

义乌市中心医院自主定价医疗服务项目价格公示表

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
33A0004	上呼吸道感染靶向测序(100+)	辅助临床上呼吸道感染诊断;检测细菌、真菌、病毒、特殊病原菌等 102 种病原体和肺支耐药基因;使用二代测序的方法,结合靶向富集技术,检测送检样本中是否有检测范围内的目标病原体,帮助临床判断受检者的感染状况。包含肺支及肺支耐药检测(8 个位点)	无	次	666
33A0004	多重病原体靶向检测(200+panel)	辅助临床呼吸道感染诊断;检测细菌、真菌、病毒、特殊病原菌等 231 种病原体和耐药基因(含肺支和结核耐药);使用二代测序的方法,结合靶向富集技术,检测送检样本中是否有检测范围内的目标病原体,帮助临床判断受检者的感染状况	无	次	888
33A0004	多重病原体靶向检测(354+panel)	检测细菌、真菌、病毒、特殊病原菌等 409 种病原体,57 个耐药基因及突变位点,21 个毒力基因,鉴定感染病原体类型	无	次	1143
33A0004	血流感染病原体核酸及耐药检测(20 项)	快速鉴定常见致病菌及耐药基因,包含铜绿假单胞菌大肠埃希菌等 13 个细菌,以及 KPC、mecA 等 7 个耐药基因,为抗感染治疗提供精准依据,指导个体化用药,降低耐药风险,改善患者预后。	无	次	795
33A0004	血流感染 13 项病原体核酸检测	快速鉴定常见致病菌及耐药基因,包含铜绿假单胞菌大肠埃希菌等 13 个细菌,为抗感染治疗提供精准依据,指导个体化用药,改善患者预后。	无	次	299
33A0004	多重病原体靶向检测(500+)	全面覆盖呼吸道感染、血流感染、心内膜炎、中枢感染以及腹腔感染、泌尿感染等其他感染类型;检测 431 种病原,包含 160 种细菌、91 种真菌、35 种 DNA 病毒、86 种 RNA 病毒、38 种特殊病原体、21 种寄生虫,检测 101 个耐药基因及突变,包含 CLSI M100 文件中的 51 个耐药基因和具有临床意义的 50 个耐药位点,检测 32 个具有临床意义的毒力基因,全面覆盖各系统感染病原	无	次	1500
33A0004	中枢神经感染靶向测序	全面覆盖化脑、结脑、隐脑、病毒性脑(膜)炎、脑寄生虫病等 CNS 常见感染疾病类型的核心病原;检测 164 种中枢神经系统感染相关病原,包含 40 种细菌、25 种真菌、22 种 DNA 病毒、47 种 RNA 病毒、19 种特殊病原体和 11 种	无	次	1221

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		寄生虫			
33A0004	分枝杆菌鉴定及耐药高通量测序检测	TB+33 种 NTM+31 种其他病原体+18 种抗结核药物相关耐药基因 (5 种一线+13 种二线药物)+4 种抗 NTM 药物相关耐药基因	无	次	1500
33A0004	病原体宏基因组 (DNA) 测序	检测细菌、真菌、DNA 病毒、特殊病原菌等 2 万+种病原体, 鉴定感染病原体类型; 精选具有明确临床意义的毒力基因; 全面覆盖 CLSI M100 文件中涉及的耐药基因	无	次	3500
33A0004	病原体宏基因组 (DNA+RNA) 测序	覆盖所有 DNA 及 RNA 病原体, 检测细菌、真菌、病毒、特殊病原菌等 3 万+种病原体, 鉴定感染病原体类型; 精选具有明确临床意义的毒力基因; 全面覆盖 CLSI M100 文件中涉及的耐药基因	无	次	3918
33A0004	EGFR 基因突变超敏检测	检测位点包括 EGFR 19Del、EGFR L858R、EGFR G719X、EGFR S768I、EGFR L861Q、EGFR 20Ins、EGFR T790M、EGFR C797S (不区分与 T790M 的正反式), EGFR 指导靶向用药 (EGFR-TKI)	无	次	1892
33A0004	C-kit 突变检测 (E9/E11/E13/E17)	辅助胃肠道间质瘤、黑色素瘤等临床诊断, 指导伊马替尼、舒尼替尼等酪氨酸激酶抑制剂用药	无	次	1097
33A0004	c-Met 基因扩增检测	c-Met 基因扩增是 EGFR-TKI 和 ALK-TKI 耐药的重要机制之一, 可以指导肺癌用药	无	次	2080
33A0004	KARS/NRAS/BRAF/HER2 基因变异联合超敏检测	KRAS G12/13X 突变丰度、KRAS G12/13X 结果提示、KRAS Q61R/H/L 突变丰度、KRAS Q61R/H/L 结果提示、KRAS A146T 突变丰度、KRAS A146T 结果提示、BRAF V600E 突变丰度、BRAF V600E 结果提示、NRAS G12/13X 突变丰度、NRAS G12/13X 结果提示、NRAS Q61K/R/H/L 突变丰度、NRAS Q61K/R/H/L 结果提示、HER2 基因扩增 1. 指导临床结直肠癌靶向用药, 2. 监控耐药及复发	无	次	2065
33A0004	肺癌 6 基因变异联合超敏检测	平行检测 EGFR(包含 T790M)、KRAS、BRAF、ERBB2(Her2)、NRAS、PIK3CA 共 6 个非小细胞肺癌靶向用药相关基因的热点突变区域	无	次	2265
33A0004	肺癌靶向用药 16 基因组织检测	检测肺癌相关 16 个基因: ALK、BRAF、EGFR(包括 T790M 突变)、ERBB2(HER2)、KRAS、MET、PIK3CA、ROS1、RET、NRAS、PTEN、RB1、TP53、NTRK1、NTRK2、NTRK3 16 个肿瘤靶向用药相关基因, 检测变异类型包括单核苷酸变异(SNV)、小片段插入/缺失(InDel)、拷贝数变	无	次	4402

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		异(CNV)、基因融合(GeneFusion), 不包括染色体数目异常以及其他特殊类型的变异, 用于指导肺癌靶向用药			
33A0004	肺癌靶向用药 16 基因组织检测+化疗	检测肺癌相关 16 个基因: ALK、BRAF、EGFR(包括 T790M 突变)、ERBB2(HER2)、KRAS、MET、PIK3CA、ROS1、RET、NRAS、PTEN、RB1、TP53、NTRK1、NTRK2、NTRK3 16 个肿瘤靶向用药相关基因, 检测变异类型包括单核苷酸变异(SNV)、小片段插入/缺失(InDel)、拷贝数变异(CNV)、基因融合(GeneFusion), 不包括染色体数目异常以及其他特殊类型的变异, 用于指导肺癌靶向用药	无	次	4900
33A0004	肺癌基因检测	用于肺癌的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药相关 28 个基因, 化疗用药相关的 33 个基因, 并评估微卫星不稳定状态(MSI)。	无	次	5492
33A0004	肺癌靶向免疫用药 86 基因组织检测	检测 ALK、BRAF、EGFR(包括 T790M 突变)、ERBB2(HER2)、KRAS、MET、PIK3CA、ROS1、RET、NRAS、PTEN、RB1、TP53、NTRK1、NTRK2、NTRK3 等 86 个肺癌靶向用药相关基因, 检测变异类型包括单核苷酸变异(SNV)、小片段插入/缺失(InDel)、拷贝数变异(CNV)、基因融合(GeneFusion), 不包括染色体数目异常以及其他特殊类型的变异, 用于指导肺癌靶向用药。同时包括免疫治疗相关因子检测(正相关、负相关、超进展相关基因)。	无	次	7094
33A0004	EGFR/ALK/ROS1/RET/KRAS/BRAF 基因超敏检测	检测肺癌相关 6 个基因 (EGFR/ALK/ROS1/RET/KRAS/BRAF), 指导靶向用药	无	次	2502
33A0004	肺癌 13 基因变异联合超敏检测	平行检测 EGFR (包含 T790M)、ALK、ROS1、RET、KRAS、BRAF、MET、ERBB2(Her2)、NTRK1、NTRK2、NTRK3、NRAS、PIK3CA 共 13 个非小细胞肺癌靶向用药相关基因的热点突变区域	无	次	3592
33A0004	肺癌基因检测中阶套餐(组织)	检测 ALK、BRAF、EGFR(包括 T790M 突变)、ERBB2(HER2)、KRAS、MET、PIK3CA、ROS1、RET、NRAS、PTEN、RB1、TP53、NTRK1、NTRK2、NTRK3 等 86 个肺癌靶向用药相关基因, 检测变异类型包括单核苷酸变异(SNV)、小片段插入/缺失(InDel)、拷贝数变异(CNV)、基因融合	无	次	7629

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		(GeneFusion), 不包括染色体数目异常以及其他特殊类型的变异, 用于指导肺癌靶向用药。同时包括免疫治疗相关因子检测(正相关、负相关、超进展相关基因), 以及化疗用药相关基因检测。			
33A0004	肺癌基因检测中阶套餐(血液)	检测 ALK、BRAF、EGFR(包括 T790M 突变)、ERBB2(HER2)、KRAS、MET、PIK3CA、ROS1、RET、NRAS、PTEN、RB1、TP53、NTRK1、NTRK2、NTRK3 等 86 个肺癌靶向用药相关基因, 检测变异类型包括单核苷酸变异(SNV)、小片段插入/缺失(InDel)、拷贝数变异(CNV)、基因融合(GeneFusion), 不包括染色体数目异常以及其他特殊类型的变异, 用于指导肺癌靶向用药。同时包括免疫治疗相关因子检测(正相关、负相关、超进展相关基因), 以及化疗用药相关基因检测。	无	次	7994
33A0004	HER2 基因扩增组织检测	HER2 基因扩增状态是乳腺癌、胃癌患者分子分型、预后判断及制订有效治疗方案的先决条件, 对结直肠癌、非小细胞肺癌、胆管癌等实体肿瘤靶向治疗也具有重要的指导作用。若 HER2 IHC 结果为 2+, 此时无法确定患者是否为 HER2 阳性, 需进一步应用 FISH 进行 HER2 基因扩增状态检测并根据结果综合判定。	无	次	2080
33A0004	BRCA1/2 易感基因筛查	评估遗传性肿瘤风险; 对于已确诊的乳腺癌、卵巢癌等患者指导个性化治疗	无	次	3212
33A0004	sBRCA1/2 基因组织检测	通过检测组织中 BRCA1/2 基因突变情况, 用于辅助诊断、用药、风险评估(PARP 抑制剂: 奥拉帕尼、卢卡帕利)	无	次	3940
33A0004	BRCA1/2 基因外周血 MLPA 检测	若患者有乳腺癌、卵巢癌、前列腺癌等家族史, 或已确诊相关癌症, 但通过下一代测序(NGS)等常规方法未检测到 BRCA 基因突变, 需进一步用 MLPA 排查是否存在大片段重排。	无	次	2400
33A0004	乳腺癌基因检测	用于乳腺癌的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药相关 26 个基因, 化疗用药相关的 33 个基因, 并评估微卫星不稳定状态(MSI)。	无	次	5071
33A0004	乳腺癌/妇瘤靶向免疫用药 86 基因检测	检测可以覆盖与乳腺癌/妇科肿瘤发生发展和用药密切相关的 86 个基因全部外显子的单核苷酸变异(SNV), 短片段插入或缺失变异(INDEL), 基因拷贝数变异(CNV), 以及断点发生在产品捕获范围内的基因融合, 并评估微卫星不稳定	无	次	7504

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		(MSI) 的状态。同时检测化疗用药相关基因, 辅助临床化疗用药残留。			
33A0004	乳腺癌预后用药 21 基因检测	乳腺癌 21 基因检测是通过分析乳腺癌患者肿瘤组织中 21 个基因的表达水平(16 个乳腺癌相关基因和 5 个参考基因), 量化评估复发风险和化疗获益。	无	次	5952
33A0004	BRAF V600E 突变组织检测	辅助诊断甲状腺癌、黑色素瘤、结直肠癌等肿瘤, 指导靶向用药	无	次	365
33A0004	甲状腺癌 11 基因检测 (组织+血液)	用于甲状腺结节良恶性辅助诊断; 甲状腺癌的预后评估、靶向用药检测、遗传筛查	无	次	2796
33A0004	甲状腺癌 11 基因检测 (组织)	用于甲状腺结节良恶性辅助诊断; 甲状腺癌的预后评估、靶向用药检测、遗传筛查	无	次	1600
33A0004	甲状腺癌 116 基因检测 (组织+血液)	用于甲状腺癌辅助诊断、预后判断、靶向药用药、遗传筛查	无	次	5800
33A0004	甲状腺癌 116 基因检测 (组织)	用于甲状腺癌辅助诊断、预后判断、靶向药用药、遗传筛查	无	次	4800
33A0004	胃肠道间质瘤 (GIST) 检测	该检测可以覆盖胃肠道间质瘤发生发展和用药密切相关的 22 个基因, 其中包括遗传性肿瘤风险相关的 7 个基因。检测的变异类型包括单核苷酸变异 (SNV)、短片段插入或缺失变异 (InDel), 部分基因拷贝数变异 (CNV), 以及断点发生在产品捕获范围内的基因融合 (Fusion), 不包括染色体数目异常以及特殊类型的变异。同时基于毛细管电泳方法对 KIT exon11 进行检测。用于指导靶向用药、分子分型、遗传性肿瘤检测	无	次	3912
33A0004	Lynch 综合征 (林奇综合征) 基因检测	检测 MLH1、MSH2、MSH6、PMS2 、EPCAM 胚系突变。林奇综合征 (Lynch Syndrome) 是一种常见的遗传性肿瘤综合征, 与多种癌症的发病风险增加有关。通过基因检测识别出携带者, 可以对高风险家族成员进行早期筛查和预防性措施, 从而显著降低癌症的发生率和死亡率。	无	次	2865
33A0004	胃/食管肿瘤精准用药 18 基因检测	通过做基因检测能够为选取靶向药物提供必要的依据, 通过基因检测也能早期发现有家族史的胃癌患者的潜在风险, 这些对于胃癌的预防、治疗都有非常积极的意义。	无	次	5492
33A0004	结直肠癌个体	项目检测内容涵盖结直肠癌指南推荐的	无	次	5117

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	化用药基因组检测套餐(五联)	BRAF/KRAS/NRAS/UGT1A1/MSI, 用于结直肠癌靶向、免疫及化疗用药指导和预后评估			
33A0004	结直肠癌基因检测	用于结直肠癌的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药相关 28 个基因, 化疗用药相关的 33 个基因, 并评估微卫星不稳定状态 (MSI)。	无	次	5062
33A0004	结直肠癌基因检测中阶套餐(组织)	用于结直肠癌的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药、免疫用药相关 70 个基因, 包括靶向用药相关基因、免疫治疗疗效相关 MMR 基因、免疫治疗正相关/负相关/超进展相关基因, 并评估微卫星不稳定状态 (MSI), 且覆盖化疗用药相关的 33 个基因。	无	次	7629
33A0004	结直肠癌基因检测中阶套餐(ctDNA)	用于结直肠癌的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药、免疫用药相关 70 个基因, 包括靶向用药相关基因、免疫治疗疗效相关 MMR 基因、免疫治疗正相关/负相关/超进展相关基因, 并评估微卫星不稳定状态 (MSI), 且覆盖化疗用药相关的 33 个基因。	无	次	7994
33A0004	消化系统肿瘤靶向免疫 70 基因组检测	结直肠癌、胃癌等消化系统肿瘤靶向治疗、免疫治疗指导	无	次	7000
33A0004	消化系统肿瘤靶向免疫 70 基因组检测+化疗	结直肠癌、胃癌等消化系统肿瘤靶向治疗、化疗、免疫治疗指导	无	次	7800
33A0004	消化系统肿瘤靶向免疫 70 基因血液检测	结直肠癌、胃癌等消化系统肿瘤靶向治疗、免疫治疗指导	无	次	8000
33A0004	消化系统肿瘤靶向免疫 70 基因血液检测+化疗	结直肠癌、胃癌等消化系统肿瘤靶向治疗、免疫治疗指导	无	次	8800
33A0004	实体瘤基因检测高阶套餐	用于实体肿瘤的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导、遗传性肿瘤相关基因筛查。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药、免疫用药相关、化疗用药相关 228 个基因, 包括靶向用药相关基因、免疫治疗疗效相关 MMR 基因/正相关/负相关/超进展相关基因、PARP 抑制剂相关 HRR 基	无	次	1000 6

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		因，并评估微卫星不稳定状态（MSI），且覆盖化疗用药相关的 33 个基因以及遗传性肿瘤相关 67 个基因。			
33A0004	人 POLE 基因突变检测	指导子宫内膜癌分子分型和预后。POLE 突变亚型的子宫内膜癌生物学行为较良好，其无进展生存期及总生存期均长于未突变患者，且复发率和死亡率明显低于 POLE 未突变患者。另外，POLE 突变型患者的预后也好于其他分子亚型的患者。	无	次	3212
33A0004	子宫内膜癌分子分型基因检测	通过子宫内膜癌的基因检测，进行分子分型，可以实现子宫内膜癌患者的个体化治疗，更精准的判断预后，对于子宫内膜癌的预防和治疗具有重要的指导作用。	无	次	5064
33A0004	同源重组修复缺陷(HRD)评分检测	同源重组修复缺陷（HRD）通常指细胞水平上的同源重组修复（HRR）功能障碍状态，可由 HRR 相关基因胚系突变、体细胞突变、及表观遗传失活等诸多因素导致。HRD 临床检测在 PARP 抑制剂治疗晚期卵巢癌疗效预测中具有重要的应用价值，可对卵巢癌患者进行分层，优化相应治疗决策，最大限度扩大 PARP 抑制剂临床获益人群；在乳腺癌、胰腺癌、前列腺癌中，其对 PARP 抑制剂或含铂类药物的临床应用可能也具有潜在的指导价值。	无	次	6956
33A0004	基因检测中阶套餐(组织)	用于肝癌、胆道肿瘤、胰腺癌、结直肠癌的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导，以及预后评估。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药、免疫用药相关多个基因，包括靶向用药相关基因、免疫治疗疗效相关 MMR 基因、免疫治疗正相关/负相关/超进展相关基因，预后相关基因，并评估微卫星不稳定状态（MSI），且覆盖化疗用药相关的 33 个基因。	无	次	7629
33A0004	基因检测中阶套餐(ctDNA)	用于肺癌、肝癌、胆道肿瘤、胰腺癌、结直肠癌等不同部位癌的靶向治疗、化疗、免疫治疗用药指导和预后评估。项目覆盖肿瘤发生发展和靶向用药相关基因，化疗用药相关的 33 个基因，并评估微卫星不稳定状态（MSI）。	无	次	7994
33A0004	遗传性肾癌基因检测	通过 NGS 技术检测 16 个基因全外显子及 $\pm$ 20bp 内含子区域：FH、SDHC、SDHA、BLM、FLCN、TSC1、PALB2、GPC3、MET、TSC2、WT1、CDKN1C、PTEN、VHL、BAP1、TP53，用于肾癌的遗传风险评估	无	次	3552

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
33A0004	泌尿系统肿瘤靶向免疫 86 基因检测 (组织)	该检测可以覆盖与前列腺癌、膀胱癌和尿路癌等常见肿瘤发生发展和用药密切相关的 86 个基因全部外显子的单核苷酸变异 (SNV)，短片段插入或缺失变异 (InDel)，部分基因拷贝数变异 (CNV)，以及断点发生在产品捕获范围内的基因融合，并评估微卫星不稳定 (MSI) 的状态。辅助临床医生指导受检者靶向用药、免疫用药。	无	次	7000
33A0004	泌尿系统肿瘤靶向免疫 86 基因检测 (组织) + 化疗	该检测可以覆盖与前列腺癌、膀胱癌和尿路癌等常见肿瘤发生发展和用药密切相关的 86 个基因全部外显子的单核苷酸变异 (SNV)，短片段插入或缺失变异 (InDel)，部分基因拷贝数变异 (CNV)，以及断点发生在产品捕获范围内的基因融合，并评估微卫星不稳定 (MSI) 的状态。辅助临床医生指导受检者靶向用药、免疫、化疗用药。	无	次	7800
33A0004	泌尿系统肿瘤靶向免疫 86 基因 ctDNA 检测	该检测可以覆盖与前列腺癌、膀胱癌和尿路癌等常见肿瘤发生发展和用药密切相关的 86 个基因全部外显子的单核苷酸变异 (SNV)，短片段插入或缺失变异 (InDel)，部分基因拷贝数变异 (CNV)，以及断点发生在产品捕获范围内的基因融合，并评估微卫星不稳定 (MSI) 的状态。辅助临床医生指导受检者靶向用药、免疫用药。	无	次	8000
33A0004	泌尿系统肿瘤靶向免疫 86 基因 ctDNA 检测 + 化疗	该检测可以覆盖与前列腺癌、膀胱癌和尿路癌等常见肿瘤发生发展和用药密切相关的 86 个基因全部外显子的单核苷酸变异 (SNV)，短片段插入或缺失变异 (InDel)，部分基因拷贝数变异 (CNV)，以及断点发生在产品捕获范围内的基因融合，并评估微卫星不稳定 (MSI) 的状态。辅助临床医生指导受检者靶向用药、免疫、化疗用药。	无	次	8800
33A0004	肿瘤个体化基因检测	通过检测靶向治疗/免疫治疗 (含 MSI、TMB、HLA、肿瘤新抗原、免疫疗效相关基因变异等) / 化疗 / 遗传性肿瘤相关 665 个基因，用于靶向治疗、免疫治疗、化疗用药指导及遗传筛查。	无	次	14806
33A0004	实体瘤 MRD 检测 (WES)	首次检测全外显子，指导个体化用药提示 (靶向治疗/免疫治疗/化疗用药) 及遗传变异提示，通过突变位点定制监测进行术后复发检测、疗效评估、预后评估	无	次	25259
33A0004	PD-L1 (22C3 抗体) 蛋白表达组织检测	用于多种肿瘤对 PD-1 免疫治疗药物的敏感性评估，尤其适用于非小细胞肺癌、食管癌、胃癌、头颈部鳞状细胞癌、三阴性乳腺癌、宫颈癌、	无	次	2400

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		尿路上皮癌免疫用药指导。			
33A0004	PD-L1 (Ventana SP263) 蛋白表达组织检测	通过检测 PD-L1 表达水平, 用于评估实体肿瘤对 PD-1 药物的敏感性。PD-L1 (SP263) 伴随诊断检测 - 抗 PD L1 抗体检测试剂 (免疫组织化学法) (英文名称: VENTANA PD-L1 (SP263) Assay) - 获国家药品监督管理局 (NMPA) 批准新扩展非小细胞肺癌适应症。适用于评估福尔马林固定、石蜡包埋 (FFPE) 的尿路上皮癌 (UC) 和非小细胞肺癌 (NSCLC) 组织切片中的程序性死亡配体-1 (PD-L1) 蛋白表达水平。	无	次	1646
33A0004	错配修复 (MMR) 蛋白表达检测	(1) 实体瘤免疫治疗药物用药指导 (2) 林奇综合征初筛, dMMR 患者需进一步评估遗传风险 (3) 国内外权威指南均指出, II 期 MSI-H/dMMR 的结直肠癌患者预后较好, 不建议使用氟尿嘧啶类药物化疗。因此, II 期患者术后应常规行 MSI 检测以制定个体化治疗方案, MSI-H 的结直肠癌患者应尽可能避免氟尿嘧啶的单药辅助治疗。	无	次	891
33A0004	Claudin18.2 蛋白表达检测	Claudin18.2 可以表达于胃癌 (60%~80%)、胰腺癌 (50%)、肺癌 (40%~60%)、食管癌 (30%~50%)、乳腺癌, 结肠癌, 肝癌和卵巢癌等。因此, Claudin18.2 蛋白是泛癌种潜在治疗理想靶点。目前胃癌 CSCO 指南推荐胃癌患者进行 Claudin18.2 蛋白表达检测, 用于靶向治疗指导。	无	次	1829
33A0004	循环肿瘤细胞 (CTC) 检测	动态监测疗效、评估预后风险、预警复发转移, 实现无创液体活检。	无	次	3600
33A0004	肠癌 Septin9 基因甲基化检测	用于肠癌的早期筛查与辅助诊断, 如果合并高危因素结果阴性, 建议每年进行复查。	无	次	365
33A0004	胃/肠癌基因甲基化检测	通过检测相关部位的癌种相关基因的甲基化水平, 实现无创、便捷的各种癌早期筛查、辅助诊断及术后复发监测。部位有胃、肠等。	无	每部位	548
33A0004	基因甲基化检测	通过检测相关部位的癌种相关基因的甲基化水平, 实现无创、便捷的各种癌早期筛查、辅助诊断及术后复发监测。部位有肺、食管、子宫内膜、宫颈、肝脏等。	无	每部位	731
33A0004	消化系统三癌基因甲基化联	通过检测肝癌、胃癌、肠癌相关基因的甲基化水平, 实现无创、便捷的结直肠癌早期筛查、	无	次	1097

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	合检测	辅助诊断及术后复发监测。			
33A0004	高发五癌 DNA 甲基化联合检测	通过检测胃癌、肠癌、肝癌、食管癌、肺癌相关基因的甲基化水平, 实现无创、便捷的结直肠癌早期筛查、辅助诊断及术后复发监测。	无	次	2012
33A0004	外周血染色体 400 带检查	适用于临床上常见的不孕不育或反复流产患者的遗传学病因筛查, 通过分析染色体核型, 在细胞遗传学水平进行病因学诊断	无	次	267
33A0004	外周血染色体 550 带检查	适用于临床上常见的不孕不育或反复流产患者的遗传学病因筛查, 通过分析染色体核型, 在细胞遗传学水平进行病因学诊断	无	次	500
33A0004	全外显子组测序(WES)	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、ROH/UPD 和部分动态突变分析。疑似单基因遗传病患者的遗传学致病原因排查、疾病鉴别诊断, 指导治疗方案制定、指导生育风险评估	无	次	3957
33A0004	全基因组测序	对人类不同个体或群体进行全基因组测序, 并在个体或群体水平上进行生物信息分析. 全面挖掘 DNA 水平的遗传变异, 为筛选疾病的致病及易感基因, 研究发病及遗传机制提供重要信息	无	次	12000
33A0004	家系全外显子组测序(Trio WES)	家系分析人类全部已知基因(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、ROH/UPD 和部分动态突变分析。疑似单基因遗传病患者的遗传学致病原因排查、疾病鉴别诊断, 指导治疗方案制定、指导生育风险评估, 提高疾病诊断率	无	次	8229
33A0004	染色体基因芯片 CMA (CytoScan HD)	270 万探针(75 万个 SNP 探针+195 万 CNV 探针), 检测 50kb 以上的微缺失微重复、>3Mb LOH、>10%嵌合体。对不明原因的智力障碍, 发育迟缓, 先天性异常或有自闭症谱系的患儿首选方案, 病因确诊	无	次	5600
33A0004	染色体基因芯片 CMA (CytoScan 750K)	75 万条探针(20 万个 SNP 探针+55 万 CNV 探针)能够检测 100K 以上缺失与重复、3Mb 以上的 LOH/UPD、>30%的嵌合体。对不明原因的智力障碍, 发育迟缓, 先天性异常或有自闭症谱系的患儿首选方案, 病因确诊	无	次	3200
33A0004	染色体基因芯片 CMA	31.5 万探针(29.7 万个 SNP 探针 + 1.8 万 CNV 探针), 流产相关 396 个基因区域加密覆盖,	无	次	2325

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	(CytoScan optima)	探针覆盖区域分辨率 100Kb, 可检测>20%的嵌合体及 5Mb 以上的 LOH。对不明原因自然流产、胎儿停止发育、死胎、畸胎进行流产物遗传学分析。			
33A0004	流产物染色体拷贝数变异检测 (CNVseq)	23 对染色体非整倍体和 100K 以上缺失与重复、>10%的嵌合体。对不明原因自然流产、胎儿停止发育、死胎、畸胎进行流产物遗传学分析。	无	次	2325
33A0004	染色体拷贝数变异检测 (CNV-Seq)	采用 NGS 技术对人类全基因组进行低深度高通量测序, 检测范围为全基因组范围内非整倍体及微小拷贝数异常, 结合 STR 技术可检测异倍体, 分辨率为 100Kb, 同时可检测>10%的嵌合体。对不明原因的智力障碍, 发育迟缓, 先天性异常或有自闭症谱系的患儿进行遗传学评估的分子细胞检测。	无	次	2325
33A0004	Y 染色体 AZF 微缺失检测	使原因不明的无精子症或严重少精子症患者明确病因; AZF 缺失可以垂直传递给男性后代, 其后代也存在不育的可能, 指导临床。	无	次	300
33A0004	男性不育遗传学筛查	通过全外显子测序技术对临床已知的男性不育症相关基因进行全面检测与分析 (包括 Y 染色体 AZF 微缺失), 为不孕不育的临床诊断和后续治疗/辅助生殖指导提供遗传学依据, 提高临床诊断率、优化临床诊疗策略。	无	次	3600
33A0004	不孕不育遗传学综合解决方案	通过全外显子测序技术对临床已知的男女性不育症相关基因进行全面检测与分析 (男性涉及 297 个基因, 包括 Y 染色体 AZF 微缺失, 女性涉及 274 个基因, 包括脆性 X 相关动态突变), 为不孕不育的临床诊断和后续治疗/辅助生殖指导提供遗传学依据, 提高临床诊断率、优化临床诊疗策略。	无	次	3600
33A0004	女性不孕遗传学筛查	通过全外显子测序与毛细管电泳 PCR 技术对临床已知的女性不孕症相关基因进行全面检测与分析 (包括脆性 X 相关动态突变), 为不孕不育的临床诊断和后续治疗/辅助生殖指导提供遗传学依据, 提高临床诊断率、优化临床诊疗策略。	无	次	3600
33A0004	易栓症风险基因检测	筛查影响血栓形成的遗传因素, 对血栓形成及其相关疾病的发生风险进行预估	无	次	714
33A0004	易栓症与静脉血栓风险评估	检测遗传性易栓症以及 VTE 风险相关的共 22 个基因 24 个位点, 同时基于其中 18 个 SNP 位点建立 OR-GRS 模型, 评估综合 VTE 风险和相对一般人群的 VTE 风险倍数。	无	次	914

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
33A0004	叶酸及营养素19基因检测	在叶酸代谢基因检测的基础上,拓展营养元素代谢相关基因筛查,更全面的反映人体对关键营养元素的代谢情况,指导临床。	无	次	548
33A0004	常见15种遗传病孕前携带者筛查	高发遗传病相关热点基因及位点携带情况筛查,用于遗传风险评估;进行辅助生殖技术前筛查。	无	单人	850
33A0004	遗传病扩展性携带者筛查(基础版)	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。了解自身致病基因携带情况,为生育指导的咨询提供重要参考依据	无	次	1363
33A0004	单基因遗传病扩展性携带者筛查(标准版)	275个基因相关370种单基因遗传病筛查,含SMA;地贫;DMD。用于辅助生殖人群孕前携带者筛查,评估后代患高发单基因遗传病的风险,指导辅助生殖技术的选择。	无	次	1924
33A0004	单基因遗传病扩展性携带者筛查(组合版)	277个基因相关392种单基因遗传病筛查,含脆性X染色体综合症、血友病A相关F8基因1和22号内含子倒位、先天性肾上腺皮质增生(CAH)CYP21A2基因大区段转化、大片段缺失重复、基因融合变异。用于所有备孕/孕早期人群(包括辅助生殖人群)的携带者筛查,评估后代患高发单基因遗传病的风险,指导科学妊娠,避免患儿出生。	无	次	2277
33A0004	脊髓性肌萎缩症(SMA)基因检测-筛查	检测SMN1基因第7、8号外显子拷贝数变异,发现SMA相关致病基因携带者,通过遗传咨询及干预,预防SMA患儿出生。同时也可作为新生儿SMA基因筛查项目,辅助临床诊断。	无	次	513
33A0004	脊髓性肌萎缩症(SMA)基因筛查-诊断	检测SMN1基因缺失突变及15个热点突变、SMN大片段缺失/重复、SMN2基因拷贝数、NAIP基因拷贝数,发现SMA相关致病基因携带者,通过遗传咨询及干预,预防SMA患儿出生。同时也可作为新生儿SMA基因筛查项目,辅助临床诊断与预后判断	无	次	513
33A0004	脆性X综合征FMR1基因动态突变检测	通过FMR1基因动态突变((CGG)n重复数(≥ 50))检测,对脆性X相关的原发性卵巢功能不全的鉴别诊断及不孕不育病因进行排筛。	无	次	800
33A0004	葡萄糖-6-磷酸脱氢酶基因检测(14位点)	通过新生儿G6PD筛查,早期发现G6PD缺乏症患儿,预防高胆红素血症以及食物、药物、感染等因素所诱发的急性溶血性贫血。	无	次	513
33A0004	48种遗传代	新生儿遗传代谢病筛查,早发现早干预早治疗。	无	次	300

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	谢病筛查				
33A0004	尿液有机酸分析	有机酸血症等其他疾病继发的肉碱缺乏，辅助遗传代谢病辅助诊断	无	次	300
33A0004	地中海贫血基因检测套餐（三代测序）	血红蛋白病（含地中海贫血）相关基因全面检测： 1. 用于地中海贫血基因携带者筛查 2. 用于辅助诊断血红蛋白病（含地中海性贫血）	无	次	1200
33A0004	地中海贫血全面基因突变筛查	1. 用于地中海贫血基因携带者筛查 2. 用于辅助诊断地中海性贫血病	无	次	878
33A0004	新生儿黄疸常见基因筛查	新生儿黄疸基因筛查，发现病因、及早干预	无	次	878
33A0004	新生儿遗传病基因筛查	新生儿高发新生儿高发 100 种疾病（275 种亚型）274 个基因的全部外显子编码区及邻近的内含子区域、数据库中记录的明确致病内含子位点，并可根据测序数据分析提示 CNV。及早发现遗传高风险个体，早干预、早治疗，改善预后	无	次	2290
33A0004	遗传代谢病相关基因检测	1、针对质谱法筛查异常的新生儿通过基因检测进一步确认； 2、质谱法与基因检测联合筛查，提高筛查效率和准确性。	无	次	2600
33A0004	心肌病基因检测套餐	诊断或疑似心肌病人群，明确病因，辅助诊断，指导生育	无	次	3200
33A0004	经典型先天性肾上腺皮质增生检测（CYP21A2）	检测并分析 CYP21A2 基因编码区点突变、小片段插入缺失，可区分假基因，以及 CYP21A1P/CYP21A2 嵌合体分型，以明确病因，辅助诊断，指导生育。	无	次	2400
33A0004	先天性肾上腺皮质增生检测套餐	检测并分析目前已明确的所有先天性肾上腺皮质增生症点突变、小片段插入缺失，可区分假基因，以明确病因，辅助诊断，指导生育。	无	次	6000
33A0004	单基因遗传病 Sanger 验证	单基因遗传病位点变异亲属验证	无	每位点	300
33A0004	胆汁酸谱检测	通过检测以下指标:鹅脱氧胆酸、甘氨鹅脱氧胆酸、牛磺鹅脱氧胆酸、总鹅脱氧胆酸、胆酸、甘氨酸、牛磺胆酸、总胆酸、脱氧胆酸、甘氨酸脱氧胆酸、牛磺脱氧胆酸、总脱氧胆酸、熊脱氧胆酸、甘氨熊脱氧胆酸、牛磺熊脱氧胆酸、总熊脱氧胆酸、石胆酸、甘氨石胆酸、牛磺石胆酸、总胆汁酸；来指导:1. 肝胆疾病(如妊娠期胆内胆汁淤积症的筛查)；2. 胃肠疾病；3. 引	无	次	195

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		起胆汁酸代谢发生改变的其它疾病。			
33A0004	子痫前期风险评估(孕早期)	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
33A0004	子痫前期风险评估(孕中晚期)	孕晚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	700
33A0004	生殖道感染病原体及耐药基因检测	生殖道感染及耐药基因检测, 辅助临床诊断女性生殖道感染、反复多次感染、混合型感染等问题。	无	次	365
33A0004	Dano-seq 生殖道菌群检测	检测女性生殖道内超过 5000 多种细菌、支原体、衣原体等微生物, 辅助临床诊断女性生殖道感染、反复多次感染、混合型感染等问题。	无	次	600
33A0004	中枢神经脱髓鞘 2 项	用于视神经脊髓炎谱系疾病(NMOSD)、长节段性横贯性脊髓炎(LETM)的辅助诊断及鉴别诊断。检测内容为: AQP4、MOG(固定法)。	无	次	800
33A0004	中枢神经脱髓鞘 3 项-组	用于视神经脊髓炎谱系疾病(NMOSD)、长节段性横贯性脊髓炎(LETM)的辅助诊断及鉴别诊断。检测内容为: AQP4、MOG(固定法)、MBP。	无	次	1000
33A0004	中枢神经脱髓鞘 6 项-组	用于视神经脊髓炎谱系疾病(NMOSD)、长节段性横贯性脊髓炎(LETM)的辅助诊断及鉴别诊断。检测内容为: AQP4、MOG(固定法)、MBP、GFAP、AQP1、Flotillin1/2。	无	次	1800
33A0004	自身免疫性脑炎 6 项-组	自身免疫性脑炎类疾病的诊断及鉴别诊断, 检测内容: NMDAR、AMPA1、AMPA2、LGI1、CASPR2、GABABR。	无	次	1000
33A0004	自身免疫性脑炎 7 项-组	自身免疫性脑炎类疾病的诊断及鉴别诊断, 检测内容: NMDAR、AMPA1、AMPA2、LGI1、CASPR2、GABABR、MOG。	无	次	1400
33A0004	自身免疫性脑炎 23 项-组	自身免疫性脑炎类疾病的诊断及鉴别诊断, 检测内容: NMDAR、AMPA1、AMPA2、LGI1、CASPR2、GABABR、DPPX、IgLON5、GlyR α 1、Neurexin-3 α 、D2R、mGluR5、GAD65、mGluR1、GABAAR α 1、GABAAR γ 2、GABAAR β 3、GluK2、AK5、AGO、KLHL11、mGluR2、CaV α 2 δ 。	无	次	3000
33A0004	副肿瘤抗体 11 项检测	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

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
33A0004	副肿瘤抗体 14 项检测	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	1400
33A0004	副肿瘤 20 项检测	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	2000
33A0004	自身免疫性小脑共济失调 10 项	用于自身免疫性小脑变性的辅助诊断（10 项抗体检测），检测内容：GAD65、CDR、Caspr2、Homer3、ATP1A3、ARHGAP26、CA8、NCDN、MAP1B、GRID2。	无	次	1500
33A0004	自身免疫性小脑共济失调 14 项	用于自身免疫性小脑变性的辅助诊断（14 项抗体检测），检测内容：GAD65、CDR、Caspr2、Homer3、ATP1A3、ARHGAP26、CA8、NCDN、MAP1B（PCA-2）、GRID2（GluR δ 2）、mGluR1、mGluR2、mGluR8、KLHL11。	无	次	1900
33A0004	自身免疫性小脑共济失调 20 项 （CBA+TBA）	用于自身免疫性小脑变性的辅助诊断（20 项抗体检测），检测内容：GAD65、Yo、Homer3、ATP1A3、ARHGAP26、CA8、NCDN、MAP1B、GRID2、mGluR1、mGluR2、mGluR8、AP3B2、PKC γ、Tr(DNER)、ZIC4、ITPR1、Rab6A/B、SEZ6L2、EEF1D。	无	次	2700
33A0004	郎飞氏结自身抗体检测 2 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	1000
33A0004	郎飞氏结自身抗体检测 3 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	1200
33A0004	神经节苷脂抗体 14 项	用于多灶性运动神经病、感觉性神经病、吉兰巴雷综合征及米勒-费雪综合征等免疫介导的周围神经病的辅助诊断。	无	次	1200
33A0004	神经节苷脂抗	用于多灶性运动神经病、感觉性神经病、吉兰	无	次	1600

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	体 24 项	巴雷综合征及米勒-费雪综合征等免疫介导的周围神经病的辅助诊断。			
33A0004	周围神经病 30 项-组	用于多灶性运动神经病、感觉性神经病、吉兰巴雷综合征、米勒-费雪综合征、慢性炎性脱鞘性多发性神经根神经病 (CIDP) 及其他周围神经病的辅助诊断和鉴别诊断	无	次	3000
33A0004	重症肌无力 5 项 (AchR ab、MuSK、LRP4、Titin、SOX1)-组	MuSK 抗体: 大约在 1 % ~ 4 % 的 MG 患者血清中可检测到 MuSK 抗体, 绝大多数 MuSK 抗体属于 IgG4 亚型, 其 AchR-IgG 极少同时出现。 MuSK-MG 受累肌群较局限, 以球部、颈部及呼吸肌受累为主, 其次为眼外肌、四肢肌, 主要表现为球麻痹、面颈肌无力。 LRP4 抗体: 在 1 % ~ 5 % 的 MG 以及 7 % ~ 33 % 的 AchR、MuSK 抗体阴性 MG 患者可检测出。临床特点尚不完全明确、有研究表明该亚组患者临床症状较轻、部分患者可仅表现为眼外肌受累、很少出现肌无力危象; 也有研究发现, LRP4 抗体阳性患者均为 GMG, 表现为严重的肢带肌无力和 / 或进行性延髓麻痹。 Titin 和 RyR 抗体: 胸腺瘤相关抗体、绝大多数胸腺瘤相关 MG 可检测出 AchR 抗体合并 Titin 抗体及 RyR 抗体、病情略重、需要更长疗程免疫抑制治疗。	无	次	1500
33A0004	重症肌无力 5 项 B (AchR ab、MuSK、LRP4、Titin、RyR1)-组	MuSK 抗体: 大约在 1 % ~ 4 % 的 MG 患者血清中可检测到 MuSK 抗体, 绝大多数 MuSK 抗体属于 IgG4 亚型, 其 AchR-IgG 极少同时出现。 MuSK-MG 受累肌群较局限, 以球部、颈部及呼吸肌受累为主, 其次为眼外肌、四肢肌, 主要表现为球麻痹、面颈肌无力。 LRP4 抗体: 在 1 % ~ 5 % 的 MG 以及 7 % ~ 33 % 的 AchR、MuSK 抗体阴性 MG 患者可检测出。临床特点尚不完全明确、有研究表明该亚组患者临床症状较轻、部分患者可仅表现为眼外肌受累、很少出现肌无力危象; 也有研究发现, LRP4 抗体阳性患者均为 GMG, 表现为严重的肢带肌无力和 / 或进行性延髓麻痹。 Titin 和 RyR 抗体: 胸腺瘤相关抗体、绝大多数胸腺瘤相关 MG 可检测出 AchR 抗体合并 Titin 抗体及 RyR 抗体、病情略重、需要更长疗程免疫抑制治疗。	无	次	1500
33A0004	重症肌无力 9	MuSK 抗体: 大约在 1 % ~ 4 % 的 MG 患者血清	无	次	2000

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	项	中可检测到 MuSK 抗体，绝大多数 MuSK 抗体属于 IgG4 亚型，其 AchR-IgG 极少同时出现。 MuSK-MG 受累肌群较局限，以球部、颈部及呼吸肌受累为主，其次为眼外肌、四肢肌，主要表现为球麻痹、面颈肌无力。 LRP4 抗体：在 1 %~5% 的 MG 以及 7 %~33% 的 AchR、MuSK 抗体阴性 MG 患者可检测出。 临床特点尚不完全明确、有研究表明该亚组患者临床症状较轻、部分患者可仅表现为眼外肌受累、很少出现肌无力危象；也有研究发现，LRP4 抗体阳性患者均为 GMG，表现为严重的肢带肌无力和 / 或进行性延髓麻痹。 Titin 和 RyR 抗体：胸腺瘤相关抗体、绝大多数胸腺瘤相关 MG 可检测出 AchR 抗体合并 Titin 抗体及 RyR 抗体、病情略重、需要更长疗程免疫抑制治疗。			
33A0004	肌炎谱 12 项	用于皮肌炎、多肌炎、包涵体肌炎、临床无肌病性皮肌炎、抗合成酶综合症及重叠综合症的临床辅助诊断。肌炎类疾病的诊断及鉴别诊断、部分指标可以与治疗及预后相关性。	无	次	900
33A0004	自身免疫性炎性肌病抗体谱 17 项 (IgG)	用于皮肌炎、多肌炎、包涵体肌炎、临床无肌病性皮肌炎、抗合成酶综合症及重叠综合症的临床辅助诊断。肌炎类疾病的诊断及鉴别诊断、部分指标可以与治疗及预后相关性。	无	次	1200
33A0004	抗肌炎谱抗体 25 项	用于皮肌炎、多肌炎、包涵体肌炎、临床无肌病性皮肌炎、抗合成酶综合症及重叠综合症的临床辅助诊断。肌炎类疾病的诊断及鉴别诊断、部分指标可以与治疗及预后相关性。	无	次	1500
33A0004	系统性硬化症 12 项	系统性硬化症 (SSc) 也称为硬皮病、是一种以局限性或弥漫性皮肤增厚和纤维化为特征的全身性自身免疫病。累及内脏器官的系统性硬皮病又称系统性硬化症。本病在结缔组织病中仅次于红斑狼疮而居第二位。患者以女性较多、女性与男性之比约为 3 : 1、发病年龄以 20~50 岁见。	无	次	1200
33A0004	TBA 检测 (脑组织切片)	自身免疫性脑炎类疾病的诊断及鉴别诊断	无	次	500
33A0004	寡克隆区带电泳综合分析 (组)	协助临床判断脑内炎症、感染及其严重性、判断血脑屏障障碍及其严重性、鉴定是否脑内肿瘤转移等。	无	次	600
33A0004	乙酰胆碱自身	为诊断重症肌无力 (MG) 的特异性体、50%~	无	次	360

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	抗体 AchR-Ab	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。			
33A0004	血浆氨基酸 20 项	氨基酸是构成蛋白质的基础，参与能量代谢、免疫力维持、激素合成等重要功能。检测可评估体内氨基酸是否平衡，帮助发现营养缺乏或代谢紊乱问题。通过结果可指导个性化补充营养、调整饮食结构或排查潜在健康问题。	无	次	300
33A0004	血浆氨基酸 29 项	氨基酸是构成蛋白质的基础，参与能量代谢、免疫力维持、激素合成等重要功能。检测可评估体内氨基酸是否平衡，帮助发现营养缺乏或代谢紊乱问题。通过结果可指导个性化补充营养、调整饮食结构或排查潜在健康问题。	无	次	435
33A0004	氧化三甲胺 (TMAO) 功能医学综合报告	TMAO 是一种肠源性的菌群相关代谢产物，其通过增加 DNA 损伤、加速线粒体受损、增加氧化应激、影响能量代谢等多种途径，导致心脑血管疾病、糖尿病、恶性肿瘤等多种疾病的发生发展，影响疾病的预后。通过检测 TMAO 的水平，评估机体肠道健康状况，进而帮助医生评估患者的心血管等疾病风险，并以此量身定制个性化健康管理方案。	无	次	280
33A0004	辅酶 Q10 的精准评估	辅酶 Q10 检测主要用于评估人体细胞能量代谢及抗氧化能力，尤其适用于长期疲劳、肌肉无力或心脏病患者。该检测可帮助识别辅酶 Q10 缺乏（如他汀类药物副作用导致的水平下降），指导营养补充以改善症状或降低心肌损伤风险。	无	次	200
33A0004	尿碘的精准检测	碘是甲状腺激素生成的必需元素。碘缺乏时，会导致个体甲状腺激素生成不足导致一系列相关疾病的产生；碘过量时也会引起高碘性甲状腺疾病。人体内的碘 80-85%经尿排出，在相对稳定的条件下，尿碘的测量可作为个体碘营养状况的评估标准，指导科学补碘或控碘，对预防甲状腺疾病及保障代谢健康有重要意义。	无	次	200
33A0004	褪黑素水平分析	评估个体内褪黑素的生物活性，从而发现由褪黑素分泌异常造成的睡眠异常问题。及时采取干预措施，恢复正常睡眠节律，预防因睡眠问题带来的疾病。	无	次	260
33A0004	核酸氧化损伤分析谱	工作压力大、情绪紧张、饮食不当及环境污染等因素会让身体处于高氧化压力状态。85%的慢	无	次	360

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		性疾病（例如癌症、心血管疾病、代谢性疾病、糖尿病、类风湿性关节炎、慢性疲劳症等）都与氧化压力有关。评估身体氧化压力状态及抗氧化储存量，有助于了解个体疾病问题的根源。			
33A0004	压力与性激素平衡评估(男)	皮质醇是压力（应激）激素，长期的压力和亚健康状态产生的慢性应激反应会使体内的皮质醇处于长期偏高的状态。慢性应激会造成激素合成及代谢紊乱。对于男性，慢性应激会使产生睾酮（雄性激素）和其前体（DHEA）的减少，转而生皮皮质醇，引起失眠，焦虑，糖渴望，疲倦，腹部脂肪增加，最常见的就是啤酒肚及男性女性化——肌肉含量减少，脂肪含量增加，也称之为“过劳肥”。	无	次	360
33A0004	压力与性激素平衡评估(女)	皮质醇是压力（应激）激素，长期的压力和亚健康状态产生的慢性应激反应会使体内的皮质醇处于长期偏高的状态。慢性应激会造成激素合成及代谢紊乱。雌孕激素的缺乏紊乱会引起面色蜡黄、经期不规律、经前综合症、潮热、盗汗等症状，甚至妊娠困难。	无	次	420
33A0004	氨基酸分析	氨基酸平衡性分析可了解饮食中蛋白质摄取与吸收是否足够与平衡，体内氨基酸如处于不平衡状态可提供许多相关疾病的讯息，包括：慢性疲劳症、心血管疾病、学习障碍、忧郁症、解毒功能、酸碱值调整、荷尔蒙失调和免疫问题等，医师可依据患者的检测结果，量身订做个性化氨基酸治疗方案。	无	次	1280
33A0004	营养元素分析(全血)	血液中营养元素检测可评估体内必需矿物质（如铁、锌、钙）是否缺乏或过量。它有助于识别贫血、免疫力低下等问题，尤其适合饮食不均衡、或出现不明疲劳、神经症状人群。检测结果为调整膳食、补充营养提供依据，预防长期健康损害。	无	次	680
33A0004	全套男性荷尔蒙健康评估	男性荷尔蒙的分泌量与平衡关系和男性之生育能力、心血管健康、认知与情绪、活力、秃发、前列腺健康等皆息息相关。全面评估及分析数据可以让医师更精确的帮助面临健康挑战的男性们，恢复激素平衡、重振男性雄风及抗老化。	无	次	1980
33A0004	全套女性荷尔蒙健康评估	女性激素的分泌量与平衡关系与女性卵巢周期、生育能力、与激素代谢不平衡相关疾病、心脏功能、认知及情绪、免疫功能等皆息息相关。藉由这些分析的数据可以让医师更精确的	无	次	1980

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		帮助面临健康挑战的妇女们，恢复激素平衡、改善并预防慢性病及抗老化。			
33A0004	全套尿有机酸代谢分析	通过尿液中有机酸的水平，来评估细胞线粒体能量、解毒系统、代谢转化过程、神经递质转化以及肠道微生物代谢。尿液中特殊有机酸的累积可作为代谢失调或代谢受阻的指标。代谢失调的因素可能包含营养素缺乏、遗传性酶缺陷、毒性物质干扰或药物效应。	无	次	2860
33A0004	心脑血管 7 项患病风险基因检测	评估个体 7 种心脑血管疾病发病的相对风险，提前做好健康管理，预防和延缓这些疾病的发生，提高其健康水平。	无	次	1200
33A0004	心源性猝死 (SCD) 基因检测	过对基因检测深度分析，提示心源性猝死风险，提供针对性的运动方案建议。	无	次	900
33A0004	体重及健身管理基因检测	本项目通过检测受检者的肥胖基因，分析其突变情况，计算受检者的肥胖遗传风险，以及饮食（碳水化合物、谷类、蛋白质），运动（有氧运动、力量训练）对减重的效果的影响。能够让受检者了解在发胖原因上是否存在除饮食、代谢紊乱等环境因素外的遗传因素，了解其在同等条件下能量代谢效率（基础代谢率）的高低，从而有目标的定制体重控制方案	无	次	1200
33A0004	酒精代谢基因 (ADH1B/ALDH2) 检测	评估个体对酒精（乙醇和乙醛）的代谢能力，帮助建立科学健康的饮酒观。	无	次	600
33A0004	烟酒/牛奶/咖啡代谢能力基因检测	评估个体对烟草中强致癌物苯并芘、酒精（乙醇和乙醛）、乳糖和咖啡因的代谢能力，帮助建立科学健康的生活习惯。	无	次	800
33A0004	环境内分泌干扰物检测 15 项	环境内分泌干扰物是环境中存在的一些人工合成的化学物质，原本不应该存在于我们体内。但是这些物质会通过饮食、呼吸、皮肤接触等方式进入人体，干扰正常的内分泌、神经、生殖等多个系统，引发相关疾病。常见暴露源包括但不限于：指甲油、化妆品、PVC 塑料、玩具、香水、热敏纸小票或电影票、清洁剂等。本检测帮助分析受检者体内环境有害物质的含量，从而协助指导健康调理方案。	无	次	1080
33A0004	游离睾酮 (FT) 测定	游离睾酮检测能更精准评估体内实际发挥生理活性的睾酮水平，尤其当总睾酮正常但男性出现性功能减退、疲劳等或女性男性化时，可帮助识别“可利用激素”是否不足，为体检人群	无	次	260

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		提供更全面的健康筛查。			
33A0004	肠道菌群微生态检测	肠道菌群微生态检测主要用于评估肠道菌群多样性及平衡状态，帮助识别菌群失调相关的健康风险（如肠易激综合征、肥胖、糖尿病、免疫力下降等）。通过检测有益菌、有害菌及条件致病菌的比例，可指导个性化饮食调整及益生菌补充，改善肠道功能及代谢异常。尤其适用于长期消化不良、慢性炎症或代谢性疾病人群，为预防和干预肠道相关疾病提供科学依据。	无	次	980
33A0004	高发肿瘤风险基因检测	评估个体是否携带有肿瘤易感基因，提前采取相关的预防措施，降低肿瘤的患病风险。男性 18 项或女性 21 项。	无	次	1097
33A0004	全外显子组测序健康体检套餐	通过检测 9 大模块、1587 个项目（重疾基因、遗传性肿瘤、单基因遗传病、心血管疾病、三高慢病、老年病、药物敏感性、个人生活类特质、美肤基因），帮助个体更好地了解自己的遗传信息，有效地评估个体的健康风险，提前做好健康管理，预防和延缓相关疾病的发生，提高其健康水平。	无	次	18000
33A0004	大疱性皮肤病抗体四项	用于自身免疫性大疱病（如天疱疮、大疱性类天疱疮等疾病）的精准诊断、病情活动度及预后的评估	无	次	900
33A0004	抗 1 型血小板反应蛋白 7A 域 (THSD7A) 抗体	膜性肾小球肾炎特异性血清标记物，自身抗体的检测贯穿疾病的早期诊断、疗效评价及预测复发等方面，早期规范诊治往往能极大改善患者预后，减轻病人家庭和社会负担。	无	次	200
33A0004	膜性肾病自身抗体经典 2 项	膜性肾小球肾炎特异性血清标记物，自身抗体的检测贯穿疾病的早期诊断、疗效评价及预测复发等方面，早期规范诊治往往能极大改善患者预后，减轻病人家庭和社会负担。	无	次	400
33A0004	涎液化糖链抗原	肿瘤标志物。SCCA 主要用于鳞状细胞癌的辅助诊断、疗效监测、复发预警和预后评估。	无	次	360
33A0004	非标准抗磷脂抗体谱检测 4 项	磷脂综合征辅助诊断，对血栓事件及病理妊娠进行风险评估，为治疗决策提供依据，在具有经典磷脂综合征临床表现、但实验室诊断标准测定中具有阴性或可疑结果的患者的评估中发挥重要作用	无	次	1200
33A0004	非标准抗磷脂抗体谱检测 11 项	磷脂综合征辅助诊断，对血栓事件及病理妊娠进行风险评估，为治疗决策提供依据，在具有经典磷脂综合征临床表现、但实验室诊断标准测定中具有阴性或可疑结果的患者的评估中发	无	次	3300

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		挥重要作用			
33A0004	麸质过敏性肠病抗体(IgA/IgG)检测	用于麸质敏感性肠病、乳糜泻的诊断与辅助诊断	无	次	1000
33A0004	类固醇激素检测 9 项	检测孕酮、17-羟孕酮、总睾酮、雄烯二酮、皮质醇、11-脱氧皮质醇、脱氢表雄酮、硫酸脱氢表雄酮、脱氧皮质酮, 辅助诊断肾上腺失调相关疾病。	无	次	217
33A0004	女性雄激素检测套餐	检测 17-羟孕酮、总睾酮、雄烯二酮、脱氢表雄酮、硫酸脱氢表雄酮, 适用于鉴别由 CAH、PCOS、肾上腺功能早现等疾病引起的高雄激素症状。	无	次	115
33A0004	24h 尿儿茶酚胺及其代谢产物	检测游离多巴胺、游离去甲肾上腺素、游离肾上腺素、NMN、MN、3-MT、VMA、HVA 辅助诊断嗜铬细胞瘤/副神经节瘤。	无	次	315
33A0004	儿茶酚胺六项	检测 DA、E、NE、NMN、MN、3-MT, 辅助诊断嗜铬细胞瘤/副神经节瘤。	无	次	196
33A0004	质谱高血压六项	高血压状态辅助评估, 根据立位或卧位测量醛固酮、血管紧张素 I、血管紧张素 II、肾素活性、18-羟皮质酮、18-羟皮质醇。	无	每体位	185
33A0004	盐皮质激素相关高血压筛查	检测醛固酮、血管紧张素 I (孵育前)、血管紧张素 I (孵育后)、肾素活性、醛固酮/肾素活性、脱氧皮质酮、皮质醇、可的松、皮质醇/可的松、药物筛查; 1. 用于原发性醛固酮增多症的筛查。2. 用于盐皮质激素相关高血压的鉴别诊断。3. 联合监测干扰原醛症筛查结果的 10 余种药物, 为临床解读提供科学便捷的依据。	无	次	297
33A0004	人细小病毒 B19 DNA 定量	阳性提示人细小病毒 B19 感染	无	次	300
33A0004	ADAMTS13 活性+抑制物检测	检测 ADAMTS13 酶活性及抑制物, 辅助 TTP 患者的诊断及鉴别诊断	无	次	1200
33A0004	血管性血友病因子 vWF 检测 (Ag+Act)	vwf 血管性血友病 (vWD) 的 vWF 抗原 (vWF:Ag) 和活动 (vWF:Act) 检测是诊断和分型 vWD 的关键, 也是辅助其他相关疾病诊断的重要指标。	无	次	420
33A0004	血清游离轻链定量测定	游离 κ 和 λ 轻链检测是用来诊断、评估和监测单克隆丙种球蛋白病, 包括多发性骨髓瘤、华氏巨球蛋白血症、AL 淀粉样变性、轻链沉积病、淋巴瘤等	无	次	484
33A0004	尿液游离轻链两项	有助于多发性骨髓瘤的诊断, 分型, 治疗方案的制定和预后的判断。	无	次	484

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
33A0004	血液肿瘤全转录组测序(RNAseq)	辅助诊断、靶向用药指导、复发和预后评估及科学研究	无	次	6999
33A0004	外周血淋巴细胞染色体畸变率检测	外周血染色体畸变率检测分析适用于:放射职业相关疾病筛查及体检、矿业从事人员以及其他接触反射物质人员的检查等	无	次	840
33A0004	骨髓活检常规	辅助诊断白血病、巨幼贫、再障、血小板减少性紫癜、多发性骨髓瘤、骨髓增殖性疾病、骨髓增生异常综合征等疾病。	无	次	255
33A0004	骨髓活检+免疫组化 3 项检测套餐	辅助诊断白血病、巨幼贫、再障、血小板减少性紫癜、多发性骨髓瘤、骨髓增殖性疾病、骨髓增生异常综合征等疾病。	无	次	680
33A0004	骨髓活检+免疫组化 6 项检测套餐	辅助诊断白血病、巨幼贫、再障、血小板减少性紫癜、多发性骨髓瘤、骨髓增殖性疾病、骨髓增生异常综合征等疾病。	无	次	1121
33A0004	骨髓活检+免疫组化 8 项检测套餐	辅助诊断白血病、巨幼贫、再障、血小板减少性紫癜、多发性骨髓瘤、骨髓增殖性疾病、骨髓增生异常综合征等疾病。	无	次	1415
33A0004	骨髓活检+免疫组化 10 项检测套餐	辅助诊断白血病、巨幼贫、再障、血小板减少性紫癜、多发性骨髓瘤、骨髓增殖性疾病、骨髓增生异常综合征等疾病。	无	次	1709
33A0004	整体免疫功能评估套餐	评估机体的整体免疫调节功能, 包括下面 4 个项目: 固有免疫细胞及亚群检测、T 细胞分化亚群检测、Treg 及 Th1/Th2/Th17 检测、B 细胞分化亚群检测	无	次	2077
33A0004	PNH 克隆性检测(含 FLAER)	检测 FLAER, CD45, CD16, CD14, CD59, GPA, 有助于 PNH 的诊断与鉴别诊断	无	次	258
33A0004	NK 细胞杀伤活性检测	获得性 HLH 诊断标准中的重要指标	无	次	1500
33A0004	骨髓细胞染色体检查(G 显带)	分析染色体核型, 在细胞遗传学水平进行血液病和淋巴瘤的辅助诊断、分期、分型, 有助于治疗方案的制定和预后的判断	无	次	313
33A0004	1q21 检测	1 号染色体异常常见于 MM 染色体变化当中。1q21 的获取/扩增增加了 MM 发生进展的风险, 复发患者存在 1q21 扩增的几率比新诊断患者高。	无	次	1040
33A0004	RB-1 (13q14) 基因检测	检测 RB-1 基因缺失, 13 号染色体缺失, 有助于 MM 的危险度分层和预后判断, 与其他探针结合检测亦有助于 CLL 的诊断分型和预后判断。	无	次	1040
33A0004	P53 (17p13.1) 基因检测	P53 基因位于 17p13.1, 17p13 缺失可导致 P53 基因缺失。P53 基因缺失或突变是肿瘤发生发展	无	次	1040

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		的重要机制之一，在多种肿瘤中可出现，往往与预后较差相关。			
33A0004	IGH(14q32)基因检测	IGH 基因异常的初筛，见于 MM 和 B 细胞肿瘤，包括 ALL 和 B 细胞淋巴瘤；与其他探针结合检测有助于 CLL 的诊断分型和预后判断，亦有助于淋巴瘤的鉴别诊断。	无	次	1040
33A0004	D13S319(13q14.3)基因检测	辅助 CLL 及 NHL 和 MM 的预后分析，D13S319 缺失的患者，预后较好。	无	次	1040
33A0004	CCND1/IGH(11q13;14q32)基因检测	检测 t(11; 14)有助于 MM 的危险度分层和预后判断；与其他探针结合检测有助于淋巴瘤的分型诊断及预后判断，特别是鉴别套区细胞淋巴瘤(MCL)和慢性淋巴细胞白血病。	无	次	1040
33A0004	MYC(8q24)基因检测	检测 MYC 基因异常，有助于 ALL 和 Burkitt's 淋巴瘤的诊断和鉴别诊断。与其他探针结合检测有助于淋巴瘤的分型诊断及预后判断。MYC 多作为淋巴瘤的常规遗传学检测，常见于 Burkitt 淋巴瘤和弥漫大 B 细胞淋巴瘤。	无	次	1040
33A0004	BCL2(18q21)基因检测	BCL2 异常见于弥漫大 B 细胞淋巴瘤和滤泡性淋巴瘤 (FL)，与其它探针结合检测有助于识别双重打击和三重打击淋巴瘤。	无	次	1040
33A0004	BCL6(3q27)基因检测	BCL6 异常常见于弥漫大 B 细胞淋巴瘤，与其它探针结合检测有助于识别双重打击和三重打击淋巴瘤。	无	次	1040
33A0004	FGFR3/IGH(4p16;14q32)基因检测	检测 t(4; 14)有助于 MM 的危险度分层和预后判断	无	次	1040
33A0004	MAF/IGH(14q32;16q23)基因检测	检测 t(14; 16)有助于 MM 的危险度分层和预后判断	无	次	1040
33A0004	MAFB/IGH(14q32;20q11)基因检测	发生于 2%的 MM 中，预后差	无	次	1040
33A0004	CLL FISH 6 项套餐(组)	检测 P53(17p13.1)、ATM(11q22.3)、CEP12(12p11.1-q11)、D13S319(13q14.3)、RB-1(13q14)、CCND1/IGH(11q13/14q32)，用于 CLL 的鉴别诊断和预后判断。	无	次	5200
33A0004	MM FISH 全套检测(组)	FISH 检测 (CD138 磁珠分选 (浆细胞分选)；RB-1(13q14)、P53(17p13.1)、1q21(CKS1B)、D13S319(13q14.3)；CCND1/IGH(14q32;16q23)；CCND3/IGH(6p21;14q32)；MAF/IGH(14q32;16q23)；	无	次	9360

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		MAFB/IGH(14q32;20q11); FGFR3/IGH(4p16;14q32); CDKN2C(1p32.3) 可用于 MM 患者全面的细胞遗传学预后分层			
33A0004	MM FISH 6 项基础套餐(组)	检测 CD138+磁珠分选(浆细胞富集)、RB-1(13q14)、P53(17p13.1)、1q21(CKS1B)、D13S319(13q14.3)、IGH(14q32), 用于 MM 的鉴别诊断及预后判断。	无	次	5200
33A0004	MM FISH 5 项加做套餐(组)	FISH 检测(CCND1/IGH(11q13;14q32); CCND3/IGH(6p21;14q32); MAF/IGH(14q32;16q23); MAFB/IGH(14q32;20q11); FGFR3/IGH(4p16;14q32)。IGH 重排阳性时加做, 可用于 MM 患者的预后分层	无	次	4160
33A0004	MM FISH 6 项加做套餐(组)	包括以下六项: CCND1/IGH、FGFR3/IGH、MAF/IGH、MAFB/IGH、CCND3/IGH、C-MYC/IGH, IGH 重排阳性时加做, 可用于 MM 患者的预后分层	无	次	5200
33A0004	MM 高危遗传学套餐	包括 Mayo SMART3.0 标准中的所有高危细胞遗传学相关 FISH 位点, 可用于 MM 的预后分层、指导用药等	无	次	5200
33A0004	多发性骨髓瘤(MM)遗传学检测套餐(高危+标危)	包括 Mayo SMART3.0 标准中的所有高危和标危细胞遗传学相关 FISH 位点, 可用于 MM 的预后分层、指导用药等	无	次	6240
33A0004	淋巴瘤 FISH 基础 5 项套餐(组)	检测 P53(17p13.1)、MYC(8q24)、IGH(14q32)、BCL2(18q21)、BCL6(3q27), 用于淋巴瘤的鉴别诊断和预后判断。	无	次	4160
33A0004	DLBCL FISH 4 项套餐(组)	检测 P53(17p13.1)、MYC(8q24)、BCL2(18q21)、BCL6(3q27), 用于 DLBCL 的鉴别诊断和预后判断。	无	次	4160
33A0004	B 细胞淋巴瘤鉴别 FISH 6 项套餐(组)	检测 IGH/BCL2、BCL6(3q27)、IGH/C-MYC(8q24;14q32)、API2/MALT(11q22.2;18q21) 基因检测、CCND1/IGH(11q13;14q32)、MALT1 基因重排检测, 用于 B 细胞淋巴瘤的鉴别诊断和预后判断。	无	次	5200
33A0004	BCR::ABL1 分型(p190/p210/p230)定量检测	通过不同方法学来检测 BCR::ABL1 p190/p210/p230, 95%以上的 CML 伴有 BCR::ABL1 融合基因, 可用于 CML 的确诊和鉴别诊断、靶向药物的使用指导、药效评估, MRD 检测。	无	次	663
33A0004	BCR-ABL 融合	伊马替尼长期使用, 部分患者, 特别是 CML 急	无	次	731

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	基因酪氨酸激酶区突变检测	变会发生耐药, 耐药率为 20%-30%, BCR-ABL 激酶区点突变是导致耐药的主要原因, 不同突变位点的耐药程度不同。			
33A0004	55 种融合基因检测	用于定性筛查 ALL、AML、CML、MDS 等血液肿瘤中可能出现的 55 种融合基因或癌基因, 辅助疾病的诊断、预后判断和疗效监测。	无	次	1989
33A0004	血液肿瘤 65 种融合基因筛查(ddPCR)	定性筛查血液肿瘤中可能出现的 65 种融合基因, 并对阳性位点进行定量检测。	无	次	2431
33A0004	FLT3-TKD 基因突变检测	FLT3 基因的酪氨酸激酶结构域(TKD)突变是 AML 患者预后判断的重要标志, 常发生在 FLT3 基因的 20 号外显子上, 阳性患者预后不佳。	无	次	365
33A0004	FLT3-ITD 基因突变检测	FLT3 基因的内部串联重复(ITD)突变是 AML 患者预后判断的重要标志, 主要发生在 FLT3 基因 14、15 号外显子上, 阳性患者预后不佳。	无	次	365
33A0004	IDH1 基因突变检测	与 15%-30%AML 及 4%-12%MDS 相关, 预后差。	无	次	365
33A0004	IDH2 基因突变检测	与 15%-30%AML 及 4%-12%MDS 相关, 预后差。	无	次	365
33A0004	IGH 基因重排检测	用于鉴别恶性淋巴瘤和反应性组织增生、辅助诊断 B 淋巴细胞增殖性疾病、系列鉴别等	无	次	1097
33A0004	TCR 基因重排检测	用于鉴别恶性淋巴瘤和反应性组织增生、辅助诊断 T 淋巴细胞增殖性疾病、系列鉴别等	无	次	1097
33A0004	WT1 基因定量检测(ddPCR)	检测 WT1 基因表达水平与监测其他 MRD(基因产物)意义相同, 且急性白血病患者随访中, WT1 基因表达水平再次增高往往预示着复发。	无	次	365
33A0004	BRAF V600E 突变定量检测	BRAF V600E 突变常见于白细胞白血病、朗格汉斯组织细胞增多症, BRAF V600E 突变定量用于血液肿瘤患者突变残留检测, 提示复发;	无	次	731
33A0004	MYD88 基因 L265P 突变检测(ddPCR)	在约 90%的淋巴浆细胞淋巴瘤/华氏巨球蛋白血症中存在 MYD88-L265P 突变, 同时在 40%的 ABC 型弥漫大 B 细胞淋巴瘤中存在 MYD88-L265P 突变。	无	次	365
33A0004	血液病 SF3B1 基因突变检测	SF3B1 突变主要见于 MDS、MPN 和 CLL, 在 MDS 或 MDS/MPN 中, SF3B1 突变率约 20-30%, 是诊断 MDS-RS 的必检基因; 在 CLL 中 SF3B1 突变率约 10-15%。	无	次	548
33A0004	CALR 基因突变检测	适用于 JAK2 V617F 阴性但临床仍怀疑 MPN 的患者	无	次	365
33A0004	JAK2 基因 V617F 位点突	JAK2 基因突变在 Ph 染色体阴性 MPN (PV/ET/PMF) 中是常见的, 在 AML 和 CML 中少	无	次	365

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	变定性检测	见。 V617F 突变是 JAK2 基因突变的常见类型, 在所有 JAK2 突变中占 90%。			
33A0004	JAK2 V617F 基因位点定量检测	JAK2-V617F 突变频率降低, 与脾脏体积减少相关, 患者骨髓移植后复发概率降低。	无	次	548
33A0004	MPN 突变 4 项检测套餐	检测 JAK2 V617F 突变(定量)、JAK2 exon12 突变、CALR 突变、MPL 外显子 10 突变, 用于 MPN 的鉴别诊断。	无	次	1463
33A0004	CEBPA 基因突变检测	CEBPA 突变是 AML 预后良好的因素之一, 阳性提示预后较好。	无	次	1097
33A0004	DNMT3A 基因检测	DNMT3A 基因的突变在 AML 患者中突变率达 20% 以上, 在 NK-AML 患者中突变率达 30% 以上, 发生突变与 AML 患者预后不良相关。	无	次	365
33A0004	NPM1 基因突变检测	NPM1 突变是 AML 预后良好的因素之一。单纯 NPM1 突变的 AML 患者预后较好, 若同时伴随 FLT3-ITD 突变, 将会影响 AML 患者对化疗药物诱导的缓解效果。	无	次	365
33A0004	CXCR4 基因突变检测	检测 CXCR4 基因 2 号外显子突变, 约见于 40% 的 LPL/WM 患者, 与 ibrutinib 疗效相关, MYD88 和 CXCR4 均发生突变的患者疗效较差	无	次	548
33A0004	SRSF2 基因突变检测	SRSF2 基因突变可见于 CMML (约 50%), MDS (10-15%) 及 AML 患者。该基因突变检测有利于 CMML 的辅助诊断, 且与 MDS、AML 预后不良相关。	无	次	548
33A0004	急性淋巴细胞白血病 (ALL) 96 基因检测	产品可用于急性淋巴细胞白血病的辅助诊断及预后评估、特别是 ETP-ALL 的辅助及鉴别诊断。	无	次	4077
33A0004	急性淋巴细胞白血病 (ALL) 96 基因检测(含胚系配对)	产品可用于急性淋巴细胞白血病的辅助诊断及预后评估、特别是 ETP-ALL 的辅助及鉴别诊断。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, 同时可鉴别携带肿瘤易感基因突变的患者。	无	次	4930
33A0004	急性淋巴细胞白血病 (ALL) 融合基因全面筛查	急性淋巴细胞白血病患者的常规融合基因筛查; 复发患者第二融合基因的筛查及 ALCL 相关融合基因筛查。以明确或鉴别诊断; 预后分层; 指导治疗; 确定 MRD 的监测靶标。	无	次	3536
33A0004	ph 样急性淋巴细胞白血病 (ph-like ALL) 融合基因	Ph-like ALL 患者初诊或复发时的融合基因筛查。以明确或鉴别诊断; 预后分层; 指导治疗; 确定 MRD 的监测靶标。	无	次	3536

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
	全面筛查				
33A0004	急性淋巴细胞白血病(ALL)基因突变+融合综合检测	血液肿瘤基因突变和融合的综合检测在临床实践中能为诊断、治疗、预后评估和复发监测提供科学依据,帮助实现精准医疗,改善患者的治疗效果和生存质量。	无	次	5624
33A0004	Ph样急性淋巴细胞白血病(ph-like ALL)基因突变+融合综合检测	血液肿瘤基因突变和融合的综合检测在临床实践中能为诊断、治疗、预后评估和复发监测提供科学依据,帮助实现精准医疗,改善患者的治疗效果和生存质量。	无	次	5624
33A0004	骨髓增生异常综合征(MDS)68基因检测	产品可用于骨髓增生异常综合征的辅助诊断、疾病分型、预后评估及靶向治疗指导等。因涵盖的基因完全覆盖 IPSS-M 评估模型的分子异常,可进行 IPSS-M 评分,满足科研需求。	无	次	4052
33A0004	骨髓增生异常综合征(MDS)68基因检测(含胚系配对)	产品可用于骨髓增生异常综合征的辅助诊断、疾病分型、预后评估及靶向治疗指导等。因涵盖的基因完全覆盖 IPSS-M 评估模型的分子异常,可进行 IPSS-M 评分,满足科研需求。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	4565
33A0004	骨髓增殖性肿瘤(MPN)56基因检测	产品可用于骨髓增殖性肿瘤的辅助诊断及预后评估、包括 CML 急变的相关分子研究。	无	次	3932
33A0004	骨髓增殖性肿瘤(MPN)56基因检测(含胚系配对)	产品可用于骨髓增殖性肿瘤的辅助诊断及预后评估、包括 CML 急变的相关分子研究。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	4818
33A0004	急性髓系白血病(AML)96基因检测	产品可用于急性髓系白血病的辅助诊断、疾病分型、预后分层及靶向治疗指导等。因涵盖的基因还包含疾病相关的重要信号通路基因,可满足科研需求。	无	次	4077
33A0004	急性髓系白血病(AML)96基因检测(含胚系配对)	产品可用于急性髓系白血病的辅助诊断、疾病分型、预后分层及靶向治疗指导等。因涵盖的基因还包含疾病相关的重要信号通路基因,可满足科研需求。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	4930

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
33A0004	急性髓系白血病(AML)基因突变+融合综合检测	血液肿瘤基因突变和融合的综合检测在临床实践中能为诊断、治疗、预后评估和复发监测提供科学依据,帮助实现精准医疗,改善患者的治疗效果和生存质量。	无	次	5624
33A0004	髓系肿瘤 128 基因检测	产品可用于髓系肿瘤的辅助诊断、疾病分型、预后分层及靶向治疗指导等。因涵盖的基因还包含疾病相关的重要信号通路基因,可满足科研需求。	无	次	4505
33A0004	髓系肿瘤 128 基因检测(含胚系配对)	产品可用于髓系肿瘤的辅助诊断、疾病分型、预后分层及靶向治疗指导等。因涵盖的基因还包含疾病相关的重要信号通路基因,可满足科研需求。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	5604
33A0004	血液肿瘤 180 基因检测	产品可用于髓系肿瘤,急性白血病的辅助诊断、疾病分型、预后分层及靶向治疗指导等。因涵盖的基因还包含疾病相关的重要信号通路基因,可满足科研需求。	无	次	5492
33A0004	血液肿瘤 180 基因检测(含胚系配对)	产品可用于髓系肿瘤,急性白血病的辅助诊断、疾病分型、预后分层及靶向治疗指导等。因涵盖的基因还包含疾病相关的重要信号通路基因,可满足科研需求。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	6405
33A0004	血液肿瘤 180 基因检测(含 55 种融合基因)	产品可用于髓系肿瘤,急性白血病的辅助诊断、疾病分型、预后分层及靶向治疗指导等。因涵盖的基因还包含疾病相关的重要信号通路基因,可满足科研需求。该产品还包含髓系肿瘤和急性白血病中辅助及鉴别诊断所需的 55 种常见融合基因检测,提供分子检测的“一站式”服务。	无	次	6520
33A0004	血液肿瘤基因突变+融合综合检测	血液肿瘤基因突变和融合的综合检测在临床实践中能为诊断、治疗、预后评估和复发监测提供科学依据,帮助实现精准医疗,改善患者的治疗效果和生存质量。	无	次	6962
33A0004	慢性淋巴细胞白血病(CLL)100 基因检测	产品可用于慢性淋巴细胞白血病的辅助诊断、预后评估及治疗指导。该检测还包含 IGHV 突变,为慢性淋巴细胞白血病的预后提供全方位的分析。因涵盖的基因还包含淋巴细胞生长发育及	无	次	4077

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
		疾病发生发展中重要的通路基因，适合慢性淋巴细胞白血病相关的科学研究。			
33A0004	B 细胞淋巴瘤 164 基因检测	产品可用于弥漫大 B 细胞淋巴瘤、慢性淋巴细胞白血病、滤泡细胞淋巴瘤等 B 细胞淋巴瘤的辅助鉴别诊断、预后评估及指导治疗。因涵盖的基因还包含淋巴细胞生长发育及疾病发生发展中重要的通路基因，适合淋巴瘤疾病相关的科学研究。	无	次	5062
33A0004	淋巴瘤 218 基因检测	产品可用于弥漫大 B 细胞淋巴瘤、慢性淋巴细胞白血病、滤泡细胞淋巴瘤等 B 细胞淋巴瘤及 T/NK 细胞淋巴瘤的辅助鉴别诊断、预后评估及指导治疗。因涵盖的基因还包含淋巴细胞生长发育及疾病发生发展中重要的通路基因，适合淋巴瘤疾病相关的科学研究。	无	次	5612
33A0004	多发性骨髓瘤 254 基因检测	辅助多发性骨髓瘤患者预后评估以及耐药性检测诊断	无	次	6222
33A0004	弥漫大 B 细胞淋巴瘤 (DLBCL) 140 基因检测	产品可用于弥漫大 B 细胞淋巴瘤的辅助诊断、LymphGen 分型、靶向用药指导和预后评估。因涵盖的基因还包含淋巴细胞生长发育及疾病发生发展中重要的通路基因，适合大细胞淋巴瘤疾病相关的科学研究。	无	次	4617
33A0004	T/NK 细胞淋巴瘤 95 基因检测	产品可用于血管免疫母 T 细胞淋巴瘤等常见外周 T 细胞淋巴瘤和结外 NK/T 细胞淋巴瘤等 T/NK 细胞肿瘤的辅助诊断、预后评估及治疗指导。因涵盖的基因还包含淋巴细胞生长发育及疾病发生发展中重要的通路基因，适合 T/NK 细胞淋巴瘤疾病相关的科学研究。	无	次	4052
33A0004	嗜酸性粒细胞增多症融合基因全面筛查	不明原因嗜酸性粒细胞增多患者的常规筛查。。《中国嗜酸性粒细胞增多症诊断和治疗指南（2024 版）》已建议无明确继发原因且嗜酸性粒细胞增多的患者应考虑血液系统恶性肿瘤伴克隆性嗜酸性粒细胞增多的，检查包括 RNA-seq 确定相关融合基因。	无	次	3536
33A0004	可溶性 CD25(sCD25) 检测	噬血细胞综合征 HLH-2004 诊断标准之一	无	次	4300
33A0004	HLA-A/B/C/DR B1/DQB1/DPB1 高分辨	用于指导最佳供者的选择，判断移植排斥及移植物抗宿主疾病发生的风险。	无	次	2250
33A0004	HLA 抗体套餐	检测患者血清中是否存在 HLA I 类抗体和 HLA II 类特异性抗体。	无	次	2020

编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	价格(元)
33A0004	STR 嵌合率检测 (STR)	检测造血干细胞移植后供者的植入嵌合率	无	次	1000
33A0004	肠癌 5 基因甲基化检测	用于人群结直肠癌的筛查、复发检测	无	次	548
33A0004	脂蛋白亚分型检测套餐	1. 脂蛋白各个亚型检测值未超过其参考区间值, 评估心脑血管疾病风险较低; 2. 脂蛋白各个亚型检测值处于正常区间范围, 不代表脂代谢一定正常, 需结合临床进行判断。3. 极低密度脂蛋白水平升高与高甘油三酯血症有关。甘油三酯是极低密度脂蛋白的主要组成成份。	无	次	272
33A0004	脂蛋白 a (Lp-a) 测定	高 LP(a) 看作是动脉粥样硬化性疾病的独立危险因素, 在粥样硬化病变形成中 LP(a) 与 ApoA 起协同作用, 严重肝病可使它下降, 急性时相反应可使它上升。冠状动脉搭桥手术者, 高 LP(a) 易引起血管再狭窄。	无	次	15

备注：特需门诊由患方完全自愿、自主选择。

以上收费项目将公示 10 天，于公示期满开始执行。

