Verlaufskontrolle bei Schwangerschaft, 1 Titer pro Spezifität | 1289.00 |
| Erythrozyten-Antigenbestimmung A1/A2/A1B/A2B | 1290.00 |
| Erythrozyten-Antigenbestimmung abgeschwächte A- oder B-Untergruppe | 1291.00 |
| Erythrozyten-Antigenbestimmung, pro Antigen, ohne AB0, Rhesus D und Rhesusphänotyp | 1292.00 |
| Erythrozyten-Antikörper, Elution mit Spezifizierung | 1293.00 |
| Erythrozyten-Autoantikörper, Abklärung medikamentös bedingt, einfach, z. B. Penicilline | 1294.00 |
| Erythrozyten-Autoantikörper, Autoadsorption oder Titrationstechnik zum Verträglichkeitstest | 1295.00 |
| Erythrozyten-Autoantikörper, Titerbestimmung für Verlaufskontrolle | 1296.00 |
| Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | 1297.00 |
| Escherichia coli, enteroaggregative (EAggEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3428.00 |
| Escherichia coli, enteroinvasive (EIEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3425.00 |
| Escherichia coli, enterotoxinbildende (ETEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3424.00 |
| Escherichia coli, verotoxinbildende (VTEC) resp. enterohämorrhagische (EHEC), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3426.00 |
| Escherichia coli, verotoxinbildende (VTEC) resp. enterohämorrhagische (EHEC), Toxin-Nachweis mittels EIA | 3427.00 |
| Estradiol | 1307.00 |
| Estriol | 1309.00 |
| Ethylalkohol, qn, Blut | 1311.00 |
| Ethylglucuronid, ql, Urin | 1311.10 |
| Extraktion von menschlichen Nukleinsäuren (genomische DNA oder RNA) aus Primärprobe | 2021.00 |
| Facio-scapulothoracale Muskeldystrophie | 2330.04 |
| Facio-scapulothoracale Muskeldystrophie | 2630.01 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A | 2105.02 |
| Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A | 2205.02 |
| Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A | 2305.02 |
| Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q | 2105.03 |
| Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q | 2205.03 |
| Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q | 2305.03 |
| Fasciola hepatica, Ig, ql | 3519.00 |
| Ferritin | 1314.00 |
| Fettsäuren, freie | 1316.00 |
| Fettsäuren-Differenzierung, mittels GC-MS oder LC-MS | 1315.00 |
| Fibrinogen- /Fibrinospaltprodukte (FDP) | 1317.00 |
| Fibrinogen, als total gerinnbares Protein | 1318.00 |
| Fibrinogen, immunologisch | 1319.00 |
| Fibrinogen, nach Clauss | 1320.00 |
| Fibrinogen, nach Schulz | 1321.00 |
| Fibrinogen-Fibrinmonomerkomplexe (FM) | 1322.00 |
| Fibrinopeptid A | 1323.00 |
| Fibroblastenzucht und/oder Fibroblasten-Subkultivierung | 1324.10 |
| Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | 2110.03 |
| Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | 2210.03 |
| Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | 2310.03 |
| Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | 2510.03 |
| Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom | 2810.03 |
| Fibronectin | 1326.00 |
| Filarien, Antigen-Nachweis | 3522.00 |
| Filarien, Ig, qn, Bestätigungstest | 3521.00 |
| Filarien, Ig, qn, Suchtest | 3520.00 |
| Filarien, Skin snips, Entnahme und mikroskopische Untersuchung der Mikrofilarien | 3523.00 |
| Filipin-Test von Fibroblasten zur Diagnose eines Morbus Niemann-Pick Typ C | 1326.10 |
| Flagellaten, mikroskopischer Nachweis im Sediment nach Filtration oder Zentrifugation, nativ | 3524.00 |
| Flavivirus spp., Ig oder IgG, qn, pro Spezies | 3040.00 |
| Flavivirus spp., IgM, ql, pro Spezies | 3041.00 |
| Flavivirus spp., RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, pro Spezies | 3042.00 |
| Fluorid | 1327.00 |
| Foetale Lungenreife (FLM, S/A-Ratio) | 1328.00 |
| Folat | 1329.00 |
| Folat in Erythrozyten | 1330.00 |
| Follikelstimulierendes Hormon (FSH) | 1331.00 |
| Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | 2140.04 |
| Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | 2240.04 |
| Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | 2340.04 |
| Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | 2440.04 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | 2540.04 |
| Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | 2640.01 |
| Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE) | 2840.04 |
| Francisella tularensis, Ig, qn | 3429.00 |
| Freie Antikörper im AB0-System bei Neugeborenen mittels indirektem Anti-Humanglobulintest oder Elution | 1332.00 |
| Freilebende Amoeben, kultureller Nachweis | 3518.00 |
| Friedreich'sche Ataxie | 2130.02 |
| Friedreich'sche Ataxie | 2230.02 |
| Friedreich'sche Ataxie | 2330.05 |
| Friedreich'sche Ataxie | 2430.02 |
| Friedreich'sche Ataxie | 2530.02 |
| Friedreich'sche Ataxie | 2630.02 |
| Friedreich'sche Ataxie | 2830.02 |
| Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, Ig oder IgG, ql | 3043.00 |
| Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, Ig oder IgG, qn | 3044.00 |
| Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, IgM, ql | 3045.00 |
| Fruktosamin | 1333.00 |
| Fruktose | 1334.00 |
| Fruktose-Intoleranz | 2115.08 |
| Fruktose-Intoleranz | 2215.08 |
| Fruktose-Intoleranz | 2315.08 |
| Fruktose-Intoleranz | 2515.08 |
| Fruktose-Intoleranz | 2815.08 |
| Galactokinase bei Galaktosämie mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1335.00 |
| Galactose-1-Phosphat-Uridyltransferase bei Galaktosämie mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1336.00 |
| Galaktosämie | 2115.09 |
| Galaktosämie | 2215.09 |
| Galaktosämie | 2315.09 |
| Galaktosämie | 2515.09 |
| Galaktosämie | 2815.09 |
| Galaktose | 1337.00 |
| Galaktose-1-Phosphat | 1338.00 |
| Gallensäuren | 1340.00 |
| Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT) | 1341.00 |
| Gastrin | 1342.00 |
| Gemischte Lymphozytenkultur (MLC) für einen Empfänger, einen Spender, inkl. Kontrolle | 1343.00 |
| Gemischte Lymphozytenkultur, für jeden weiteren Spender | 1344.00 |
| Genetische Untersuchung der Eltern, pauschal für beide Eltern | 2018.06 |
| Die Kosten gehen zu Lasten des Versicherers des Indexpatienten bzw. der Schwangeren. | |
| Gerinnungsfaktor XIII, Aktivität | 1345.00 |
| Gerinnungsfaktor, immunologisch, je | 1347.00 |
| Gerinnungsfaktoren II, V, VII und X mittels Aktivitätsmethode, je | 1348.00 |
| Gerinnungsfaktoren VIII, IX, XI, XII mittels Aktivitätsmethode, je | 1349.00 |
| Giardia lamblia, Antigen-Nachweis | 3525.00 |
| Glukagon | 1355.00 |
| Glukose, qn, je Untersuchungsmaterial | 1356.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase (G-6-PDH) | 1358.00 |
| Glukose-Belastung gemäss WHO | 1359.00 |
| Glukose-Galaktose-Malabsorption | 2115.10 |
| Glukose-Galaktose-Malabsorption | 2215.10 |
| Glukose-Galaktose-Malabsorption | 2315.10 |
| Glukose-Galaktose-Malabsorption | 2515.10 |
| Glukose-Galaktose-Malabsorption | 2815.10 |
| Glutamat-Dehydrogenase (GLDH) | 1361.00 |
| Glycerol-Kinase-Mangel | 2115.11 |
| Glycerol-Kinase-Mangel | 2215.11 |
| Glycerol-Kinase-Mangel | 2315.11 |
| Glycerol-Kinase-Mangel | 2515.11 |
| Glycerol-Kinase-Mangel | 2815.11 |
| Glykiertes Hämoglobin (HbA1c) | 1363.00 |
| Glykogen, Gewebe | 1364.00 |
| Glykogenosen | 2115.12 |
| Glykogenosen | 2215.12 |
| Glykogenosen | 2315.12 |
| Glykogenosen | 2515.12 |
| Glykogenosen | 2815.12 |
| Glykogensynthese bei Glykogenose mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1365.00 |
| Gold mittels AAS | 1366.00 |
| Granulozyten-Elastase, Plasma | 1367.00 |
| Haemopexin | 1369.00 |
| Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Leukozyten, plus Thrombozyten | 1371.00 |
| Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen | 1372.00 |
| Hämatogramm V mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Hämoglobin, Hämatokrit, Indices, Thrombozyten, Leukozyten, 5 oder mehr Leukozyten-Subpopulationen und flowzytometrische Differenzierung der Leukozyten | 1374.00 |
| Hämatokrit mittels manueller Bestimmung | 1375.00 |
| Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D | 2115.13 |
| Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D | 2215.13 |
| Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D | 2315.13 |
| Hämoglobin Bart's/HbH-Färbung, als Screening auf Alpha-Thalassämie | 1395.00 |
| Hämoglobin mittels manueller Bestimmung | 1396.00 |
| Hämoglobin O2-Dissoziationskurve, P50 Wert (Sauerstoff-Bindungskapazität von Hämoglobin) | 1398.00 |
| Hämoglobin, fetales (Hämoglobin F) | 1401.00 |
| Hämoglobin, freies | 1402.00 |
| Hämophilien A | 2105.04 |
| Hämophilien A | 2205.04 |
| Hämophilien A | 2305.04 |
| Hämophilien A | 2405.01 |
| Hämophilien A | 2505.02 |
| Hämophilien A | 2605.01 |
| Hämophilien A | 2805.02 |
| Hämophilien B | 2105.05 |
| Hämophilien B | 2205.05 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Hämophilien B | 2305.05 |
| Hämophilien B | 2405.02 |
| Hämophilien B | 2505.03 |
| Hämophilien B | 2805.03 |
| Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arena-, Bunya-, Filo-, Hantaviren), Ig oder IgG, ql, pro Spezies | 3046.00 |
| Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arena-, Bunya-, Filo-, Hantaviren), IgM, ql, pro Spezies | 3047.00 |
| Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arena-, Bunya-, Filo-, Hantaviren), RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, pro Spezies | 3048.00 |
| Hämosiderin, Urinsediment | 1404.00 |
| Haptoglobin | 1405.00 |
| Harnstoff, qn, je Untersuchungsmaterial | 1406.00 |
| Harnstoffzyklusstörungen einschl. Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | 2815.18 |
| HDL-Cholesterin, qn | 1410.10 |
| Helicobacter pylori mittels Urease-Test, Biopsiematerial | 3432.00 |
| Zur Durchführung dieser Analyse ist keine Anerkennung des Bundesamtes für Gesundheit im Sinne des Art. 5 Abs. 1 des Epidemiengesetzes vom 18. Dezember 1970 erforderlich | |
| Helicobacter pylori, Antigen-Nachweis, Stuhl | 3434.00 |
| Helicobacter pylori, Atemtest mit 13C-Harnstoff inkl. 13C-Harnstoff | 3433.00 |
| Das 13C-Harnstoff-Präparat muss beim Schweizerischen Heilmittelinstitut (Swissmedic) zugelassen sein | |
| Zur Durchführung dieser Analyse ist keine Anerkennung des Bundesamtes für Gesundheit im Sinne des Art. 5 Abs. 1 des Epidemiengesetzes vom 18. Dezember 1970 erforderlich | |
| Helicobacter pylori, Ig oder IgG, ql | 3435.00 |
| Helicobacter pylori, Ig oder IgG, qn | 3436.00 |
| Helicobacter pylori, Kultur, negativ | 3430.00 |
| Helicobacter pylori, Kultur, positiv | 3431.00 |
| Helminthen, mikroskopischer Nachweis nach Anreicherung | 3526.00 |
| Helminthen, Nachweis mittels Larvenkultur | 3527.00 |
| Hemmkörper gegen einzelne intrinsische Gerinnungsfaktoren (z. B. VIII oder IX/Bethesda-Methode) | 1411.00 |
| Hemmkörper gegen intrinsisches oder extrinsisches Gerinnungssystem (z. B. APTT- oder Quick-Mischversuch), inkl. Lupus Antikoagulans | 1412.00 |
| Heparin Cofaktor II, funktionell | 1413.00 |
| Heparin Cofaktor II, immunologisch | 1414.00 |
| Heparin, Anti-IIa- bzw. Anti-Xa-Aktivität | 1415.00 |
| Hepatitis-A-Virus, Ig oder IgG, ql | 3049.00 |
| Hepatitis-A-Virus, Ig oder IgG, qn | 3050.00 |
| Hepatitis-A-Virus, IgM, ql | 3051.00 |
| Hepatitis-A-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3052.00 |
| Hepatitis-B-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3061.00 |
| Hepatitis-B-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | 3062.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, ql | 3053.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBc Ig, qn | 3054.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBc IgM, ql | 3055.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBe Ig oder IgG, ql | 3066.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBe-Antigen-Nachweis, ql | 3058.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBs Ig oder IgG, ql | 3067.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBs Ig oder IgG, qn | 3057.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis nach Neutralisation | 3064.00 |
| Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, ql | 3065.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, qn | 3060.00 |
| Hepatitis-C-Virus, Genotypisierung | 3072.00 |
| Hepatitis-C-Virus, Ig oder IgG, ql | 3068.00 |
| Hepatitis-C-Virus, Ig oder IgG, qn | 3069.00 |
| Hepatitis-C-Virus, Ig- oder IgG-Spezifikation, Konfirmationstest | 3070.00 |
| Hepatitis-C-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | 3073.00 |
| Hepatitis-D-Virus, Antigen, ql | 3075.00 |
| Hepatitis-D-Virus, Ig oder IgG, ql | 3074.00 |
| Hepatitis-E-Virus, Ig oder IgG, ql | 3076.00 |
| Hepatitis-E-Virus, IgM, ql | 3077.00 |
| Hepatitis-E-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3078.00 |
| Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | 2130.03 |
| Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | 2230.03 |
| Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | 2330.06 |
| Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | 2430.03 |
| Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | 2530.03 |
| Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie | 2830.03 |
| Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs, Gene BRCA1 und BRCA2 | 2425.01 |
| Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs, Gene BRCA1 und BRCA2 | 2825.01 |
| Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs, Gene BRCA1 und BRCA2 | 2525.01 |
| Herpes-simplex-Virus (HSV), Isolierung mittels Kurzkultur | 3085.00 |
| Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2 (HSV-1 oder HSV-2), Antigen-Nachweis | 3084.00 |
| Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2 (HSV-1 oder HSV-2), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3087.00 |
| Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), Ig oder IgG, ql | 3079.00 |
| Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), Ig oder IgG, qn | 3080.00 |
| Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IgA, ql | 3082.00 |
| Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IgM, ql | 3081.00 |
| Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | 2115.14 |
| Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | 2215.14 |
| Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | 2315.14 |
| Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | 2515.13 |
| Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff) | 2815.13 |
| Hippurat mittels HPLC | 1416.00 |
| Histamin total | 1417.00 |
| Histoplasma capsulatum, IgG, qn | 3437.00 |
| HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1-p24-Antigen, mittels Schnelltest, ql, Screening | 3102.10 |
| HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1-p24-Antigen, ql, Screening | 3094.00 |
| HIV-1, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3100.00 |
| HIV-1, p24-Antigen-Nachweis nach Dissoziation, qn | 3098.00 |
| HIV-1, p24-Antigen-Nachweis, ql | 3096.00 |
| HIV-1, p24-Antigen-Nachweis, qn | 3097.00 |
| HIV-1, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn | 3101.00 |
| HIV-1, Tropismus (CCR5, CXCR4) | 3107.00 |
| HIV-1-Antikörperspezifikation mittels Westernblot oder Immunoblot | 3095.00 |
| HIV-1-Isolierung mittels Zellkulturen, Ko-Kultivation | 3099.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| HIV-2, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3105.00 |
| HIV-2, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3106.00 |
| HIV-2-Antikörperspezifikation mittels Westernblot oder Immunoblot | 3103.00 |
| HIV-2-Isolierung auf Zellkulturen, Ko-Kultivation | 3104.00 |
| HIV-Resistenz gegen antiretrovirale Substanzen: Testung inklusive Interpretationshilfe | 3093.00 |
| HLA-Antigen, einzelne Spezialitäten z. B. B 27, B 5 | 1418.00 |
| HLA-Typisierung (A und B-Lokus) | 1419.00 |
| HLA-Typisierung (DR-Lokus) | 1420.00 |
| Holocarboxylase-Synthetase (indirekt) bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1421.00 |
| Holotranscobolamin (Holo TC) | 1727.10 |
| Homocystein | 1422.00 |
| Homogentisinsäure (HGA) | 1423.00 |
| Homovanillinsäure (HVA) | 1424.00 |
| HTLV-1, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3111.00 |
| HTLV-1, Ig oder IgG, ql | 3108.00 |
| HTLV-1, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3112.00 |
| HTLV-1-Antikörperspezifikation mittels Westernblot | 3109.00 |
| HTLV-1-Isolierung mittels Zellkulturen, Ko-Kultivation | 3110.00 |
| Human Choriongonadotropin (HCG), ql, Schwangerschaftstest | 1659.00 |
| Human Choriongonadotropin (HCG), qn | 1425.00 |
| Human Placenta Lactogen (HPL) | 1426.00 |
| Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Antigen-Nachweis | 3089.00 |
| Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3091.00 |
| Humanes Herpes Virus Typ 8 (HHV-8), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3092.00 |
| Hydroxymethylbilansynthase Aktivität | 1741.00 |
| Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | 2130.04 |
| Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | 2230.04 |
| Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | 2330.07 |
| Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | 2530.04 |
| Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit) | 2830.04 |
| Hyperthermie, familiäre maligne | 2115.15 |
| Hyperthermie, familiäre maligne | 2215.15 |
| Hyperthermie, familiäre maligne | 2315.15 |
| Hyperthermie, familiäre maligne | 2515.14 |
| Hyperthermie, familiäre maligne | 2815.14 |
| Hypoosmotischer Schwelltest, Spermien | 1427.00 |
| Ichthyosis | 2110.04 |
| Ichthyosis | 2210.04 |
| Ichthyosis | 2310.04 |
| Ichthyosis | 2510.04 |
| Ichthyosis | 2810.04 |
| Identifikation unbekannter Substanzen (z.B. General-Unknown-Screening), ql, GC/HPLC-Verfahren mit oder ohne massenspektrometrische Detektion, je Untersuchungsmaterial | 1428.10 |
| Identifikation unbekannter Substanzen (z.B. General-Unknown-Screening), qn, mit anschliessender Quantifizierung, GC/HPLC-Verfahren mit oder ohne massenspektrometrische Detektion, je Untersuchungsmaterial | 1429.10 |
| Identifizierung normaler und anomaler Hämoglobine mittels Elektrophorese oder Chromatographie | 1431.00 |
| Iduronat 2-Sulfatase bei MPS II mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1432.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Immunkörper des AB0-Systems | 1435.00 |
| Immunfixations-Elektrophorese, je Gel | 1438.10 |
| Immunglobulin G (IgG), je Untersuchungsmaterial | 1451.00 |
| Immunglobulin G (IgG), Liquor, inkl. Beurteilung intrathekale Immunglobulin-Synthese | 1450.10 |
| Immunglobulin IgA, je Untersuchungsmaterial | 1441.00 |
| Immunglobulin IgA, Liquor, inkl. Beurteilung intrathekale Immunglobulin-Synthese | 1440.10 |
| Immunglobulin IgD | 1442.00 |
| Immunglobulin IgE total, qn | 1443.00 |
| Immunglobulin IgG, 4 Subklassen, qn | 1449.00 |
| Immunglobulin IgG-Hämagglutinine oder IgG-Hämolysine, ein weiteres Antigen | 1452.00 |
| Immunglobulin IgG-Hämagglutinine oder IgG-Hämolysine, erstes Antigen | 1453.00 |
| Immunglobulin M (IgM), je Untersuchungsmaterial | 1457.00 |
| Immunglobulin M (IgM), Liquor, inkl. Beurteilung intrathekale Immunglobulin-Synthese | 1456.10 |
| Immunglobuline leichte Ketten, Typ Kappa, qn | 1459.00 |
| Immunglobuline leichte Ketten, Typ Lambda, qn | 1460.00 |
| Immunglobuline, oligoklonale Banden, Liquor versus Serum | 1461.00 |
| Immunologische Färbung mittels Fluoreszenz oder Peroxidase, kumulierbar mit Spezialmikroskopie | 3356.00 |
| Immunsuppressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1468.00 |
| Immunsuppressiva der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1469.00 |
| Immunsuppressiva der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1470.00 |
| Influenzavirus A oder B, Antigen-Nachweis | 3116.00 |
| Influenzavirus A oder B, Identifizierung/Typisierung mittels Neutralisationstest | 3118.00 |
| Influenzavirus A oder B, Ig oder IgG, qn | 3113.00 |
| Influenzavirus A oder B, Isolierung mittels Kurzkultur | 3117.00 |
| Influenzavirus A oder B, Nachweis mittels Hämagglutination | 3114.00 |
| Influenzavirus A oder B, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3120.00 |
| Influenzavirus A oder B, Typisierung mittels Hämagglutinationshemmung | 3119.00 |
| In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen bei Verdacht auf Chromosomenanomalie oder zur Geschlechtsbestimmung bei X-chromosomal vererbten Krankheiten, konstitutioneller Karyotyp inkl. Präparation und Analyse von 50 oder mehr Zellen | 2005.00 |
| In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen, maligne Hämopathien, inkl. Präparation und Analyse von 50 oder mehr Zellen | 2015.00 |
| Insulin | 1471.00 |
| Insulininduzierte Hypoglykämie: Bestimmung von 6 Glucose- und 6 Cortisol-Werten | 1472.00 |
| Insulin-like growth factor-binding protein 3 (IGFBP-3) | 1473.00 |
| Intravaskulärer Katheter, Kultur, qn, negativ | 3311.00 |
| Intravaskulärer Katheter, Kultur, qn, positiv | 3312.00 |
| Isoagglutinintiter, pro Antigen, anti-A1 oder anti-B, je | 1476.00 |
| Isovaleriat-Inkorporation in intakten kultivierten Zellen bei Isovaleriansäure-Stoffwechselkrankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode ohne eigentliche Trennung von Substrat und Produkt | 1477.00 |
| Kadmium mittels AAS | 1478.00 |
| Kalium, qn, je Untersuchungsmaterial | 1479.00 |
| Kallikrein | 1482.00 |
| Kallman-Syndrom | 2115.16 |
| Kallman-Syndrom | 2215.16 |
| Kallman-Syndrom | 2315.16 |
| Kallman-Syndrom | 2515.15 |
| Kallman-Syndrom | 2815.15 |
| Kälteagglutinine, Suchtest | 1483.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-----------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Kardiaka der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1484.00 |
| Kardiaka der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1485.00 |
| Kardiaka der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1486.00 |
| Kardiaka der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin | 1487.00 |
| Karnitin, freies und gesamt, Plasma | 1488.00 |
| Katecholamine, Adrenalin plus Noradrenalin plus Dopamin | 1489.00 |
| Kearns-Sayre-Syndrom | 2120.01 |
| Kearns-Sayre-Syndrom | 2220.01 |
| Kearns-Sayre-Syndrom | 2320.01 |
| Kearns-Sayre-Syndrom | 2420.01 |
| Kearns-Sayre-Syndrom | 2520.01 |
| Kearns-Sayre-Syndrom | 2820.01 |
| Ketokörper, differenziert, qn | 1490.00 |
| Knochenmarkausstrich, nur Vorbereitung und Färbung | 1491.00 |
| Kobalt mittels AAS | 1492.00 |
| Komplement, gesamt, alternativer Weg | 1493.00 |
| Komplement, gesamt, klassischer Weg | 1494.00 |
| Komplement-Faktor B, C3 Proaktivator | 1495.00 |
| Komplement-Faktor C1-Esterase-Inhibitor, funktionell | 1496.00 |
| Komplement-Faktor C1-Esterase-Inhibitor, immunologisch | 1497.00 |
| Komplement-Faktor C1q | 1498.00 |
| Komplement-Faktor C2, immunologisch | 1499.00 |
| Komplement-Faktor C3/C3c, qn, Serum | 1501.10 |
| Komplement-Faktor C4, qn, Serum | 1503.00 |
| Komplement-Faktoren, übrige, erster Test | 1504.00 |
| Komplement-Faktoren, übrige, jeder weitere Test | 1505.00 |
| Konkrementanalyse mit IR oder Röntgendiffraktion | 1508.00 |
| Kreatinin, Blut/Plasma/Serum | 1509.00 |
| Kreatinin, in einer weiteren Körperflüssigkeit | 1510.00 |
| Kristallnachweis mittels polarisiertem Licht | 1511.00 |
| Kryoglobulin und Kryofibrinogen, ql | 1512.00 |
| Kryoglobulin, qn | 1513.00 |
| Kryoglobuline, Isolierung und Typisierung | 1514.00 |
| Kupfer mittels AAS | 1515.00 |
| Kupfer mittels AAS, Leberbiopsie | 1516.00 |
| Laktat | 1517.00 |
| Laktat-Dehydrogenase (LDH), qn, je Untersuchungsmaterial | 1518.00 |
| Laktose-Resorptionstest | 1520.00 |
| LDL-Cholesterin, gemessen | 1521.00 |
| Leber'sche Optikusatrophie | 2135.02 |
| Leber'sche Optikusatrophie | 2235.02 |
| Leber'sche Optikusatrophie | 2335.02 |
| Leber'sche Optikusatrophie | 2435.02 |
| Leber'sche Optikusatrophie | 2535.02 |
| Leber'sche Optikusatrophie | 2835.02 |
| Legionella pneumophila, Antigen-Nachweis, ql | 3441.00 |
| Legionella spp., Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis und Identifikation | 3440.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Legionella, Kultur, negativ | 3438.00 |
| Legionella, Kultur, positiv | 3439.00 |
| Leigh-Syndrom | 2130.05 |
| Leigh-Syndrom | 2230.05 |
| Leigh-Syndrom | 2330.08 |
| Leigh-Syndrom | 2530.05 |
| Leigh-Syndrom (Mitochondriopathien) | 2830.05 |
| Leishmania sp., Ig, qn | 3529.00 |
| Leishmania sp., Isolierung, In-vitro-Kultur | 3530.00 |
| Leishmania sp., Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3531.00 |
| Leptospira, Ig, ql | 3442.00 |
| Leptospira, Ig, qn | 3443.00 |
| Leukozyten-(Sub) Population mit monoklonalen Antikörpern mittels Flowzytometrie, erster monoklonaler Antikörper | 1523.00 |
| Leukozyten-(Sub) Population mit monoklonalen Antikörpern mittels Flowzytometrie, jeder weitere monoklonale Antikörper | 1524.00 |
| Leukozyten, Messung von freigesetzten Mediatoren nach Stimulation, mit 1 positiven und negativen Kontrolle und 1 Antigen oder Antigengemisch | 1525.00 |
| Leukozyten, Messung von freigesetzten Mediatoren nach Stimulation, mit jedem weiteren Antigen bis maximal 10 | 1526.00 |
| Leukozyten-Alloantikörper anti-HLA, Spezifizierung mit Test-Panel | 1527.00 |
| Leukozyten-Alloantikörper, Suchtest, 10 bis 12 Zellsuspensionen | 1528.00 |
| Leukozyten-Auto- oder -Alloantikörper, auf Zellen und im Serum | 1529.00 |
| Leukozyten-Verträglichkeitsprobe, jeder weitere Spender | 1530.00 |
| Leukozyten-Verträglichkeitsprobe, Transplantatempfänger und erster Spender | 1531.00 |
| Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | 1532.00 |
| Li-Fraumeni-Syndrom | 2125.03 |
| Li-Fraumeni-Syndrom | 2225.03 |
| Li-Fraumeni-Syndrom | 2325.03 |
| Li-Fraumeni-Syndrom | 2425.03 |
| Li-Fraumeni-Syndrom | 2525.03 |
| Li-Fraumeni-Syndrom | 2825.03 |
| Lipase | 1537.00 |
| Lipoprotein (a) | 1539.00 |
| Lipoproteine mittels Elektrophorese | 1540.00 |
| Liquor cerebrospinalis, negativ | 3313.00 |
| Liquor cerebrospinalis, positiv | 3314.00 |
| Lithium, Blut | 1541.00 |
| Luteinisierendes Hormon (LH) | 1542.00 |
| Luteinisierendes Hormon (LH) und Follikelstimulierendes Hormon (FSH) in LH-RH-Test, je 4 Bestimmungen | 1536.00 |
| Lymphozyten-/Monozyten-Funktion, Messung von Zytokinen nach Stimulation in der Zellkultur | 1545.00 |
| Lymphozyten-/Monozyten-Stimulation nach Isolierung (Thymidinaufnahme oder freigesetzte Mediatoren) mit 1 positiven und negativen Kontrolle und 1 Antigen oder Antigengemisch | 1546.00 |
| Lymphozyten-/Monozyten-Stimulation nach Isolierung (Thymidinaufnahme oder freigesetzte Mediatoren) mit jedem weiteren Antigen, bis maximal 10 | 1547.00 |
| Lymphozyten-Alloantikörper, Suchtest | 1549.00 |
| Lymphozyten-Auto- und -Alloantikörper, auf Zellen und im Serum | 1550.00 |
| Lysosomale Enzyme, fluorimetrisch, pro Abklärung und Patient | 1552.00 |
| Lysosomale Enzyme, kolorimetrisch, pro Abklärung und Patient | 1553.00 |
| Magnesium in Erythrozyten | 1555.00 |
| Magnesium, qn, je Untersuchungsmaterial | 1556.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Malonyldialdehyd (MDA), Produktion der Thrombozyten | 1559.00 |
| Mangan mittels AAS | 1560.00 |
| Marfan-Syndrom | 2110.05 |
| Marfan-Syndrom | 2210.05 |
| Marfan-Syndrom | 2310.05 |
| Marfan-Syndrom | 2410.01 |
| Marfan-Syndrom | 2510.05 |
| Marfan-Syndrom und andere Thorakale Aortenerkrankungen | 2810.05 |
| Masernvirus, Antigen-Nachweis | 3125.00 |
| Masernvirus, Ig oder IgG, ql | 3121.00 |
| Masernvirus, Ig oder IgG, qn | 3122.00 |
| Masernvirus, IgM, ql | 3123.00 |
| Masernvirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3126.00 |
| MELAS-Syndrom | 2120.02 |
| MELAS-Syndrom | 2220.02 |
| MELAS-Syndrom | 2320.02 |
| MELAS-Syndrom | 2420.02 |
| MELAS-Syndrom | 2520.02 |
| MELAS-Syndrom | 2820.02 |
| Mendelsche Erkrankung von Blut, Gerinnung oder Immunsystem bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2805.08 |
| Mendelsche Erkrankung von Blut, Gerinnung oder Immunsystem bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2805.09 |
| Mendelsche Erkrankung von Haut-, Bindegewebe- oder Knochen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2810.09 |
| Mendelsche Erkrankung von Haut-, Bindegewebe- oder Knochen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2810.10 |
| Mendelsche Erkrankungen betreffend Urogenitalsystem, Fertilität / Sterilität bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2845.03 |
| Mendelsche Erkrankungen betreffend Urogenitalsystem, Fertilität / Sterilität bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2845.04 |
| Mendelsche metabolische und endokrine Krankheiten bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2815.23 |
| Mendelsche metabolische und endokrine Krankheiten bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2815.24 |
| Mendelsche mitochondriale Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2820.06 |
| Mendelsche Neoplasien bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2825.07 |
| Mendelsche Neoplasien bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2825.08 |
| Mendelsche neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2830.17 |
| Mendelsche neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2830.18 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Mendelsche ophthalmologische Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2835.05 |
| Mendelsche ophthalmologische Erkrankungen bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2835.06 |
| Mendelsche Syndrome mit Störung des Wachstums bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11 bis 100 Gene | 2840.11 |
| Mendelsche Syndrome mit Störung des Wachstums bei Patienten mit Symptomen, für welche verschiedene Krankheiten aus dieser Gruppe in Frage kommen und entsprechend gesucht werden (Differentialdiagnostik); mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene | 2840.12 |
| MERRF-Syndrom | 2120.03 |
| MERRF-Syndrom | 2220.03 |
| MERRF-Syndrom | 2320.03 |
| MERRF-Syndrom | 2420.03 |
| MERRF-Syndrom | 2520.03 |
| MERRF-Syndrom | 2820.03 |
| Metanephrin plus Normetanephrin, frei und konjugiert | 1562.00 |
| Methioninsynthese bei angeborenen Methionin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1565.00 |
| Methionin-Synthesebestimmung bei Methionin- und Cobalamin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode mit Trennung von Substrat und Produkt | 1566.00 |
| Methotrexat, Blut | 1567.00 |
| Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T | 2105.06 |
| Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T | 2205.06 |
| Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T | 2305.06 |
| Methylmalonsäure (MMA) | 1568.00 |
| Methylmalonyl-CoA-Mutase bei Methylmalonsäure-Krankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt | 1569.00 |
| Microsporidien, mikroskopischer Nachweis | 3532.00 |
| Minimale Hemmkonzentration (MHK) mittels kommerzieller Methode, pro Antibiotikum | 3346.00 |
| Minimale Hemmkonzentration (MHK) mittels traditioneller Methode, pro Antibiotikum | 3345.00 |
| Minimale Hemmkonzentration (MHK) und minimale bakterizide Konzentration (MBK), pro Antibiotikum | 3347.00 |
| Mitochondriale DNA Erkrankung, andere | 2820.04 |
| Mitochondriale Zytopathien, andere | 2120.04 |
| Mitochondriale Zytopathien, andere | 2220.04 |
| Mitochondriale Zytopathien, andere | 2320.04 |
| Mitochondriale Zytopathien, andere | 2420.04 |
| Mitochondriale Zytopathien, andere | 2520.04 |
| Modifikation von menschlichen Nukleinsäuren vor anschließendem Amplifikations- und Detektionsprozess, z. B. Bisulfitmodifikation, whole genome amplification, Restriktionsverdau genomischer DNA inkl. Testgel und Zweischritt-Reverse Transkription, pro angewandtes Verfahren, je | 2022.00 |
| Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b und anderer foetalen Antigene | 2150.01 |
| Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b und anderer foetalen Antigene | 2150.02 |
| Die Bestätigung der foetalen Herkunft der DNA ist in die-ser Position inbegriffen. | |
| Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b, und anderer foetalen Antigene | 2250.01 |
| Molekulare Genotypisierung der foetalen erythrozytären Antigene (HEA) Rhesus D, K, Rhesus E, Rhesus C, Rhesus c, Kidd (a), der foetalen thrombozytären Antigene HPA-1a, HPA-5b, und anderer foetalen Antigene | 2350.01 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Molekulare Genotypisierung humaner erythrozytärer Antigene (human erythrocyte antigen HEA) | 2270.01 |
| Molekulare Genotypisierung humaner neutrophiler Antigene (human neutrophil antigen HNA) | 2270.03 |
| Molekulare Genotypisierung humaner thrombozytärer Antigene (human platelet antigen HPA) | 2270.02 |
| Molekulargenetische Aneuploidiebestimmung bei Verdacht auf Chromosomenanomalie oder molekulargenetische Geschlechtsbestimmung (QF-PCR) bei X-chromosomal vererbten Krankheiten, Schnelltest | 2350.02 |
| Mono- und Aglycano-Transferrin | 1570.00 |
| Morbus Wilson | 2115.17 |
| Morbus Wilson | 2215.17 |
| Morbus Wilson | 2315.17 |
| Morbus Wilson | 2515.16 |
| Morbus Wilson | 2815.16 |
| Mucopolysaccharidosen | 2115.18 |
| Mucopolysaccharidosen | 2215.18 |
| Mucopolysaccharidosen | 2315.18 |
| Mucopolysaccharidosen | 2515.17 |
| Mucopolysaccharidosen | 2815.17 |
| Multiple endokrine Neoplasien | 2125.04 |
| Multiple endokrine Neoplasien | 2225.04 |
| Multiple endokrine Neoplasien | 2325.04 |
| Multiple endokrine Neoplasien | 2425.04 |
| Multiple endokrine Neoplasien | 2525.04 |
| Multiple endokrine Neoplasien | 2825.04 |
| Mumpsvirus, Antigen-Nachweis | 3131.00 |
| Mumpsvirus, Ig oder IgG, ql | 3127.00 |
| Mumpsvirus, Ig oder IgG, qn | 3128.00 |
| Mumpsvirus, IgM, ql | 3129.00 |
| Mumpsvirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3132.00 |
| Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | 2130.06 |
| Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | 2230.06 |
| Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | 2330.09 |
| Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | 2430.04 |
| Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | 2530.06 |
| Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinstörungen | 2830.06 |
| Mycobacterium tuberculosis, In-vitro-Bestimmung der Freisetzung von Interferon-Gamma durch sensibilisierte Leukozyten nach Stimulation durch spezifische Antigene | 3453.00 |
| Mycobacterium tuberculosis-Komplex, Antibiogramm, pro Antibiotikum, bis maximal 5 | 3451.00 |
| Mycobacterium tuberculosis-Komplex, DNA-Sonde | 3447.00 |
| Mycobacterium tuberculosis-Komplex, Nukleinsäureamplifikation direkt inkl. Amplifikat-Nachweis, kumulierbar wenn verlangt | 3448.00 |
| Mycoplasma pneumoniae, IgG, qn | 3458.00 |
| Mycoplasma pneumoniae, IgM, ql | 3459.00 |
| Mycoplasma pneumoniae, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3456.00 |
| Mycoplasma spp (urogenital) und Ureaplasma spp (urogenital), Kultur | 3454.00 |
| Mycoplasma spp (urogenital) und Ureaplasma spp (urogenital), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3455.00 |
| Myeloproliferative Neoplasien | 2146.03 |
| Myeloproliferative Neoplasien | 2246.03 |
| Myeloproliferative Neoplasien | 2346.03 |
| Myeloproliferative Neoplasien | 2446.03 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Myeloproliferative Neoplasien | 2546.03 |
| Mykobakterien, Blutkultur oder Flüssigmedium allein | 3445.00 |
| Mykobakterien, Identifikation mittels Nukleinsäureamplifikation und Sequenzierung oder Hybridisierung | 3449.00 |
| Mykobakterien, Kultur, konventionelle Methode und Flüssigmedium | 3446.00 |
| Myoglobin | 1572.00 |
| Myotone Dystrophie Typ 1 und 2 | 2330.10 |
| Myotone Dystrophie Typ 1 und 2 | 2630.03 |
| Myotonia congenita Thomsen/Becker | 2130.07 |
| Myotonia congenita Thomsen/Becker | 2230.07 |
| Myotonia congenita Thomsen/Becker | 2330.11 |
| Myotonia congenita Thomsen/Becker | 2530.07 |
| Myotonia congenita Thomsen/Becker | 2830.07 |
| Myotubuläre Myopathien | 2130.08 |
| Myotubuläre Myopathien | 2230.08 |
| Myotubuläre Myopathien | 2330.12 |
| Myotubuläre Myopathien | 2530.08 |
| Myotubuläre Myopathien | 2830.08 |
| N-Acetyl-Beta-D-Glukosaminidase (NAG) | 1573.00 |
| Nachträgliche bioinformatische Auswertung von Sequenzierdaten inkl. Resultaterstellung für 1-10 Gene nach Hochdurchsatz-Sequenzierung (Positionen 28XX.XX) | 2870.00 |
| Nachträgliche bioinformatische Auswertung von Sequenzierdaten inkl. Resultaterstellung für 11-100 Gene nach Hochdurchsatz-Sequenzierung (Positionen 28XX.XX) | 2870.01 |
| Nachträgliche bioinformatische Auswertung von Sequenzierdaten inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene nach Hochdurchsatz-Sequenzierung (Positionen 28XX.XX) | 2870.02 |
| Nachweis eines bestimmten Bakteriums, nicht kumulierbar mit einer anderen bakteriologischen Kultur, negativ | 3340.00 |
| Nachweis eines bestimmten Bakteriums, nicht kumulierbar mit einer anderen bakteriologischen Kultur, positiv | 3341.00 |
| Natrium, qn, je Untersuchungsmaterial | 1574.00 |
| Natriuretisches Peptid (BNP, NT-proBNP) | 1576.00 |
| Neisseria gonorrhoeae, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3460.00 |
| Neopterin | 1577.00 |
| Neugeborenen-Screening auf Phenylketonurie, Galaktosämie, Biotinidasemangel, Adrenogenitales Syndrom, Kongenitale Hypothyreose, Medium-Chain-AcylCoAdehydrogenase (MCAD)-Mangel, zystische Fibrose, Ahornsirupkrankheit (MSUD), Glutarazidurie Typ 1 (GA-1) und die schweren angeborenen Immundefekte | 1368.00 |
| Neurofibromatose Typ I | 2110.06 |
| Neurofibromatose Typ I | 2210.06 |
| Neurofibromatose Typ I | 2310.06 |
| Neurofibromatose Typ I | 2410.02 |
| Neurofibromatose Typ I | 2510.06 |
| Neurofibromatose Typ I | 2610.01 |
| Neurofibromatose Typ I | 2810.06 |
| Neurofibromatose Typ II | 2110.07 |
| Neurofibromatose Typ II | 2210.07 |
| Neurofibromatose Typ II | 2310.07 |
| Neurofibromatose Typ II | 2410.03 |
| Neurofibromatose Typ II | 2510.07 |
| Neurofibromatose Typ II | 2810.07 |
| Neuroleptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1578.00 |
| Neuroleptika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1579.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Neuroleptika der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1580.00 |
| Neuronen-spezifische Enolase (NSE) | 1581.00 |
| Nicht invasiver pränataler Test (non invasive prenatal test NIPT) aus freier fötaler DNA aus mütterlichem Blut, nur für die Trisomien 21, 18 und 13, pauschal | 2950.10 |
| Nicht-tuberkulöse Mykobakterien, Antibiogramm, pro Antibiotikum, bis maximal 10 | 3452.00 |
| Nicht-tuberkulöse Mykobakterien, DNA-Sonde | 3450.00 |
| Nickel mittels AAS | 1582.00 |
| Non-Hodgkin Lymphome | 2146.05 |
| Non-Hodgkin Lymphome | 2246.05 |
| Non-Hodgkin Lymphome | 2346.05 |
| Non-Hodgkin Lymphome | 2446.05 |
| Non-Hodgkin Lymphome | 2546.05 |
| Norovirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3132.10 |
| Norrie-Syndrom | 2135.03 |
| Norrie-Syndrom | 2235.03 |
| Norrie-Syndrom | 2335.03 |
| Norrie-Syndrom | 2435.03 |
| Norrie-Syndrom | 2535.03 |
| Norrie-Syndrom | 2835.03 |
| Okkultes Blut, pro Primärprobe | 1583.00 |
| Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | 2115.19 |
| Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | 2215.19 |
| Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | 2315.19 |
| Ornithin-Transcarbamylase-Mangel | 2515.18 |
| Orotat mittels HPLC | 1586.00 |
| Osmolalität | 1587.00 |
| Osmotische Resistenz der Erythrozyten | 1588.00 |
| Osteocalcin | 1589.00 |
| Osteogenesis imperfecta | 2110.08 |
| Osteogenesis imperfecta | 2210.08 |
| Osteogenesis imperfecta | 2310.08 |
| Osteogenesis imperfecta | 2410.04 |
| Osteogenesis imperfecta | 2510.08 |
| Osteogenesis imperfecta | 2810.08 |
| Oxalat | 1590.00 |
| Oxymetrieblock: Oxyhämoglobin, Carboxyhämoglobin, Methämoglobin | 1591.00 |
| Pankreasspezifische Amylase | 1592.00 |
| Pankreolauryl-Test | 1593.00 |
| Pankreozymin-Sekretintest inkl. Bikarbonat- und Enzymbestimmungen in mindestens 4 Proben | 1594.00 |
| Papillomavirus, humanes (HPV), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, sowie Typisierung | 3136.00 |
| Papillomvirus-Genomnachweis (Nachweis der Gruppe) | 3133.00 |
| Paracoccidioides brasiliensis, Ig, qn | 3461.00 |
| Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3, Isolierung mittels Kurzkultur | 3140.00 |
| Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3141.00 |
| Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3, Antigen-Nachweis | 3139.00 |
| Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3, Ig oder IgG, qn | 3137.00 |
| Parasiten, Identifikation | 3503.00 |
| Parasiten, kompletter Nachweis, nativ, Fixation und Färbung, Anreicherung | 3501.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Parasiten, mikroskopischer Nachweis im Punktat | 3502.00 |
| Parasiten, mikroskopischer Nachweis, z. B. Klebestreifenmethode, nativ | 3500.00 |
| Parasiten, Nachweis im Gewebe nach Isolierung oder Anreicherung oder im histologischen Präparat | 3504.00 |
| Parasitennachweis in vivo (z.B. Inokulationsversuch mit Nagetieren, xenodiagnostische Verfahren mit Raubwanzen), kumulierbar | 3564.00 |
| Parathormon (PTH) | 1595.00 |
| Parathormon Related Peptide (PTHrP) | 1596.00 |
| Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3146.00 |
| Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, Ig oder IgG, ql | 3142.00 |
| Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, Ig oder IgG, qn | 3143.00 |
| Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, IgM, ql | 3144.00 |
| Pearson-Syndrom | 2120.05 |
| Pearson-Syndrom | 2220.05 |
| Pearson-Syndrom | 2320.05 |
| Pearson-Syndrom | 2420.05 |
| Pearson-Syndrom | 2520.05 |
| Pearson-Syndrom | 2820.05 |
| Penetrationstest | 1597.00 |
| Peritoneal-Dialyse, inkl. Anaerobier, negativ | 3315.00 |
| Peritoneal-Dialyse, inkl. Anaerobier, positiv | 3316.00 |
| pH Bestimmung im Magensaft bzw. in Transsudaten und Exsudaten | 1598.00 |
| Pharmakogenetische Analyse | 2150.10 |
| Pharmakogenetische Analyse | 2250.10 |
| Pharmakogenetische Analyse | 2271.01 |
| Pharmakogenetische Analyse | 2547.01 |
| Phosphat, qn, je Untersuchungsmaterial | 1601.00 |
| Pilznachweis mittels kommerzieller Medien | 3353.00 |
| Pilznachweis, Blutkultur, auf Verlangen, negativ | 3354.00 |
| Pilznachweis, Blutkultur, auf Verlangen, positiv | 3355.00 |
| Pilznachweis, nicht kumulierbar mit einer anderen mykologischen Kultur, negativ | 3351.00 |
| Pilznachweis, nicht kumulierbar mit einer anderen mykologischen Kultur, positiv | 3352.00 |
| Plasmin/Antiplasmin-Komplex (PAP) | 1603.00 |
| Plasminogen, funktionell | 1604.00 |
| Plasminogen, immunologisch | 1605.00 |
| Plasminogen-Aktivator-Inhibitor (PAI), funktionell | 1606.00 |
| Plasminogen-Aktivator-Inhibitor (PAI), immunologisch | 1607.00 |
| Plasmodium sp. und andere Hämatozoen, mikroskopischer Nachweis, mindestens zwei Ausstriche und dicker Tropfen | 3533.00 |
| Plasmodium sp., Antigen-Schnelltest | 3535.00 |
| Plasmodium sp., Ig, qn | 3534.00 |
| Pneumocystis jirovecii, Nachweis | 3462.00 |
| Poliovirus, Antigen-Nachweis | 3149.00 |
| Poliovirus, Identifizierung/Typisierung | 3150.00 |
| Poliovirus, Immunität mittels Neutralisationstest, pro Typ | 3147.00 |
| Poliovirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3152.00 |
| Polymorphismusbestimmung bei Chimärismusüberwachung nach Stammzelltransplantation, pro Zell-Population, je | 2346.06 |
| Polyomavirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3155.00 |
| Polyomavirus, elektronenmikroskopischer Nachweis | 3153.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | 2125.05 |
| Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | 2225.05 |
| Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | 2325.05 |
| Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | 2425.05 |
| Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | 2525.05 |
| Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC | 2825.05 |
| Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | 2145.02 |
| Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | 2245.02 |
| Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | 2345.02 |
| Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | 2445.02 |
| Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | 2545.02 |
| Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2) | 2845.02 |
| Porphobilinogen, ql, Urin | 1609.00 |
| Porphobilinogen, qn, Urin | 1610.00 |
| Porphyrien | 2115.20 |
| Porphyrien | 2215.20 |
| Porphyrien | 2315.20 |
| Porphyrien | 2515.19 |
| Porphyrien | 2815.19 |
| Porphyrine, gesamt, qn, mittels Photometrie, Urin | 1613.00 |
| Porphyrinprofil, mittels HPLC, mindestens drei Metaboliten, qn, je Untersuchungsmaterial | 1611.00 |
| Poxvirus, elektronenmikroskopischer Nachweis | 3156.00 |
| Prader-Willi-Syndrom | 2840.05 |
| Prader-Willy-Syndrom | 2140.05 |
| Prader-Willy-Syndrom | 2240.05 |
| Prader-Willy-Syndrom | 2340.05 |
| Prader-Willy-Syndrom | 2440.05 |
| Prader-Willy-Syndrom | 2540.05 |
| Präkallikrein | 1614.00 |
| Präsenztaxe pro Auftrag und pro Tag anwendbar bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf sowie im Fremdauftrag durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV , Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV und von der Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV pro Auftrag und pro Tag ebenfalls anwendbar bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf durch (Spital)- Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV Definition des Auftrags siehe Position 4700.00 | 4707.00 |
| Prealbumin (Transthyretin) | 1615.00 |
| Pregnandiol | 1616.00 |
| Pregnantriol oder Pregnantriolon | 1617.00 |
| Procalcitonin, qn, sensitive Methode (<0.1µg/l) | 1619.00 |
| Progesteron | 1620.00 |
| Prokollagen | 1622.00 |
| Prolaktin (PRL) | 1623.00 |
| Propionat-Inkorporation in intakten kultivierten Zellen bei Propionsäure-Stoffwechselkrankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode ohne eigentliche Trennung von Substrat und Produkt | 1624.00 |
| Propionyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1625.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Prostata spezifisches Antigen (PSA) | 1626.00 |
| Prostata spezifisches Antigen (PSA), freies, nur in Kombination mit einem Gesamt-PSA zwischen 3-10 µg/l | 1627.00 |
| Protein C, funktionell | 1629.00 |
| Protein C, immunologisch | 1630.00 |
| Protein S, freies, funktionell | 1631.00 |
| Protein S, freies, immunologisch | 1632.00 |
| Protein S, total, immunologisch | 1633.00 |
| Protein, gesamt, Blut/Plasma/Serum | 1634.00 |
| Protein, gesamt, in einer weiteren Körperflüssigkeit | 1635.00 |
| Protein-Elektrophorese | 1636.00 |
| Protein-Elektrophorese nach Anreicherung | 1637.00 |
| Prothrombin-Fragmente F 1+2 | 1638.00 |
| Protoporphyrin, freies, in Erythrozyten | 1639.00 |
| Protozoen, mikroskopischer Nachweis nach Fixation mit MIF oder SAF | 3536.00 |
| Punktion, inkl. Anaerobier, negativ | 3317.00 |
| Punktion, inkl. Anaerobier, positiv | 3318.00 |
| Pyridinolin und/oder Desoxypyridinolin, mittels HPLC | 1265.10 |
| Pyruvat | 1642.00 |
| Pyruvat-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt | 1643.00 |
| Pyruvatkinase in Erythrozyten | 1644.00 |
| Quantitative Bakteriologie, andere Materialien als Urin, kumulierbar | 3344.00 |
| Quecksilber mittels AAS | 1645.00 |
| Rachenabstrich/Angina, Beta-hämolyisierende Streptokokken, Kultur, negativ | 3319.00 |
| Rachenabstrich/Angina, Beta-hämolyisierende Streptokokken, Kultur, positiv | 3320.00 |
| Reihen-Hybridisierung in situ oder / und genomisch (Chromosomale Microarray-Analyse), maligne Hämopathien, pauschal für 8 oder mehr Sonden | 2018.07 |
| Renin | 1646.00 |
| Reptilase-Zeit | 1647.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), Antigen-Nachweis | 3159.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), Ig oder IgG, qn | 3157.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), Nachweis mittels Kurzkultur | 3160.00 |
| Respiratory Syncytial Virus (RSV), RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3161.00 |
| Retikulozyten, automatisiert, qn | 1649.00 |
| Retikulozyten, qn, inkl. Heinz-Körper-Nachweis, ql, manuelle mikroskopische Bestimmung | 1648.00 |
| Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | 2135.04 |
| Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | 2235.04 |
| Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | 2335.04 |
| Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | 2435.04 |
| Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | 2535.04 |
| Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen | 2835.04 |
| Retinoblastom, Gen RB1 | 2125.06 |
| Retinoblastom, Gen RB1 | 2225.06 |
| Retinoblastom, Gen RB1 | 2325.06 |
| Retinoblastom, Gen RB1 | 2425.06 |
| Retinoblastom, Gen RB1 | 2525.06 |
| Retinoblastom, Gen RB1 | 2825.06 |
| Retinolbindendes Protein | 1650.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Reverse Triiodthyronin (rT3) | 1652.00 |
| Rhesus-Phänotyp gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018 | 1653.00 |
| Rheumafaktoren, qn mittels Nephelometrie oder Turbidimetrie oder sq mittels Agglutination | 1654.00 |
| Rickettsia, Fleckfieber, Ig oder IgG, qn | 3463.00 |
| Rickettsia, Fleckfieber, IgM, qn | 3464.00 |
| Rickettsia, Typhus, Ig oder IgG, qn | 3465.00 |
| Rickettsia, Typhus, IgM, qn | 3466.00 |
| Rotavirus, Antigen-Nachweis | 3163.00 |
| Rotavirus, elektronenmikroskopischer Nachweis | 3164.00 |
| Rotavirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3165.00 |
| Rubellavirus, Antigen-Nachweis | 3171.00 |
| Rubellavirus, Ig oder IgG, qn | 3167.00 |
| Rubellavirus, IgM, ql | 3168.00 |
| Rubellavirus, IgM-Bestätigung | 3169.00 |
| Rubellavirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3173.00 |
| Rubinstein-Taybi-Syndrom | 2140.06 |
| Rubinstein-Taybi-Syndrom | 2240.06 |
| Rubinstein-Taybi-Syndrom | 2340.06 |
| Rubinstein-Taybi-Syndrom | 2440.06 |
| Rubinstein-Taybi-Syndrom | 2540.06 |
| Rubinstein-Taybi-Syndrom | 2840.06 |
| Salmonella, mindestens 4 Antigene (Gruppe A, B, C, D), Ig, qn | 3467.00 |
| Säure Hämolyse (Ham-Test) | 1656.00 |
| Säuren, organische, ql | 1657.00 |
| Säuren, organische, qn | 1658.00 |
| Schistosoma sp., Ig, qn, Bestätigungstest | 3541.00 |
| Schistosoma sp., Ig, qn, Suchtest | 3539.00 |
| Schistosoma sp., mikroskopischer Nachweis von Eiern im Urin | 3542.00 |
| SCID | 2105.07 |
| SCID | 2205.07 |
| SCID | 2305.07 |
| SCID | 2505.04 |
| SCID | 2805.04 |
| Sedativa/Hypnotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1660.00 |
| Sedativa/Hypnotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1661.00 |
| Sedativa/Hypnotika der SL/ALT, immunologisch, Blut | 1662.00 |
| Sedativa/Hypnotika der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin | 1663.00 |
| Sediment, mikroskopische Untersuchung | 1664.00 |
| Selen mittels AAS | 1665.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease) mit bioin-formatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 1-10 Gene, welche folgende Kriterien aufweist:</p> <p>a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich</p> | 2860.01 |
| <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease) mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für 11-100 Gene, welche folgende Kriterien aufweist:</p> <p>a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich</p> | 2860.02 |
| <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease) mit bioinformatischer Auswertung inkl. Resultaterstellung für über 100 Gene, welche folgende Kriterien aufweist:</p> <p>a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich</p> | 2860.03 |
| <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist:</p> <p>a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich</p> | 2360.00 |
| <p>Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist:</p> <p>a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich</p> | 2460.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist: a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | 2560.00 |
| Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist: a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | 2660.00 |
| Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), G welche folgende Kriterien aufweist: a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | 2260.00 |
| Seltene genetische Krankheit (Orphan Disease), welche folgende Kriterien aufweist: a. Genbasierte Prävalenz der Krankheit 1:2000 oder seltener b. Monogene Krankheit mit einem Eintrag in OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) c. Die genetische Krankheit beeinträchtigt eindeutig die Gesundheit d. Die klinisch-genetische Verdachtsdiagnose ist klar umschrieben e. Die molekulargenetische Analyse ist diagnostisch (nicht präsymptomatisch oder prädiktiv, keine Polymorphismen für Prädisposition) f. Die diagnostische Sensitivität (Mutationserfassungsrate) zum spezifischen Nachweis der seltenen Krankheit, insbesondere bei ausgeprägter Heterogenität, liegt in einem akzeptablen Bereich | 2160.00 |
| Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme | 1666.00 |
| Sequenzierung erythrozytärer Antigenen (human erythrocyte antigen HEA) | 2550.01 |
| Serotonin in Thrombozyten | 1667.00 |
| Sexualhormonbindendes Globulin (SHBG) | 1668.00 |
| Sichelzellanämie | 2105.08 |
| Sichelzellanämie | 2205.08 |
| Sichelzellanämie | 2305.08 |
| Sichelzellanämie | 2405.08 |
| Sichelzellanämie | 2505.05 |
| Sichelzellanämie | 2805.05 |
| Sichelzell-Test | 1669.00 |
| Sideroblasten, Färbung und Zählung inkl. Beurteilung | 1670.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Smith-Magenis-Syndrom | 2140.07 |
| Smith-Magenis-Syndrom | 2240.07 |
| Smith-Magenis-Syndrom | 2340.07 |
| Smith-Magenis-Syndrom | 2440.07 |
| Smith-Magenis-Syndrom | 2540.07 |
| Smith-Magenis-Syndrom | 2840.07 |
| Somatomedin C (IGF-1) | 1671.00 |
| Sperma, Kultur, qn, ohne Mycoplasma, Ureaplasma, negativ | 3322.00 |
| Sperma, Kultur, qn, ohne Mycoplasma, Ureaplasma, positiv | 3323.00 |
| Spermiennachweis nach Vasektomie, Nativsediment | 1673.00 |
| Spermiozytogramm, Beurteilung von pH, Viskosität, Zellzahl, Motilität, Motilitätsverminderung, Vitalität, Morphologie, Fremdzellenelemente, inkl. verschiedene Färbungen | 1674.00 |
| Spezielle bakterielle Resistenz- oder Pathogenitätsfaktoren (Bsp. MRSA, Rifampicin-Resistenz etc.), Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3349.00 |
| Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze) | 3358.00 |
| Spezielle Mikroskopie, Nativpräparat (Dunkelfeld, Polarisations, Phasenkontrast) | 1675.00 |
| Spezifisches Gewicht, Dichte | 1676.00 |
| Spezifisches IgE oder IgG, Einzelallergene oder Allergenmischungen ohne Unterscheidung einzelner spezifischer IgE/IgG, qn, bis 4 spezifische IgE/IgG pro Patientenprobe, je | 1446.10 |
| Spezifisches IgE oder IgG, Einzelallergene, qn, 5. bis Gesamttotal von maximal 20 spezifische IgE/IgG pro Patientenprobe, je | 1444.10 |
| Spezifisches IgE, Multiallergen-Screening mit Unterscheidung einzelner spezifischer IgE, pauschal | 1445.10 |
| Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | 2130.09 |
| Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | 2230.09 |
| Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | 2330.13 |
| Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | 2430.05 |
| Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | 2530.09 |
| Spinale Muskelatrophien Typ 1-3 | 2830.09 |
| Spinobulbäre Muskelatrophie Kennedy | 2330.14 |
| Spino-cerebelläre Ataxien: Nachweis einer Repeat-Expansionsmutation, pro untersuchten Ataxie-Typ | 2330.15 |
| Spino-cerebelläre Ataxien: Nachweis einer Repeat-Expansionsmutation, pro untersuchten Ataxie-Typ | 2630.04 |
| Sporothrix schenckii, Ig, qn | 3468.00 |
| Sputum/Bronchialsekret, negativ | 3324.00 |
| Sputum/Bronchialsekret, positiv | 3325.00 |
| Squamous Cell Carcinoma (SCC) | 1677.00 |
| Stammzellkulturen | 1678.00 |
| Steroide, ql mittels Massenspektrometrie, Urin | 1679.00 |
| Steroid-Sulfatase-Mangel | 2115.21 |
| Steroid-Sulfatase-Mangel | 2215.21 |
| Steroid-Sulfatase-Mangel | 2315.21 |
| Steroid-Sulfatase-Mangel | 2515.20 |
| Steroid-Sulfatase-Mangel | 2815.20 |
| Streptococcus pneumoniae, Antigen-Nachweis, ql, Urin | 3476.00 |
| Streptococcus, Anti-DNAse B, qn | 3471.00 |
| Streptococcus, Antihyaluronidase, qn | 3472.00 |
| Streptococcus, Antistreptolysin, qn | 3470.00 |
| Streptococcus, Beta-hämolyisierend, Gruppe A, Schnelltest | 3469.00 |
| Streptococcus, Beta-hämolyisierend, Gruppe B, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3475.00 |
| Streptococcus, Beta-hämolyisierend, Gruppe B, Selektivkultur, negativ | 3473.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Streptococcus, Beta-hämolyisierend, Gruppe B, Selektivkultur, positiv | 3474.00 |
| Strongyloides stercoralis, Ig, qn | 3543.00 |
| Stuhl, Salmonellen, Shigellen, Campylobacter, negativ | 3326.00 |
| Stuhl, Salmonellen, Shigellen, Campylobacter, positiv | 3327.00 |
| Stuhlfett | 1681.00 |
| Suchtstoffe der Analysenliste (Amphetamine, Barbiturate, Benzodiazepine, Cocain, Cannabis, Lysergsäurediethylamid, Methadon, Methaqualon, Opiate, Phencyclidin), Suchanalytik, einfache chromatographische Methoden | 1685.00 |
| Suchtstoffe, Bestätigungsanalytik, ql, GC/HPLC-Verfahren mit oder ohne massenspektrometrische Detektion, je Untersuchungsmaterial | 1683.10 |
| Suchtstoffe, Screening, Urin, 1. bis 4 Suchtstoff, pro Suchtstoff | 1686.00 |
| Suchtstoffe, Screening, Urin, 5. bis maximal 10. Suchtstoff, pro Suchtstoff | 1687.00 |
| Sucrose-Lyse-Test | 1688.00 |
| Sulfat, Blut oder Urin | 1689.00 |
| Sulfhämoglobin | 1690.00 |
| Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | 2140.08 |
| Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | 2240.08 |
| Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | 2340.08 |
| Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | 2440.08 |
| Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | 2540.08 |
| Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a | 2840.08 |
| Taenia solium, Zystizerkose, Ig, qn | 3544.00 |
| Taenia solium, Zystizerkose, Ig, qn, Westernblot | 3545.00 |
| Telopeptide | 1691.00 |
| Testikuläre Feminisierung | 2115.22 |
| Testikuläre Feminisierung | 2215.22 |
| Testikuläre Feminisierung | 2315.22 |
| Testikuläre Feminisierung | 2515.21 |
| Testikuläre Feminisierung | 2815.21 |
| Testosteron, freies | 1693.00 |
| Testosteron, qn, je Untersuchungsmaterial total | 1694.00 |
| Tetanus-Toxin (Maus) | 3477.00 |
| Thalassämien | 2105.09 |
| Thalassämien | 2205.09 |
| Thalassämien | 2305.09 |
| Thalassämien | 2405.09 |
| Thalassämien | 2505.06 |
| Thalassämien | 2805.06 |
| Thallium mittels AAS | 1695.00 |
| Theophyllin, Blut | 1696.00 |
| Thiocyanat, Blut | 1697.00 |
| Thrombin/Antithrombin-III-Komplex (TAT) | 1698.00 |
| Thrombinzeit | 1699.00 |
| Thromboplastinzeit nach Quick/INR | 1700.00 |
| Thrombozyten-Aggregation, plättchenreiches Plasma/Vollblut mit drei Aktivatoren in 1 bis 2 Konzentrationen | 1703.00 |
| Thrombozyten-Aggregation, plättchenreiches Plasma/Vollblut, Zuschlag für jeden weiteren Aktivator | 1704.00 |
| Thrombozyten-Alloantikörper gegen Thrombozyten des Kindsvaters | 1705.00 |
| Thrombozyten-Alloantikörper Spezifizierung mit Test-Panel | 1706.00 |
| Thrombozyten-Alloantikörper Suchtest | 1707.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Thrombozyten-Ausbreitung | 1708.00 |
| Thrombozyten-Auto- und Alloantikörper auf Zellen und im Serum | 1709.00 |
| Thrombozytenglobaltest mittels Kollagen/ADP | 1710.00 |
| Thrombozytenglobaltest mittels Kollagen/Epinephrin | 1711.00 |
| Thrombozyten-Retention | 1712.00 |
| Thrombozyten-Typisierung, pro Antigen | 1713.00 |
| Thrombozyten-Verträglichkeitsprüfung, pro getestetes Plättchenkonzentrat | 1714.00 |
| Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung | 1715.00 |
| Thyreoglobulin | 1717.00 |
| Thyreotropin (TSH), qn, (Bei TRH-Stimulationstests kann die Leistung 2-mal verrechnet werden) | 1718.10 |
| Thyroxin, freies (FT4) | 1720.00 |
| Thyroxin, total (T4) | 1721.00 |
| Thyroxinbindendes Globulin (TBG) | 1722.00 |
| Tissue Polypeptide Antigen (TPA) | 1723.00 |
| Tissue-type Plasminogen Aktivator (t-PA), funktionell | 1724.00 |
| Tissue-type Plasminogen Aktivator (t-PA), immunologisch | 1725.00 |
| Titer pro Zelle, bei klinisch relevanten Kälteagglutininen (Neugeborene, Erwachsene, usw.), maximal 10 | 1726.00 |
| Tollwutvirus, Antigen-Nachweis | 3175.00 |
| Tollwutvirus, Immunität mittels Neutralisationstest | 3174.00 |
| Tollwutvirus, Isolierung auf Zellkulturen, 1 Zelltyp oder Tierversuch | 3176.00 |
| Toxocara sp., Ig, ql | 3546.00 |
| Toxoplasma gondii, Ig oder IgG, qn | 3549.00 |
| Toxoplasma gondii, IgA, ql | 3555.00 |
| Toxoplasma gondii, IgG-Avidität | 3550.00 |
| Toxoplasma gondii, IgM, ql | 3553.00 |
| Toxoplasma gondii, immunologisches Mutter-Kind-Profil mittels Elektrophorese, IgG oder IgM, pro Isotyp | 3551.00 |
| Toxoplasma gondii, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3556.00 |
| Traditionelle Mikroskopie, Färbung inbegriffen (Gram, Giemsa, Methylenblau, etc.) | 3357.00 |
| Transferrin | 1729.00 |
| Treponema, Ig oder IgG, FTA/EIA, qn | 3478.00 |
| Treponema, IgM, FTA/EIA, ql | 3480.00 |
| Treponema, RPR/VDRL-Test, qn | 3482.00 |
| Treponema, TPHA/TPPA, qn | 3481.00 |
| Treponemen, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3483.00 |
| Trichinella spiralis, Ig oder IgG, qn | 3557.00 |
| Tricyclische Antidepressiva, ql, Blut/Urin | 1730.00 |
| Triglyceride | 1731.00 |
| Triiodthyronin, freies (FT3) | 1732.00 |
| Triiodthyronin, total (T3) | 1733.00 |
| Tropheryma whipplei, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis | 3484.00 |
| Troponin, T oder I, qn, mittels Immunoassay | 1734.00 |
| Trypanosoma brucei, afrikanische Trypanosomose, Ig, qn | 3558.00 |
| Trypanosoma cruzi, amerikanische Trypanosomose, Ig, qn | 3559.00 |
| Trypanosomen und Mikrofilarien, mikroskopischer Nachweis nach Anreicherung | 3560.00 |
| Tryptase | 1737.00 |
| Ueberwachungskulturen, pro Material, negativ | 3328.00 |
| Ueberwachungskulturen, pro Material, positiv | 3329.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Urat | 1738.00 |
| Urin, Eintauch-Objektträger, Bearbeitung einer positiven Kultur | 3331.00 |
| Urin, Eintauch-Objektträger, negativ oder positiv | 3330.00 |
| Urin, nativ oder konserviert inkl. Keimzählung, negativ | 3332.00 |
| Urin, nativ oder konserviert inkl. Keimzählung, positiv | 3333.00 |
| Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie | 1739.00 |
| Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter | 1740.00 |
| Vagina/Zervix/Urethra, ohne Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, negativ | 3334.00 |
| Vagina/Zervix/Urethra, ohne Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, positiv | 3335.00 |
| Vanillinmandelsäure (VMA) | 1742.00 |
| Varizella-Zoster-Virus, Antigen-Nachweis | 3182.00 |
| Varizella-Zoster-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql | 3184.00 |
| Varizella-Zoster-Virus, Ig oder IgG, ql | 3177.00 |
| Varizella-Zoster-Virus, Ig oder IgG, qn | 3178.00 |
| Varizella-Zoster-Virus, IgA, ql | 3180.00 |
| Varizella-Zoster-Virus, IgM, ql | 3179.00 |
| Varizella-Zoster-Virus, Isolierung mittels Kurzkultur | 3183.00 |
| Vaso-aktives intestinales Peptid (VIP) | 1743.00 |
| Verträglichkeitsprobe mittels Kreuzprobe gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018, pro Erythrozytenkonzentrat | 1744.00 |
| Verträglichkeitsprobe: Type and Screen, AB/D-Kontrolle gemäss Referenzdokument "Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben", Empfehlungen der SVTM und der B-CH SRK für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an Pateientenblutproben, 7. Fassung vom 01.02.2018, pro Erythrozytenkonzentrat | 1745.00 |
| Virus-Isolierung auf Zellkulturen, kumulierbar falls Kultur positiv | 3000.00 |
| Viskosität | 1746.00 |
| Vitamin A bzw. Retinol | 1747.00 |
| Vitamin B1 | 1748.00 |
| Vitamin B12 bzw. Cyanocobalamin | 1749.00 |
| Vitamin B2 | 1750.00 |
| Vitamin B6, Direktbestimmung | 1751.00 |
| Vitamin C bzw. Ascorbat | 1752.00 |
| Vitamin E bzw. Alpha-Tocopherol | 1755.00 |
| Vitamin K1 | 1756.00 |
| Vitamin PP bzw. Niacin | 1757.00 |
| Von Willebrand-Faktor, funktionell | 1758.00 |
| Von Willebrand-Faktor, immunologisch | 1759.00 |
| Von Willebrand-Faktor, Multimerenanalytik, Plasma/Thrombozyten | 1760.00 |
| Wachstumshormon bzw. human growth hormone (HGH) | 1761.00 |
| Wachstumshormon-Mangel | 2115.23 |
| Wachstumshormon-Mangel | 2215.23 |
| Wachstumshormon-Mangel | 2315.23 |
| Wachstumshormon-Mangel | 2515.22 |
| Wachstumshormon-Mangel | 2815.22 |
| Washing Swim Up Test/Percoll-Test | 1762.00 |
| Williams-Beuren-Syndrom | 2140.09 |
| Williams-Beuren-Syndrom | 2240.09 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Williams-Beuren-Syndrom | 2340.09 |
| Williams-Beuren-Syndrom | 2440.09 |
| Williams-Beuren-Syndrom | 2540.09 |
| Williams-Beuren-Syndrom | 2840.09 |
| Wiskott-Aldrich-Syndrom | 2105.10 |
| Wiskott-Aldrich-Syndrom | 2205.10 |
| Wiskott-Aldrich-Syndrom | 2305.10 |
| Wiskott-Aldrich-Syndrom | 2505.07 |
| Wiskott-Aldrich-Syndrom | 2805.07 |
| Wolf-Hirschhorn-Syndrom | 2140.10 |
| Wolf-Hirschhorn-Syndrom | 2240.10 |
| Wolf-Hirschhorn-Syndrom | 2340.10 |
| Wolf-Hirschhorn-Syndrom | 2440.10 |
| Wolf-Hirschhorn-Syndrom | 2540.10 |
| Wolf-Hirschhorn-Syndrom | 2840.10 |
| Wunden, oberflächliche, negativ | 3336.00 |
| Wunden, oberflächliche, positiv | 3337.00 |
| Wunden, tiefe, inkl. Anaerobier, negativ | 3338.00 |
| Wunden, tiefe, inkl. Anaerobier, positiv | 3339.00 |
| Wurmeier, Identifikation | 3562.00 |
| Xylose | 1763.00 |
| Yersinia spp., IgA, qn | 3487.00 |
| Yersinia spp., IgG, qn | 3485.00 |
| Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) | 2145.03 |
| Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) | 2245.03 |
| Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) | 2345.03 |
| Zell- oder Gewebekultur und Chromosomenpräparation, konstitutioneller Karyotyp | 2000.00 |
| Zellkultur und Chromosomenpräparation, maligne Hämopathien, bis 3 Kulturbedingungen mit oder ohne Synchronisierung | 2008.00 |
| Zellkultur und Chromosomenpräparation, maligne Hämopathien, Zuschlag für zusätzliche Kultur- oder Synchronisierungsbedingungen, pro Bedingung | 2009.00 |
| Zellzählung sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten | 1766.00 |
| Zink mittels AAS | 1767.00 |
| Zirkulierende Immunkomplexe (Clq-Bindung), qn | 1463.10 |
| Zitrat | 1769.00 |
| Zusätzlicher Nachweis eines bestimmten Keimes wenn ausdrücklich verlangt, negativ | 3342.00 |
| Zusätzlicher Nachweis eines bestimmten Keimes wenn ausdrücklich verlangt, positiv | 3343.00 |
| Zuschlag für aufwendige molekulargenetische Resultaterstellung zu Händen der verordnenden Ärzte inkl. Risikoberechnungen, prognostische Aussagen, Vorschläge für weiteres Prozedere, Literaturangaben. | 2910.00 |
| Zuschlag für aufwendige zytogenetische Resultaterstellung zu Händen der verordnenden Ärzte inkl. Risikoberechnungen, prognostische Aussagen, Vorschläge für weiteres Prozedere, Literaturangaben; konstitutioneller Karyotyp oder maligne Hämopathien | 2020.00 |

| Bezeichnung | Pos. Nr. |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| Zuschlag für die zusätzliche Untersuchung von gesunden und/oder betroffenen Familienangehörigen eines Indexpatienten oder eines ungeborenen Kindes, die notwendig ist zum a) indirekten Nachweis einer nicht charakterisierbaren, familiären Mutation durch Kopplungsuntersuchung (Linkage-Analyse) b) direkten Nachweis von Mutationen, falls eine Probenentnahme bei Betroffenen nicht möglich oder zumutbar ist pro untersuchte Person und Markersystem/ Zielsequenz (Einzel- bzw. Multiplexansatz), je Die Kosten gehen zu Lasten des Versicherers des Indexpatienten bzw. der Schwangeren. | 2920.00 |
| Zuschlag für Entnahme zu Hause, im Umkreis von 3 km; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV | 4703.00 |
| Zuschlag für jede Analyse, die das Suffix C aufweist Anwendbar für: - Analysen der Ziffer 5.1.2.2.2 „Ergänzende Analysen“ - Analysen der Ziffer 5.1.3 „Analysen für Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln“ - Analysen der Ziffer 5.1.2.3 „Analysen für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV und für Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV“, in Verbindung mit der Prä-senztaxe nach 4707.00 - Analysen der Ziffer 5.1.2.4 „Analysen für die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV“, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 - Analysen bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf durch (Spital)-Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 | 4707.10 |
| Zuschlag für jede Analyse, die kein Suffix C aufweist Anwendbar für: - Analysen der Ziffer 5.1.2.2.2 „Ergänzende Analysen“ - Analysen der Ziffer 5.1.3 „Analysen für Ärzte oder Ärztinnen mit bestimmten Weiterbildungstiteln“ - Analysen der Ziffer 5.1.2.3 „Analysen für die Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b KVV und für Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV“, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 - Analysen der Ziffer 5.1.2.4 „Analysen für die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV“, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 - Analysen bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf durch (Spital)-Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV, in Verbindung mit der Präsenztaxe nach 4707.00 | 4707.20 |
| Zuschlag für jeden weiteren km; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV | 4704.00 |
| Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei molekulargenetischen pränatalen Untersuchungen: manuelle Reinigung von Biopsiematerial, zusätzliche Nukleinsäureextraktion von elterlichem Blut, Kontaminationskontrolle mittels Mikrosatellitenanalyse. Die postnatale Nachkontrolle als Qualitätsmanagement ist bereits inbegriffen. | 2900.00 |
| Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei zytogenetischen pränatalen Untersuchungen: manuelle Reinigung von Biopsiematerial, Kontaminationskontrolle mittels Mikrosatellitenanalyse, Doppel- oder Mehrfachanalysen. Die postnatale Nachkontrolle als Qualitätsmanagement ist bereits inbegriffen. | 2007.00 |
| Zuschlag für Nacht (19:00 bis 07:00 Uhr), Sonn- und Feiertage, Vergütung für ausdrücklich angeordneten Auftrag (nicht pro Resultat), sowohl für Eigenbedarf als auch im Fremdauftrag; nur anwendbar durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c in Verbindung mit Artikel 54 Absatz 2 KVV und durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV | 4706.00 |
| Zytochemie, inklusive Eisenfärbung, pro Spezialfärbung | 1770.00 |
| Zytokine/Adhäsionsmoleküle/-Rezeptoren/ Inhibitoren, qn, erste 2 Parameter, je | 1474.10 |
| Zytokine/Adhäsionsmoleküle/-Rezeptoren/-Inhibitoren qn, 3. bis maximal 10. Parameter, je | 1475.10 |
| Zytostatika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut | 1771.00 |
| Zytostatika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut | 1772.00 |
| Zytostatika der SL/ALT, immunologisch, inkl. Metaboliten, Blut | 1773.00 |
| Zyto-Zentrifugation in der Bakteriologie/Mykologie, kumulierbar | 3359.00 |
| Zyto-Zentrifugation in der Parasitologie, kumulierbar | 3563.00 |
| Zyto-Zentrifugation in der Virologie, kumulierbar | 3185.00 |