**绍兴市上虞人民医院特需服务价格公示**

**一、单位名称：**绍兴市上虞人民医院

****二**、特需**项目**：精准诊断中心检验项目申请**

**三、公示日期：**2024 年 3 月 26 日

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **绍兴市上虞人民医院特需服务价格公示表** | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |
| **序号** | **项目名称** | **项目内涵** | **除外内容** | **计价单位** | **价格（元）** | **备注** |
| 1 | 遗传病扩展性携带者筛查40基因 | PAH, SMN1, F8等40个基因，对应57种中国人群高携带单基因遗传病，含脆性X染色体综合症和血友病F8基因1和22号内含子倒位 | 无 | 次 | 1500 | NGS+PCR |
| 2 | 遗传病扩展性携带者筛查237基因 | PAH, SMN1, F8等237个基因，对应347种中国人群高携带单基因遗传病，含脆性X染色体综合症和血友病F8基因1和22号内含子倒位 | 无 | 次 | 2500 | NGS+PCR |
| 3 | 遗传病常见携带者筛查15种 | 对15种遗传病致病突变筛查，覆盖18个基因的已知400多个突变热点 | 无 | 次 | 1000 | 一代测序等多种方法学 |
| 4 | 染色体550带 | 检测全基因组范围内染色体数目异常、大片段（10Mb以上）重复缺失及平衡易位、倒位 | 无 | 次 | 500 | 细胞培养G显带 |
| 5 | 流产物染色体拷贝数变异 | 23对染色体非整倍体和100K以上缺失与重复、＞10%的嵌合体，不能检测UPD | 无 | 次 | 2325 | NGS |
| 6 | 全外显子测序 | 人类全部已知基因（约20000个）的外显子区域、线粒体基因全长、数据库明确记录的致病性内含子区域，同时可以基于全外数据进行CNV分析 | 无 | 次 | 4800 | NGS |
| 7 | 子痫前期风险预测 | 通过PlGF指标及软件分析评估孕早期子痫前期风险预测，辅助临床进行人群分流管理，针对高风险人群提前干预 | 无 | 次 | 320 | 化学发光法 |
| 8 | 脊髓小脑共济失调(SCA)动态突变 | 共济失调相关SCA1，2，3，6，7，8，10，12，17，36，DRPLA，FRDA的动态突变 | 无 | 次 | 2400 | PCR |
| 9 | 林奇综合征基因 | MLH1、MSH2、MSH6、PMS2 、EPCAM | 无 | 次 | 3000 | NGS |
| 10 | AML急髓白血病33基因 | ABL1、ASXL1、BCOR、BCORL1等基因 | 无 | 次 | 3000 | NGS |
| 11 | AML急髓白血病96基因 | ABL1、ARC、ARID1A、ASXL1等基因 | 无 | 次 | 4000 | NGS |
| 12 | 髓系肿瘤128基因 | ABL1、ANKRD26、ARC、ARID1A、ASXL1等基因 | 无 | 次 | 4500 | NGS |
| 13 | 髓系肿瘤128基因(含胚系配对) | ABL1、ANKRD26、ARC、ARID1A、ASXL1等基因。胚系配对检测可明确区分体、胚系的变异，去除胚系变异对肿瘤细胞相关突变的干扰，同时可鉴别携带髓系肿瘤易感基因突变的患者。 | 无 | 次 | 5500 | NGS |
| 14 | 血液肿瘤180基因（含胚系配对） | ABL1、ABL2、ANKRD26、APC、ARC等基因。胚系配对检测可明确区分体、胚系的变异，去除胚系变异对肿瘤细胞相关突变的干扰，同时可鉴别携带髓系肿瘤易感基因突变的患者。 | 无 | 次 | 6500 | NGS |
| 15 | 血液肿瘤180基因+55种融合基因 | ABL1、ABL2、ANKRD26、APC、ARC、ARID1A、ARID5B、ASXL1、ASXL2、ATM、ATRX等基因。含55种融合基因。 | 无 | 次 | 6500 | NGS+PCR |
| 16 | 髓系肿瘤61基因（含胚系配对） | ABL1、ASXL1、BCL2、BCOR、BCORL1、BRAF、CALR、CBL、CEBPA、CSF1R、CSF3R等基因 | 无 | 次 | 3600 | NGS |
| 17 | 髓系肿瘤NGS-MRD监测 | ABL1、ASXL1、BCL2、BCOR、BCORL1等基因 | 无 | 次 | 3200 | NGS |
| 18 | BCR::ABL融合基因ABL激酶区检测（NGS） | ABL1 激酶区第 242-493 位氨基酸编码区域（外显子 4-9） | 无 | 次 | 1500 | NGS |
| 19 | MDS骨髓增生异常综合征39基因 | ASXL1、BCOR、BCORL1、CALR、CBL等基因。 | 无 | 次 | 3000 | NGS |
| 20 | MDS骨髓增生异常综合征68基因检测 | ASXL1、ATRX、BCOR、BCORL1、CALR等基因 | 无 | 次 | 4000 | NGS |
| 21 | MDS骨髓增生异常综合征68基因(含胚系配对) | ASXL1、ATRX、BCOR、BCORL1、CALR等基因。胚系配对检测可明确区分体、胚系的变异，去除胚系变异对肿瘤细胞相关突变的干扰，同时可鉴别携带髓系肿瘤易感基因突变的患者。 | 无 | 次 | 5000 | NGS |
| 22 | 血液肿瘤180基因 | ABL1、ABL2、ANKRD26、APC、ARC、ARID1A、ARID5B、ASXL1、ASXL2、ATM、ATRX等基因 | 无 | 次 | 5500 | NGS |
| 23 | MPN髓增殖性肿瘤27基因 | ABL1、ASXL1、BCOR、CALR、CBL、CSF3R、DNMT3A、DNMT3B、EZH2、IDH1、IDH2等基因 | 无 | 次 | 3000 | NGS |
| 24 | MPN骨髓增殖性肿瘤56基因 | ABL1、ASXL1、BCL2L11、BCOR、BCORL1等基因 | 无 | 次 | 4000 | NGS |
| 25 | MPN骨髓增殖性肿瘤56基因(含胚系配对) | ABL1、ASXL1、BCL2L11、BCOR、BCORL1等基因。胚系配对检测可明确区分体、胚系的变异，去除胚系变异对肿瘤细胞相关突变的干扰，同时可鉴别携带髓系肿瘤易感基因突变的患者。 | 无 | 次 | 5000 | NGS |
| 26 | MDS/MPN常见48基因 | ASXL1、ATM、BCOR、BCORL1、CALR、CBL等基因 | 无 | 次 | 4000 | NGS |
| 27 | MDS/MPN常见48基因(含胚系配对) | ASXL1、ATM、BCOR、BCORL1、CALR、CBL等基因。胚系配对检测可明确区分体、胚系的变异，去除胚系变异对肿瘤细胞相关突变的干扰，同时可鉴别携带髓系肿瘤易感基因突变的患者。 | 无 | 次 | 5000 | NGS |
| 28 | CLL慢淋白血病100基因 | ARID1A、ARID1B、ARID5B、ATM、B2M等基因 | 无 | 次 | 4000 | NGS |
| 29 | CLL慢淋白血病100基因(含胚系配对) | ARID1A、ARID1B、ARID5B、ATM、B2M等基因。胚系配对检测可明确区分体、胚系的变异，去除胚系变异对肿瘤细胞相关突变的干扰，同时可鉴别携带髓系肿瘤易感基因突变的患者。 | 无 | 次 | 5000 | NGS |
| 30 | NPM1突变 | NPM1突变 | 无 | 次 | 400 | sanger测序法 |
| 31 | CEBPA突变 | CEBPA突变 | 无 | 次 | 1200 | sanger测序法 |
| 32 | FLT3-ITD突变 | FLT3-ITD突变-毛细管电泳法 | 无 | 次 | 400 | 毛细管电泳法 |
| 33 | FLT3-TKD突变 | FLT3-TKD突变-sanger测序法 | 无 | 次 | 400 | sanger测序法 |
| 34 | 血液病IDH1 | IDH1 R132 密码子 | 无 | 次 | 400 | sanger测序法 |
| 35 | 血液病IDH2 | IDH2 R140 密码子、IDH2 R172 密码子 | 无 | 次 | 400 | sanger测序法 |
| 36 | 寡克隆区带分析 | ALB、IgG定量分析； 24h IgG合成率: OB条带分析； | 无 | 次 | 600 | 免疫电泳法 |
| 37 | 中枢神经脱髓鞘四项 | AQP4、MOG、GFAP、MBP | 无 | 次 | 1200 | 转染细胞法 |
| 38 | 中枢神经脱髓鞘六项 | AQP4、MOG、MBP、GFAP、AQP1、Flotillin1/2 | 无 | 次 | 1800 | 转染细胞法 |
| 39 | MOG抗体 | MOG | 无 | 次 | 480 | 转染细胞法 |
| 40 | AQP4抗体 | AQP4 | 无 | 次 | 480 | 转染细胞法 |
| 41 | 自免脑14项 | NMDAR、AMPAR1、AMPAR2、LGI1、CASPR2、GABABR、DPPX、IgLON5、GlyR1、Neu3A、DRD2、mGluR5、GAD65、mGluR1 | 无 | 次 | 2100 | 转染细胞法 |
| 42 | 自免脑21项 | NMDAR、AMPAR1、AMPAR2、LGI1、CASPR2、GABABR、DPPX、IgLON5、GlyR1、Neu3A、DRD2、mGluR5、GAD65、mGluR1、GABA-A、GluK2、AK5、AGO、KLHL11、mGluR2、CaVα2δ | 无 | 次 | 3000 | 转染细胞法 |
| 43 | 抗神经细胞抗体TBA法 | 未知抗体验证 | 无 | 次 | 1000 | TBA |
| 44 | 小脑炎抗体谱7项 | ARHGAP26、GAD65、Zic4、Tr(DNER)、CV2(CRMP5)、Homer3、ATP1A | 无 | 次 | 1600 | 免疫斑点法 |
| 45 | 小脑炎抗体谱17项 | 抗Hu、Yo、Ri、CV2、Ma2、Amphiphysin、Tr(DNER)、Zic4、Ma1、GAD65、PKCγ、SOX1、Homer3 、ATP1A3 、ARHGAP26、recovertin、Titin | 无 | 次 | 2200 | 转染细胞法+免疫斑点法 |
| 46 | 副肿瘤综合征14项 | Hu(HuD、HuC、HuB）、Yo、Ri(Nova1、Nova2)、CV2、PNMA2(Ma2)、Amphiphysin、Ma1、Tr、Zic4、GAD、PKCγ、Recoverin、Titin、SOX1 | 无 | 次 | 1400 | 免疫斑点法 |
| 47 | 神经节苷脂24项 | GM1、GM2、 GM3、GM4 、 GD1a、GD1b、 GD2、 GD3、 GT1a、GT1b 、GQ1b 、Sulfatides (IgG+IgM） | 无 | 次 | 1600 | 免疫斑点法 |
| 48 | 特发性肌炎抗体谱24项 | Jo-1，PL-7，PL-12，EJ，OJ，KS，ZO，HA，SRP，Mi-2，TIF1-γ， MDA-5，NXP-2，SAE1，SAE-2，Ku，PM-Scl 100，PM-Scl-75，Scl-70，RNA-PIII，Th/To，Fibrillarin，NOR-90，SSA/Ro52kD | 无 | 次 | 1500 | 免疫斑点法 |
| 49 | 老年痴呆风险预测APOE基因 | 老年痴呆风险预测基因（ApoE）分型检测 | 无 | 次 | 500 | 焦磷酸测序 |
| 50 | 阿尔茨海默症2项 | Aβ1-42、 P-tau181 | 无 | 次 | 600 | 酶联免疫法 |
| 51 | 阿尔茨海默症4项 | Aβ1-42、Aβ1-40、t-Tau、p-Tau181 | 无 | 次 | 3000 | 酶联免疫法 |
| 52 | 非标准抗磷脂抗体谱4项 | 抗磷脂酰丝氨酸/凝血酶原lgG抗体、抗磷脂酰丝氨酸/凝血酶原lgM抗体、蛋白S抗体、蛋白C抗体 | 无 | 次 | 1200 | ELISA |
| 53 | 非标准抗磷脂抗体谱10项 | 抗膜联蛋白A2抗体、抗膜联蛋白A5抗体、抗磷脂酰肌醇抗体lgG、抗磷脂酰肌醇抗体lgA、抗波形蛋白抗体、抗β2GPI结构域I抗体、抗磷脂酰丝氨酸/凝血酶原lgG抗体、抗磷脂酰丝氨酸/凝血酶原lgM抗体、蛋白S抗体、蛋白C抗体 | 无 | 次 | 3000 | ELISA |
| 54 | 自免脑6项（血清） | 自身免疫性脑炎类疾病的诊断及鉴别诊断 | 无 | 次 | 1000 | 转染细胞法CBA |
| 55 | 自免脑6项（脑脊液） | 自身免疫性脑炎类疾病的诊断及鉴别诊断 | 无 | 次 | 1000 | 转染细胞法CBA |
| 56 | 副肿瘤综合征11项（血清） | 副瘤综合征的诊断及鉴别诊断、其中抗体与特定肿瘤有⼀定相关性。用于临床疑似PNS、感觉性神经病、自主神经失调、不明原因脑炎的辅助诊断。典型的抗神经元抗体对PNS不同临床综合症或某些类型的肿瘤具有高特异性。自身抗体可早于肿瘤发现前出现（可早5年出现）、因此对于肿瘤早期诊断有良好的指导意义 | 无 | 次 | 1200 | 免疫斑点法 |
| 57 | 副肿瘤综合征11项（脑脊液） | 副瘤综合征的诊断及鉴别诊断、其中抗体与特定肿瘤有⼀定相关性。用于临床疑似PNS、感觉性神经病、自主神经失调、不明原因脑炎的辅助诊断。典型的抗神经元抗体对PNS不同临床综合症或某些类型的肿瘤具有高特异性。自身抗体可早于肿瘤发现前出现（可早5年出现）、因此对于肿瘤早期诊断有良好的指导意义 | 无 | 次 | 1200 | 免疫斑点法 |
| 58 | 抗乙酰胆碱受体抗体AChR | AChR抗体：为诊断重症肌无力（MG）的特异性体、50％～60％的单纯眼肌型MG患者血中可检测到AChR抗体；85％～ 90％的全身型MG患者血中可检测到AChR抗体。如检测结果为阴性、不能排除MG诊断 | 无 | 次 | 355 | 放射免疫法 |
| 59 | 重症肌无力4项 | 用于神经肌肉疾病的辅助诊断及鉴别诊断 | 无 | 次 | 1300 | 放射免疫法+ELISA |
| 60 | 病毒性脑炎7项 | 肠道病毒/腺病毒/巨细胞病毒/单纯疱疹病毒I型（HSV-1）/EB病毒/肠道病毒71型（EV71）/柯萨奇病毒（CA16)核酸检测 | 无 | 次 | 533 | 荧光PCR |
| 61 | 郎飞氏结5项 | 用于慢性炎性脱鞘性多发性神经根神经病（CIDP）以及其他周围神经病的辅助诊断和鉴别诊断 | 无 | 次 | 1600 | 转染细胞法 |
| 62 | 辅酶Q10 | 辅酶Q10 | 无 | 次 | 200 | LC-MS/MS（液相色谱-串联质谱法） |
| 63 | 褪黑素 | 褪黑素 | 无 | 次 | 300 | LC-MS/MS（液相色谱-串联质谱法） |
| 64 | 肠道菌群微生态 | 菌群总体评估、亚健康状态评估、疾病风险评估、健康管理指导 | 无 | 次 | 980 | 三代测序 |
| 65 | 压力与性激素平衡评估（男） | 睾酮[T]、脱氢表雄酮[DHEA]、皮质醇[Cor] | 无 | 次 | 360 | LC-MS/MS |
| 66 | 压力与性激素平衡评估（女） | 孕酮[P4]、雌二醇[E2]、脱氢表雄酮[DHEA]、皮质醇[Cor]、血清促黄体生成素[LH]、血清促卵泡刺激素[FSH] | 无 | 次 | 420 | LC-MS/MS+化学发光 |
| 67 | 食物特异性抗体IgG(100项) | 牛肉、羊肉、猪肉、鸡肉、火鸡、鸡蛋、牛奶、鸡蛋白、鸡蛋黄、卵类粘蛋白、水牛牛奶、脱脂奶粉、煮过的牛奶等100项 | 无 | 次 | 1800 | 蛋白芯片法 |
| 68 | 分枝杆菌鉴定与18种耐药基因 | 结核分枝杆菌复合群、33 种非结核分枝杆菌及37 种其他肺部感染病原 体鉴定，针对 18 种抗结核的一线及二线药物、4 种抗非结核分枝杆菌药物的相关耐药基因位点检测，辅助临床用药 | 无 | 次 | 1500 | 三代测序 |
| 69 | 分枝杆菌鉴定与分型 | 结核分枝杆菌复合群、16 种非结核分枝杆菌及47 种其他肺部感染病原 体鉴定，针对 10 种抗结核的一线及二线药物相关耐药基因位点检测，辅助临床用药 | 无 | 次 | 1200 | 二代测序 |
| 70 | 上呼吸道感染 100 靶向测序 | 检测细菌、真菌、病毒、特殊病原菌等 102 种病原体和4 个肺支耐药基因位点（8 种突变类型） | 无 | 次 | 683 | 二代测序 |
| 71 | 多重病原体200靶向检测 | 检测细菌、真菌、病毒、特殊病原菌等 231 种病原体和15 个耐药基因（含肺支和结核耐药） | 无 | 次 | 905 | 二代测序 |
| 72 | 分枝杆菌核酸检测7项 | 检测结核分枝杆菌、鸟分枝杆菌、戈登分枝杆菌、胞内分枝杆菌、脓肿分枝杆菌、堪萨斯分枝杆菌、偶然分枝杆菌;为临床医师准确诊断疑似分枝杆菌感染性疾病病因，准确诊断分枝杆菌感染病原体并及时、精准用药提供参考依据 | 无 | 次 | 600 | 焦磷酸测序 |

1. **说明**

（一）公示时间：自2024 年3月26日之日起10个工作日。

（二）如对以上内容有异议，请在公示期内按照要求以书面或来电形式提出。

（三）联系电话：0575-82185331 医保办（价格科）

监督电话：0575-82185311 纪检监察室

地址：上虞区百官街道市民大道517号

绍兴市上虞人民医院

2024年 3 月 26 日