

別表 8 遺伝性疾患遺伝学的検査

検査名	金額 (税込)
sanger 法による単一エクソン解析 1 箇所	1 回につき 27,500
sanger 法による単一エクソン解析 2 箇所	1 回につき 39,600
遺伝性副甲状腺機能亢進症遺伝子検査	1 回につき 60,500
内分泌パネル6 (糖代謝異常症) 遺伝子検査	1 回につき 60,500
孔脳症・裂脳症遺伝子検査	1 回につき 49,500
BHD 症候群遺伝子検査	1 回につき 49,500
筋強直性ジストロフィー (出生前診断事前検査)	1 回につき 78,330
筋強直性ジストロフィー (出生前検査 (羊水))	1 回につき 78,330
福山型筋ジストロフィー (出生前診断事前検査)	1 回につき 78,330
福山型筋ジストロフィー (出生前検査 (羊水))	1 回につき 78,330
デュシェンヌ型筋ジストロフィー (出生前診断事前検査)	1 回につき 78,330
デュシェンヌ型筋ジストロフィー (出生前検査 (羊水))	1 回につき 78,330
Pelizaeus-Mertzbacher 病 (出生前診断事前検査)	1 回につき 78,330
Pelizaeus-Mertzbacher 病 (出生前検査 (羊水))	1 回につき 78,330
サンガー法による単一遺伝子疾患 (単一遺伝子疾患事前検査)	1 回につき 78,330
サンガー法による単一遺伝子疾患 (出生前検査 (羊水))	1 回につき 78,330
X 連鎖性遺伝の疾患の場合の性別判定 (出生前検査)	1 回につき 122,330
羊水細胞染色体検査 (単胎)	1 回につき 78,330
家族性不整脈症候群検査	1 回につき 67,210
骨端異形成症遺伝子検査	1 回につき 60,500
血友病 A 遺伝子検査	1 回につき 49,500
血友病 B 遺伝子検査	1 回につき 49,500
Sanger 法による単一エクソン解析 3 箇所	1 回につき 51,700
DICER1 症候群遺伝子検査	1 回につき 49,500
稀な骨粗鬆症遺伝子検査	1 回につき 60,500
偽性副甲状腺機能低下症遺伝子検査 (sanger 法)	1 回につき 49,500
偽性副甲状腺機能低下症遺伝子検査 (MS-MLPA 法)	1 回につき 67,190
小児四肢疼痛発作症遺伝子検査	1 回につき 49,500
褐色細胞腫・パラガングリオーマ遺伝子検査	1 回につき 60,500
過成長症候群遺伝子検査	1 回につき 60,500
エメリー・ドレイフス型筋ジストロフィー遺伝子検査	1 回につき 60,500
基底細胞母斑症候群 (ゴーリン症候群) 遺伝子検査	1 回につき 49,500
骨パジェット病遺伝子検査	1 回につき 49,500
Stickler 症候群遺伝子検査	1 回につき 49,500