

Model vykazovania vybraných genetických vyšetrení.

Genetické vyšetrenie poskytuje pacientovi aj lekárovi jednoznačne definovaný klinický výstup, čím sa eliminujú opakované laboratórne vyšetrenia, zníži sa frekvencia ambulantných vyšetrení u špecialistov a tiež početnosť hospitalizácií. Ide však o mimoriadne finančne náročné laboratórne vyšetrenia, preto budú vybrané genetické vyšetrenia vykazované systémom priamo hradených kódov v rámci rozsahu objednanej zdravotnej starostlivosti pri poskytovaní zdravotnej starostlivosti a uhrádzané presne definovanou sumou /ako je uvedené v tabuľke/. Z dôvodu dynamického rozvoja laboratórnej diagnostiky sa budú modely vykazovania a výška úhrady genetických vyšetrení priebežne aktualizovať.

V Bratislave 18.1.2013

MUDr. Martin Vochyan
riaditeľ úseku revízných
a zdravotných činností
Union zdravotná poisťovňa, a.s.

Kód výkonu	Kód choroby podľa MKCH-10	Indikácia	Názov vyšetrenia
9954	C50,C56	062	BRCA1/celý gén/
9954a	C50,C56	062	BRCA1/1 exón/
9955	C50,C56	062	BRCA2 /celý gén/
9955a	C50,C56	062	BRCA2/1 exón/
9955b	C50,C56	62	BRCA1 a BRCA2 /MLPA metóda/
9970	C73	062	RET / 7 exónov/
9970a	C73	062	RET / 1 exón/
9973	C50,C18-20,	019,029	MDR
9550	D56.1-9,D57.0-3, D57.8	062,031	β-talasémia Mutácie β-globínového génu
9974	D68-68.8,I61-I69 I74-I74.9,I80,I81,I82,O03,O029 O08.2,O022,O023,O025,O029, O43.8,O45,O69.5	062,031,009, 001	Trombofilné mutácie I. 4mutácie/FV.Leiden,FII protrombín, MTHFR, PAI-I/
9974a	D68-68.8,I61-I69 I74-I74.9,I80,I81,I82,O03,O029 O08.2,O022.2,O022.3,O022.5,O022.9, O43.8,O45,O69.5	062,031,009, 001	Trombofilné mutácie II. - ďalšie mutácie len v odôvodnených prípadoch /F XIII mutácia Val34Leu, GPIa mutácia C807T, GPIIIa mutácia T393C/
9974b	D68-68.8,I61-I69 I74-I74.9,I80,I81,I82,O03,O029 O08.2,O022.2,O022.3,O022.5,O022.9, O43.8,O45,O69.5	062,031,009, 001	Trombofilné mutácie III. - jedna mutácia
9975	I80-I80.9,Z92.1	062,031	Farmakogenomika - 3 mutácie CYP2C92,CYP2C93, VKORC1
9553	E84-E84.9,N46	062,003,012	Cystická fibróza I. - mutácie génu CFTR
9553a	E84-E84.9,N46	062,003,012	Cystická fibróza II. - mutácie génu CFTR
9554	E83.1,K85-K86,K72.1,K74. 0,K74.1,K74.2,K74.6	062,216	Hemochromatóza I. - 3 mutácie/C282Y,H63D,S65C/
9554a	E83.1,K85-K86,K72.1,K74. 0,K74.1,K74.2,K74.6	062,216	Hemochromatóza II. - ďalšie mutácie len v odôvodnených prípadoch/V53M,V59M, H63H,Q127H,P160delIC,E168Q, E168X,W169X,Q283P/
9555	E83.0	062,001,005	Wilsonova choroba I. - mutácia génu ATP7B/His1069Gln/
9555a	E83.0	062,001,005	Wilsonova choroba II. - ďalšie mutácie génu ATP7B v odôvodnených prípadoch/34002delC,1340del4,R778G,W779X/
9556	E80.4,E80.4,E80.7	062,019	Gilbertov syndróm -enhancer T-3279G génu UGT1A1, A(TA)7TAA box promotora
9557	Z13.6	062	Cardioscan - mutácie - eNOS -786T>C, eNOS G894T GPIIIa,LTA C804A,β-fibrinogén -455G>A, ACE Ins/De,ApoB R3500Q,ApoE codon 112,158/
9558	E73.0, E74.9	062,007,001	Laktózová intolerancia - LCT T-13910C,A-22018G
9558a	E74.1	062,007,001	Fruktózová intolerancia - N334KK,A149P,A174D,del4E4
9559	K90.0	062,007,001	Celiakia - DQA1*0501,DQB1*0201/202,DRB1*04