

令和6年5月

検査実施料新設のお知らせ

謹啓 時下益々ご清栄のこととお喜び申し上げます。
平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。

このたび、「保医発0430第1号」および「保医発0430第3号」により、下記項目の新設および一部変更が通知され、令和6年5月1日より適用されることになりましたので、ご案内申し上げます。

取り急ぎご案内致しますので、宜しくお取り計らいの程お願い申し上げます。

敬白

***** 記 *****

■新規保険収載項目

検査項目名	実施料	判断料	点数区分
固形癌における RET融合遺伝子検査	5,000点	遺伝 100点	「D004-2」悪性腫瘍組織検査 「1」の「□」処理が複雑なもの
甲状腺癌における BRAF遺伝子検査			
乳癌における AKT1遺伝子変異検査			
乳癌における PIK3CA遺伝子変異検査			
乳癌における PTEN遺伝子変異検査			
備考			
(4) 「1」の「□」処理が複雑なものとは、次に掲げる遺伝子検査のことをいい、使用目的又は効果として、医薬品の適応を判定するための補助等に用いるものとして薬事承認又は認証を得ている体外診断用医薬品又は医療機器を用いて、次世代シーケンシング等により行う場合に算定できる。 ア・イ (略) ウ 固形癌におけるNTRK融合遺伝子検査、腫瘍遺伝子変異量検査、RET融合遺伝子検査 エ (略) オ 甲状腺癌におけるRET融合遺伝子検査、BRAF遺伝子検査 カ〜ク (略) ケ 乳癌におけるAKT1遺伝子変異検査、PIK3CA遺伝子変異検査、PTEN遺伝子変異検査			

■保険収載内容が一部変更された項目

検査項目名	実施料	判断料	点数区分
がんゲノムプロファイリング検査	44,000点	遺伝 100点	「D006-19」がんゲノムプロファイリング検査
備考			
(1)〜(5) (略) (6) 「注2」に係る規定は、固形腫瘍の腫瘍細胞又は血液を検体とし、100以上のがん関連遺伝子の変異等を検出するがんゲノムプロファイリング検査に用いる医療機器等として薬事承認又は認証を得ている次世代シーケンシングを用いて、次に掲げる抗悪性腫瘍剤による治療法の選択を目的とした検査を実施した際に併せて取得している包括的なゲノムプロファイルの結果を、標準治療後（終了が見込まれる場合も含む。）にエキスパートパネルで検討を行った上で、治療方針等について文書を用いて患者に説明することにより、「B011-5」に掲げるがんゲノムプロファイリング評価提供料を算定する場合に適用する。 なお、この場合には(2)から(5)までを満たすこと。この際、診療報酬明細書の摘要欄に、包括的なゲノムプロファイルの結果を併せて取得した検査の実施日を記載すること。 ア〜カ (略) キ 固形癌におけるNTRK融合遺伝子検査、腫瘍遺伝子変異量検査、RET融合遺伝子検査 ク・ケ (略) コ 乳癌におけるAKT1遺伝子変異検査、PIK3CA遺伝子変異検査、PTEN遺伝子変異検査			

■新規保険収載項目

検査項目名	実施料	判断料	点数区分
CLDN18 タンパク免疫染色 (免疫抗体法) 病理組織標本作製	2,700 点	病理 130 点	「N005-3」PD-L1 タンパク免疫染色 (免疫抗体法) 病理組織標本作製
備考			
(1)・(2) 略 (3) CLDN18 タンパク免疫染色 (免疫抗体法) 病理組織標本作製は、治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者を対象として、抗 CLDN18.2 モノクローナル抗体抗悪性腫瘍剤の投与の適応を判断することを目的として、免疫染色 (免疫抗体法) 病理組織標本作製を行った場合に、当該抗悪性腫瘍剤の投与方針の決定までの間に 1 回を限度として算定する。			

以上