

Analysenliste

Version BETA 8.0
vom 11. Juni 2008

Die vorliegende Analysenliste ist NICHT GÜLTIG, sondern das Ergebnis der Phase 'BETA' des Projektes "Revision Analysenliste".

Legende:

TP bedeutet die vorgesehene Taxpunktzahl einer Position auf Grund der Neubewertung.
Der Taxpunktwert soll 1,00 Fr. betragen.*

*(TP) bedeutet die derzeit gültige Taxpunktzahl (Stand 1.1.2006).
Der aktuelle Taxpunktwert beträgt 0,90 Fr.*

Darstellung der besonderen Positionen:

Traceranalysen werden mit fett gedruckter Schrift dargestellt.

Gestrichene Analysen werden in grauer Schrift und kursivem Text dargestellt.

Neue Analysen werden in blauer Schrift dargestellt.

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1000.00	36	(50)	Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I, IgG, ql	HI
N	1001.00	36	(50)	Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I, IgG, qn	HI
N	1002.00	36	(50)	Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I, IgM, ql	HI
N	1003.00	36	(50)	Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I, IgM, qn	HI
N	1004.00	36	(50)	Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I, IgA, ql	HI
N	1005.00	36	(50)	Autoantikörper gegen Beta-2-Glykoprotein-I, IgA, qn	HI
N	1006.00	8	()	Hämatokrit und Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1007.00	7	()	Hämatokrit und Hämoglobin mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1008.00	11	()	Hämatokrit und Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1009.00	8	()	Hämatokrit und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1010.00	9	()	Hämatokrit, Erythrozyten-Zählung, und Hämoglobin mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1011.00	13	()	Hämatokrit, Erythrozyten-Zählung, und Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1012.00	10	()	Hämatokrit, Erythrozyten-Zählung, und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1013.00	11	()	Hämatokrit, Hämoglobin und Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1014.00	9	()	Hämatokrit, Hämoglobin und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1015.00	12	()	Hämatokrit, Leukozyten-Zählung, und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1016.00	14	()	Hämatokrit, Erythrozyten-Zählung, Hämoglobin und Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1017.00	11	()	Hämatokrit, Erythrozyten-Zählung, Hämoglobin, und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1018.00	15	()	Hämatokrit, Erythrozyten-Zählung, Leukozyten-Zählung und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1019.00	13	()	Hämatokrit, Hämoglobin, Leukozyten-Zählung und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1020.00	15	()	Hämatokrit, Erythrozyten-Zählung, Hämoglobin, und Leukozyten-Zählung, Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1021.00	5	()	Erythrozyten-Zählung und Hämoglobin mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1022.00	9	()	Erythrozyten-Zählung und Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1023.00	6	()	Erythrozyten-Zählung und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1024.00	10	()	Erythrozyten-Zählung, Hämoglobin und Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1025.00	7	()	Erythrozyten-Zählung, Hämoglobin und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1026.00	11	()	Erythrozyten-Zählung, Leukozyten-Zählung und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1027.00	12	()	Erythrozyten-Zählung, Hämoglobin, Leukozyten-Zählung und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1028.00	7	()	Hämoglobin und Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1029.00	5	()	Hämoglobin und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1030.00	9	()	Hämoglobin, Leukozyten-Zählung, und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1031.00	9	()	Leukozyten-Zählung und Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1033.00	50	(80)	Procalcitonin ql, sensitive Methode (<0.1µg/l) Limitation: bei Verdacht auf untere Atemwegsinfektion, Sepsis oder eine andere schwergradige bakterielle Infektion	C
N	1090.00	5	(7)	Hämatokrit mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1091.00	5	(7)	Hämoglobin mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1092.00	4	(6)	Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1093.00	6	(9)	Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1094.00	6	(9)	Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8000.00	11	(8)	ABO/D-Antigen, Kontrolle nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8001.00	11	(18)	ABO-Blutgruppen und Antigen D Bestimmung inkl. Ausschluss schwaches D Antigen bei Rhesus D negativ, nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8003.01	50	(100)	Acetylcholinesterase-Isoenzyme	C
	8004.00	55	(60)	ADP in Thrombozyten	H
	8006.00	3	(9)	Alanin-Aminotransferase (ALAT)	C
	8007.00	3	(9)	Albumin, chemisch	C
	8008.00	4	(25)	Albumin, immunologisch, qn	Cl
	8008.50	7	(12)	Albumin, sq, Urin	C
	8009.00	3	(25)	Aldolase	C
	8010.00	24	(60)	Aldosteron	C
	8011.00	36	(50)	Alkalische Phosphatase in Leukozyten	H
	8012.00	3	(9)	Alkalische Phosphatase	C
	8013.00	150	(100)	Alkalische Phosphatase-Isoenzyme mittels elektrophoretische Differenzierung	C
	8013.01	20	(60)	Alkalische Phosphatase, knochenspezifisch	C
	8014.00	75	(30)	Alpha-1-Antichymotrypsin	C
	8015.00	26	(30)	Alpha-1-Antitrypsin	C
	8016.00	150	(80)	Alpha-1-Antitrypsin Typisierung	C
	8017.00	20	(45)	Alpha-1-Fetoprotein (AFP)	Cl
	8017.01	26	(25)	Alpha-1-Mikroglobulin	C
	8018.00	26	(30)	Alpha-1-saures Glykoprotein	C
	8020.00	26	(30)	Alpha-2-Makroglobulin	C
	8021.00	140	(200)	Alpha-Amanitin, Urin	C
	8026.00	150	(80)	Alpha-Naphthylacetatesterase	H
	8027.00	75	(100)	Aluminium mittels AAS	C
	8029.00	95	(60)	Aminosäurechromatographie z. B. nach Stein und Moore, Kurzprogramm, qn	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8030.00	120	(200)	Aminosäurechromatographie z. B. nach Stein u. Moore, vollständig, qn, und/oder Acylcarnitine, Tandem-Massenspektrometrie, minimal 6 Komponenten, qn	C
	8032.00	95	(60)	Aminosäurechromatographie, ql	C
	8035.00	28	(50)	Ammoniak	C
	8036.00	20	(16)	Amphetamine, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8037.00	3	(9)	Amylase, Blut/Plasma/Serum	C
	8037.01	150	(100)	Amylase-Isoenzyme, elektrophoretische Differenzierung	C
	8037.02	3	(9)	Amylase, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8038.00	20	(60)	Androstendion	C
	8039.00	24	(60)	Androsteron	C
	8040.00	70	(60)	Angiotensin I	C
	8041.00	60	(60)	Angiotensin II	C
	8042.00	15	(80)	Angiotensin-Converting-Enzym	C
S	8043.00		(300)	Anti-HLA Alloantikörper, Nachweis mit Test-Panel	HI
	8044.00	60	(60)	Antidiuretisches Hormon (Vasopressin, ADH)	C
	8046.00	26	(60)	Antikörper gegen Wachstumshormon	CI
	8048.00	55	(45)	Antiplasmin, immunologisch	H
	8049.00	22	(50)	Antiplasmin, funktionell	H
	8050.00	22	(50)	Antithrombin III, funktionell	H
	8051.00	70	(45)	Antithrombin III, immunologisch	H
	8052.00	26	(25)	Apolipoprotein A1	C
	8053.00	50	(25)	Apolipoprotein A2	C
	8054.00	26	(25)	Apolipoprotein B	C
	8055.00	36	(25)	Apolipoprotein E	C
	8056.00	150	(70)	Apolipoprotein E Phänotypen	C
	8056.01	95	(100)	Arsen mittels AAS	C
	8058.00	3	(9)	Aspartat-Aminotransferase (ASAT)	C
	8059.10	30	(80)	Natriuretisches Peptid (BNP, NT-proBNP) Limitation: Abklärung der akuten Dyspnoe zum Ausschluss der akuten oder chronischen Herzinsuffizienz; nicht zur Therapieüberwachung	C
<i>S</i>	<i>8060.00</i>		<i>(40)</i>	<i>Autoantikörper gegen Colon-Epithel - diese Analyse steht neu als Limitation unter den Positionen 8110.00 - 8111.01</i>	<i>I</i>

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8060.01	36	(40)	Autoantikörper gegen Acetylcholinrezeptoren, ql	I
	8060.02	50	(50)	Autoantikörper gegen Acetylcholinrezeptoren, qn	I
	8060.03	38	(40)	Autoantikörper gegen Actin, ql	I
	8060.04	38	(50)	Autoantikörper gegen Actin, qn	I
	8060.05	28	(40)	Autoantikörper gegen Centromer, ql	I
	8060.06	38	(50)	Autoantikörper gegen Centromer, qn	I
	8061.00	30	(50)	Autoantikörper gegen ds-DNA, ql	I
	8062.00	48	(60)	Autoantikörper gegen ds-DNA, qn	I
	8063.00	38	(40)	Autoantikörper gegen Endomysium, ql	I
	8064.00	50	(50)	Autoantikörper gegen Endomysium, qn	I
	8064.01	50	(40)	Autoantikörper gegen Glutamat-Decarboxylase (GAD), ql	I
	8064.02	55	(50)	Autoantikörper gegen Glutamat-Decarboxylase (GAD), qn	I
	8064.03	50	(40)	Autoantikörper gegen Gangliosid, ql	I
	8064.04	65	(50)	Autoantikörper gegen Gangliosid, qn	I
	8064.05	65	(50)	Autoantikörper gegen Gangliosid GM1	I
	8064.06	65	(50)	Autoantikörper gegen Gangliosid GM2	I
	8064.07	65	(50)	Autoantikörper gegen Gangliosid GD1	I
	8064.50	38	(50)	Autoantikörper gegen humane Gewebstransglutaminase, qn Limitation: nicht kumulierbar mit Positionen 8063.00 und 8064.00	I
	8065.00	50	(40)	Autoantikörper gegen glatte Muskulatur	I
	8066.00	38	(35)	Autoantikörper gegen Gliadin, IgG	I
	8067.00	38	(35)	Autoantikörper gegen Gliadin, IgA	I
	8068.00	38	(40)	Autoantikörper gegen glomeruläre Basalmembran, ql	I
	8069.00	48	(50)	Autoantikörper gegen glomeruläre Basalmembran, qn	I
	8070.00	38	(40)	Autoantikörper gegen Haut, ql	I
	8070.01	50	(50)	Autoantikörper gegen Haut, qn	I
	8071.00	28	(50)	Autoantikörper gegen Histon, ql	I
	8072.00	38	(60)	Autoantikörper gegen Histon, qn	I
S	8073.00		(60)	<i>Autoantikörper gegen Hodengewebe - diese Analyse steht neu als Limitation unter den Positionen 8110.00 - 8111.01</i>	<i>I</i>
	8073.11	38	(40)	Autoantikörper gegen Inselzellen, ql	I
	8073.12	50	(50)	Autoantikörper gegen Inselzellen, qn	I

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8074.00	36	(40)	Autoantikörper gegen Insulin, ql	I
	8074.01	50	(50)	Autoantikörper gegen Insulin, qn	I
	8074.02	28	(40)	Autoantikörper gegen Intrinsic-Faktor, ql	I
	8074.03	38	(50)	Autoantikörper gegen Intrinsic-Faktor, qn	I
	8074.04	28	(40)	Autoantikörper gegen Jo-1, histidyl-tRNA-synthetase, ql	I
	8074.05	36	(50)	Autoantikörper gegen Jo-1, histidyl-tRNA-synthetase, qn	I
	8075.00	28	(40)	Autoantikörper gegen Kardiolipin, IgG, ql	HI
	8076.00	38	(50)	Autoantikörper gegen Kardiolipin, IgG, qn	HI
	8077.00	28	(40)	Autoantikörper gegen Kardiolipin, IgM, ql	HI
	8078.00	38	(50)	Autoantikörper gegen Kardiolipin, IgM, qn	HI
	8078.01	28	(40)	Autoantikörper gegen Kardiolipin, IgA, ql	HI
	8078.02	38	(50)	Autoantikörper gegen Kardiolipin, IgA, qn	HI
	8078.03	38	(40)	Autoantikörper gegen liver-kidney mikrosomales Antigen (LKM), ql	I
	8078.04	38	(50)	Autoantikörper gegen liver-kidney mikrosomales Antigen (LKM), qn	I
	8079.00	38	(40)	Autoantikörper gegen Magenparietalzellen, ql	I
	8079.01	50	(50)	Autoantikörper gegen Magenparietalzellen, qn	I
	8080.00	17	(40)	Autoantikörper gegen TPO, mikrosomales Antigen, ql	I
	8081.00	22	(50)	Autoantikörper gegen TPO, mikrosomales Antigen, qn	I
	8082.00	38	(40)	Autoantikörper gegen Mitochondrien, ql	I
	8083.00	50	(50)	Autoantikörper gegen Mitochondrien, qn	I
	8083.01	38	(40)	Autoantikörper gegen M2 (Mitochondrial), ql	I
	8083.02	38	(50)	Autoantikörper gegen M2 (Mitochondrial), qn	I
	8083.03	38	(40)	Autoantikörper gegen M4 (Mitochondrial), ql	I
	8083.04	38	(50)	Autoantikörper gegen M4 (Mitochondrial), qn	I
	8083.05	38	(40)	Autoantikörper gegen M9 (Mitochondrial), ql	I
	8083.06	38	(50)	Autoantikörper gegen M9 (Mitochondrial), qn	I
S	8086.00		(40)	<i>Autoantikörper gegen Nebennierengewebe - diese Analyse steht neu als Limitation unter den Positionen 8110.00 - 8111.01</i>	I
	8087.00	50	(50)	Autoantikörper gegen neutrophiles Zytoplasma (ANCA), Screening und Typisierung auf P-/C-/X-ANCA, ql	I
	8088.00	50	(60)	Autoantikörper gegen neutrophiles Zytoplasma (ANCA), Screening und Typisierung auf P-/C-/X-ANCA, qn	I

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8088.01	38	(60)	Autoantikörper gegen die monospezifische ANCA anti-P-3 Serinproteinase mittels EIA, qn	I
	8088.02	38	(60)	Autoantikörper gegen die monospezifische ANCA anti-Myeloperoxidase mittels EIA, qn	I
	8089.00	50	(40)	Autoantikörper gegen Ovarialgewebe	I
	8091.00	38	(40)	Autoantikörper gegen Parotis, ql	I
	8091.01	50	(50)	Autoantikörper gegen Parotis, qn	I
	8092.00	50	(40)	Autoantikörper gegen quergestreifte Muskulatur	I
S	8093.00		(40)	Autoantikörper gegen Retikulin - diese Analyse steht neu als Limitation unter 8110.00 bis 8111.10	I
S	8094.00		(50)	Autoantikörper gegen RNA, ql - diese Analyse steht neu als Limitation unter 8110.00 bis 8111.10	I
S	8095.00		(60)	Autoantikörper gegen RNA, qn - diese Analyse steht neu als Limitation unter 8110.00 bis 8111.10	I
	8096.00	38	(50)	Autoantikörper gegen RNP, ql	I
	8097.00	38	(60)	Autoantikörper gegen RNP, qn	I
	8098.00	38	(50)	Autoantikörper gegen Scl70, ql	I
	8099.00	38	(60)	Autoantikörper gegen Scl70, qn	I
	8099.01	38	(50)	Autoantikörper gegen soluble liver antigen (SLA), ql	I
	8099.02	50	(60)	Autoantikörper gegen soluble liver antigen (SLA), qn	I
	8100.00	38	(50)	Autoantikörper gegen Sm (Antigen), ql	I
	8101.00	38	(60)	Autoantikörper gegen Sm (Antigen), qn	I
	8102.00	50	(50)	Autoantikörper gegen Spermien, ql	I
	8102.01	50	(40)	Autoantikörper gegen Spermien IgA, ql	I
	8102.02	50	(40)	Autoantikörper gegen Spermien IgG, ql	I
	8103.00	65	(60)	Autoantikörper gegen Spermien, qn	I
	8104.00	38	(50)	Autoantikörper gegen SS-A (Ro), ql	I
	8105.00	38	(60)	Autoantikörper gegen SS-A (Ro), qn	I
	8106.00	38	(50)	Autoantikörper gegen SS-B (La, Ha), ql	I
	8107.00	38	(60)	Autoantikörper gegen SS-B (La, Ha), qn	I
	8108.00	17	(40)	Autoantikörper gegen Thyreoglobulin, ql	I
	8109.00	22	(50)	Autoantikörper gegen Thyreoglobulin, qn	I

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
8110.00	50	(40)		Autoantikörper, ql, erste 2 Parameter, je Limitation: Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen 68 KD (hsp-70) Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BPI, IgA Autoantikörper gegen BPI, IgG Autoantikörper gegen Chondrozyten Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Colon-Epithel Autoantikörper gegen Cytokeratin 8/18 Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Filaggrin (Keratin) Autoantikörper gegen Fodrin Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen G-S-T Autoantikörper gegen Herzmuskel Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kathepsin Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen Laktoferrin Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen p53 Autoantikörper gegen Parathyreoidea Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retikulin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA Autoantikörper gegen Sulfatidil Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Vestibularis Autoantikörper gegen VGCC	I

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8110.01	50	(25)	Autoantikörper, ql, jeder weitere Parameter Limitation: Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen 68 KD (hsp-70) Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BPI, IgA Autoantikörper gegen BPI, IgG Autoantikörper gegen Chondrozyten Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Colon-Epithel Autoantikörper gegen Cytokeratin 8/18 Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Filaggrin (Keratin) Autoantikörper gegen Fodrin Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen G-S-T Autoantikörper gegen Herzmuskel Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kathepsin Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen Laktoferrin Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen p53 Autoantikörper gegen Parathyreoidea Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retikulin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA Autoantikörper gegen Sulfatidil Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Vestibularis Autoantikörper gegen VGCC	I

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8111.00	65	(50)	Autoantikörper, qn, erste 2 Parameter, je Limitation: Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen 68 KD (hsp-70) Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BPI, IgA Autoantikörper gegen BPI, IgG Autoantikörper gegen Chondrozyten Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Colon-Epithel Autoantikörper gegen Cytokeratin 8/18 Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Filaggrin (Keratin) Autoantikörper gegen Fodrin Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen G-S-T Autoantikörper gegen Herzmuskel Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kathepsin Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen Laktoferrin Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen p53 Autoantikörper gegen Parathyreoidea Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retikulin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA Autoantikörper gegen Sulfatidil Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Vestibularis Autoantikörper gegen VGCC	I

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8111.01	65	(30)	Autoantikörper, qn, jeder weitere Parameter Limitation: Autoantikörper gegen 21-Hydroxylase Autoantikörper gegen 68 KD (hsp-70) Autoantikörper gegen Becherzellen Autoantikörper gegen BPI, IgA Autoantikörper gegen BPI, IgG Autoantikörper gegen Chondrozyten Autoantikörper gegen Chromatin Autoantikörper gegen Colon-Epithel Autoantikörper gegen Cytokeratin 8/18 Autoantikörper gegen Desmoglein 1 Autoantikörper gegen Desmoglein 3 Autoantikörper gegen Elastase Autoantikörper gegen Filaggrin (Keratin) Autoantikörper gegen Fodrin Autoantikörper gegen Gangliosid GQ1B Autoantikörper gegen G-S-T Autoantikörper gegen Herzmuskel Autoantikörper gegen Hodengewebe Autoantikörper gegen Hu, Yo, Ri Autoantikörper gegen IA2 Autoantikörper gegen Kathepsin Autoantikörper gegen Ku Autoantikörper gegen Laktoferrin Autoantikörper gegen MAG IgM Autoantikörper gegen Mi 2 Autoantikörper gegen Myelin Autoantikörper gegen Nebennierengewebe Autoantikörper gegen Nukleosomen Autoantikörper gegen p53 Autoantikörper gegen Parathyreoidea Autoantikörper gegen PM-Scl Autoantikörper gegen Recoverin Autoantikörper gegen Retikulin Autoantikörper gegen Retina Autoantikörper gegen ribosomale P-Proteine Autoantikörper gegen RNA Autoantikörper gegen Sulfatidil Autoantikörper gegen Titin Autoantikörper gegen Vestibularis Autoantikörper gegen VGCC	I
	8112.00	50	(60)	Autoantikörper gegen TSH-Rezeptor (TRAK)	I
	8113.00	30	(40)	Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA), ql	I
	8113.01	38	(50)	Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA) qn	I
	8113.20	38	(50)	Autoantikörper gegen Cyclisches Citrulliniertes Peptid (CCP), qn	I
	8114.00	36	(50)	Autohämolyse	H

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8116.00	20	(16)	Barbiturate, ql, Blut/Urin, - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8117.01	95	(80)	Benzoat mittels HPLC	C
	8119.00	20	(16)	Benzodiazepine, ql, Blut/Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8119.01	95	(60)	Beta-Carotin	C
	8120.00	16	(45)	Beta-2-Mikroglobulin	CHI
	8121.01	75	(70)	Carbohydrate Deficient Transferrine (CDT)	C
	8121.02	230	(150)	Beta 2-Transferrin	C
	8122.00	70	(45)	Beta-Thromboglobulin im Plasma	H
	8123.00	70	(90)	Beta-Thromboglobulin in Thrombozyten	H
	8124.00	12	(10)	Bikarbonat, venös	C
	8125.00	3	(14)	Bilirubin, direkt	C
	8126.00	3	(9)	Bilirubin, gesamt	C
	8127.00	70	(80)	Biopterin	C
	8128.00	100	(100)	Blei mittels AAS	C
	8129.00	22	(30)	Blutgase: pH, pCO₂, pO₂, Bikarbonat inkl. abgeleitete Werte	C
	8129.10	28	(50)	Oxymetrieblock: Oxyhämoglobin, Carboxyhämoglobin, Methämoglobin	CH
	8130.00	11	(15)	Blutungszeit nach Ivy	H
	8130.01	14	(20)	Blutungszeit mit Schablone	H
	8130.02	75	(50)	Bromid, Blut	C
	8131.00	28	(40)	Komplement-Faktor C1-Esterase-Inhibitor, immunologisch	I
	8132.00	42	(60)	Komplement-Faktor C1-Esterase-Inhibitor, funktionell	I
	8135.01	28	(40)	Komplement-Faktor B, C3 Proaktivator	I
	8135.02	22	(30)	Komplement-Faktor C2, immunologisch	I
	8135.03	26	(30)	Komplement-Faktor C3, Serum	CI
	8135.04	75	(35)	Komplement-Faktor C3, andere Körperflüssigkeiten	CI
	8135.05	26	(30)	Komplement-Faktor C4, Serum	CI
	8135.06	75	(35)	Komplement-Faktor C4, andere Körperflüssigkeiten	CI
	8135.07	42	(60)	Komplement-Rezeptor-1 (CR-1) auf Erythrozyten	HI
	8135.08	36	(50)	Komplement, gesamt, alternativer Weg (hämolytisch)	I
	8135.09	28	(40)	Komplement, gesamt, klassischer Weg (hämolytisch)	I

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8135.10	75	(60)	Komplement-Rezeptoren CR 1 bis 4	HI
	8135.80	36	(50)	Komplement-Faktoren, übrige, 1. Test	I
	8135.81	22	(30)	Komplement-Faktoren, übrige, jeder weitere Test	I
	8136.00	20	(60)	C-Peptid	C
	8137.00	9	(23)	C-reaktives Protein (CRP), qn	CHIM
	8137.10	9	(12)	C-reaktives Protein (CRP), Schnelltest, sq	CHIM
	8140.00	20	(50)	CA 125	CI
	8141.00	22	(50)	CA 15-3	CI
	8142.00	20	(50)	CA 19-9	CI
	8145.00	20	(50)	CA 72-4	CI
	8145.01	20	(50)	CYFRA-21-1	CI
	8146.00	26	(25)	Caeruloplasmin	C
	8147.00	42	(60)	Calcitonin	C
	8148.00	20	(20)	Calcium, ionisiert	C
	8149.00	3	(9)	Calcium, total, Blut/Plasma/Serum	C
	8149.01	3	(9)	Calcium, total, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8152.00	22	(45)	Carcino-embryonales Antigen (CEA)	CI
	8154.00	190	(80)	Chinin, Blut	CM
	8156.00	3	(9)	Chlorid	C
	8158.00	3	(9)	Cholesterin, total	C
	8159.00	3	(25)	Cholinesterase (CHE)	C
	8160.00	3	(60)	Cholinesterase mit Dibucainzahl	C
	8162.00	75	(100)	Chrom mittels AAS	C
S	8165.00		(50)	Chymotrypsin	C
	8169.00	20	(14)	Cocain, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8171.00	160	(50)	Coffein, Blut	C
	8173.00	42	(80)	Corticotropin (ACTH)	C
	8174.00	20	(45)	Cortisol, basal	C
	8175.00	20	(45)	Cortisol, supprimiert	C
	8176.00	20	(45)	Cortisol, stimuliert	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8177.00	55	(60)	Cortisol, freies	C
	8177.50	675	(800)	CTLp	I
	8178.00	70	(60)	Cyclisches AMP	C
	8179.00	18	(25)	D-Dimere, ql Limitation: nur zum Ausschluss der disseminierten intravasalen Gerinnung (DIC)	H
	8179.01	19	(50)	D-Dimere, qn	H
	8181.00	140	(200)	DDAVP-Infusion zu diagnostischen Zwecken, inkl. Faktor VIII und vWF Bestimmung	H
	8182.00	42	(60)	Dehydroepiandrosteron (DHEA)	C
	8183.00	20	(60)	Dehydroepiandrosteron-Sulfat (DHEA-S)	C
	8184.00	15	(16)	Cannabis, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8185.00	75	(80)	Delta-Aminolävulinsäure (ALA) + Porphobilinogen, qn	C
	8185.01	55	(40)	Delta-Aminolävulinsäure (ALA)	C
	8186.01	140	(60)	Deoxyypyridinolin	C
	8188.00	10	(35)	Digoxin, Blut	C
	8188.11	75	(80)	1,25-Dihydroxycholecalciferol	C
	8189.00	100	(70)	2,3-Diphosphoglycerat (2,3-DPG), in Erythrozyten	C
	8189.01	75	(25)	Disaccharidasen, pro Analyse	C
	8191.00	13	(10)	Spezielle Mikroskopie, Nativpräparat (Dunkelfeld, Polarisation, Phasenkontrast)	CHM
	8192.00	3	(14)	Eisen	CH
	8192.01	85	(125)	Eisen mittels AAS, in Leberbiopsie	C
	8193.00	85	(35)	Eisenfärbung	CH
	8194.00	24	(25)	Elastische Fasern nach Anreicherung, Probenmaterial Lavage	H
	8195.00	42	(60)	Erythropoietin	CH
	8195.01	20	(45)	Eosinophiles-cationisches Protein (ECP)	CI
	8196.00	8	(12)	Erythrozyten, direkter Anti-Human-globulintest polyspezifisch oder mit anti-IgG	H
	8197.00	32	(45)	Erythrozyten, direkter Anti-Human-globulintest polyspezifisch und monospezifisch	H
	8197.01	32	(45)	Erythrozytär-gebundene Autoantikörper, IgG-Subklassen (IgG1 bis IgG4), ql	H
	8198.00	75	(250)	Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung ab 3 Antikörper	H
	8199.00	50	(80)	Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung mit Test-Panel, für 8 bis 11 Zellsuspensionen	H
	8199.01	24	(10)	Erythrozyten-Alloantikörper, Spezifizierung mit Test-Panel, pro zusätzliche Zellsuspension	H

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8200.00	32	(35)	Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8201.00	32	(25)	Erythrozyten-Alloantikörper, Titerbestimmung von klinisch relevanten Antikörpern für Verlaufskontrolle bei Schwangerschaft, 1 Titer pro Spezifität	H
	8201.01	42	(60)	Erythrozyten-Alloantikörper, Anti-D sq in der Schwangerschaft, WHO	H
	8201.02	170	(300)	Erythrozyten-Alloantikörper, Bestimmung der klinischen Relevanz durch ADCC, Flowzytometrie oder Chemilumineszenztest	H
	8202.00	4	(6)	Erythrozyten-Antigenbestimmung A1/A2/A1B/A2B	H
	8203.00	42	(60)	Erythrozyten-Antigenbestimmung abgeschwächte A- oder B-Untergruppe	H
	8204.00	8	(12)	Erythrozyten-Antigenbestimmung, pro Antigen, ohne ABO, Rhesus D und Rhesusphänotyp	H
	8205.00	70	(200)	Erythrozyten-Antikörper, Elution mit Spezifizierung	H
	8207.00	28	(40)	Erythrozyten-Autoantikörper, Abklärung medikamentös bedingt, einfach, z. B. Penicilline	HI
	8208.00	110	(125)	Erythrozyten-Autoantikörper, Autoadsorption oder Titrationstechnik zum Verträglichkeitstest	H
	8209.00	32	(16)	Erythrozyten-Autoantikörper, Titerbestimmung mit Anti-IgG für Verlaufskontrolle	HI
S	8210.00		(6)	<i>Erythrozyten-Zählung, manuelle Bestimmung, kumulierbar mit 8273.00 Hämatokrit, 8275.00 Hämoglobulin, 8406.00 Leukozyten-Zählung und 8560.00 Thrombozyten-Zählung bis maximal Taxpunktzahl 15 siehe 8269.01 Hämatogramm II (manuell) Limitation: nicht mit QBC-Methode</i>	H
	8210.01	28	(40)	Esterase D in Erythrozyten	H
	8211.00	20	(60)	Estradiol	C
	8212.00	95	(125)	Estradiol-Rezeptoren	C
	8213.00	70	(60)	Estriol	C
S	8214.00		(12)	<i>Ethanol-Test</i>	H
	8216.00	22	(25)	Ethylalkohol, qn, Blut	C
	8217.01	55	(80)	Foetale Lungenreife (FLM, S/A-Ratio)	C
	8221.00	7	(10)	Gerinnungsfaktor XIII, ql	H
	8222.00	30	(45)	Gerinnungsfaktor XIII, qn	H
	8223.00	19	(25)	Gerinnungsfaktoren II, V, VII und X mittels Aktivitätsmethode, je	H
	8224.00	55	(50)	Gerinnungsfaktoren VIII, IX, XI, XII mittels Aktivitätsmethode, je	H
	8224.01	85	(45)	Gerinnungsfaktor, immunologisch, je	H
	8224.02	42	(60)	Gerinnungsstatus klein: Thromboplastinzeit, aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT), Thrombinzeit, Fibrinogen	H
	8224.03	70	(150)	Gerinnungsstatus gross: Gerinnungsstatus klein, plus Faktoren II, V, VII	H

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8225.00	7	(23)	Ferritin	CH
	8226.00	42	(100)	Fettsäuren, freie	C
	8226.01	120	(100)	Fettsäuren mittels GC oder HPLC	C
	8227.00	18	(25)	Fibrinogen-Fibrinmonomerkomplexe (FM)	H
	8228.00	40	(40)	Fibrinogen, als total gerinnbares Protein	H
	8229.00	14	(16)	Fibrinogen, nach Clauss	H
	8229.01	18	(45)	Fibrinogen, immunologisch	H
	8229.02	14	(20)	Fibrinogen, nach Schulz	H
	8230.00	18	(25)	Fibrinogen- /Fibrinospaltprodukte (FDP)	H
	8231.00	24	(35)	Globale Fibrinolyseaktivität mittels Euglobulinlysezeit oder äquivalentem Test	H
	8232.00	24	(35)	Globale Fibrinolyseaktivität mittels Fibrinplatten	H
	8233.00	40	(45)	Fibrinopeptid A	H
	8234.00	40	(50)	Fibronectin	CHI
	8238.00	15	(20)	Fluorid	C
	8239.00	12	(45)	Folat	CH
	8240.00	20	(60)	Folat in Erythrozyten	CH
	8241.00	20	(35)	Follikelstimulierendes Hormon (FSH)	C
	8242.00	24	(35)	Freie Antikörper im ABO-System bei Neugeborenen mittels indirektem Anti-Humanglobulintest oder Elution	H
	8243.00	15	(25)	Fruktosamin	C
	8244.00	75	(25)	Fruktose	C
	8246.00	75	(25)	Galaktose	C
	8247.00	42	(60)	Galaktosebelastung, bis 4 Proben	C
	8248.00	32	(60)	Gallensäuren	C
	8249.00	3	(9)	Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT)	C
	8250.00	32	(60)	Gastrin	C
	8251.00	675	(800)	Gemischte Lymphozytenkultur (MLC) für einen Empfänger, einen Spender, inkl. Kontrolle	HI
	8252.00	120	(150)	Gemischte Lymphozytenkultur, für jeden weiteren Spender	HI
	8256.00	40	(40)	Globale Inhibitorentests (Typ PIVKA)	H
	8258.00	70	(60)	Glukagon	C
	8259.00	3	(9)	Glukose, Blut/Plasma/Serum	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8259.01	3	(9)	Glukose, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8260.00	20	(35)	Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase (G-6-PDH)	C
	8261.00	4	(25)	Glukose-Belastung gemäss WHO	C
	8262.00	15	(25)	Glutamat-Dehydrogenase (GLDH)	C
	8262.01	75	(25)	Glutamat-Decarboxylase	C
	8263.00	70	(35)	Glutathion, reduziertes	C
	8265.00	13	(30)	Glykiertes Hämoglobin (HbA1c)	C
	8266.00	75	(100)	Gold mittels AAS	C
	8267.00	70	(60)	Granulozyten-Elastase im Plasma	CH
	8268.00	8	(12)	Hämatogramm I mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Leukozyten, Hämoglobin, Hämatokrit und Indices Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8269.00	9	(15)	Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Hämatogramm I, plus Thrombozyten Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8270.00	10	(20)	Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8271.00	11	(25)	Hämatogramm IV mittels automatisierter Methode: Hämatogramm III, plus 5 oder mehr Leukozyten-Subpopulationen Limitation: nicht mit QBC-Methode	H
	8272.00	12	(30)	Hämatogramm V mittels automatisierter Methode: wie Hämatogramm IV, flowzytometrische Differenzierung der Leukozyten Limitation: nicht mit QBC-Methode	H
S	8273.00		(7)	<i>Hämatokrit, manuelle Bestimmung, kumulierbar mit 8210.00 Erythrozyten-Zählung, 8275.00 Hämoglobin, 8406.00 Leukozyten-Zählung und 8560.00 Thrombozyten-Zählung bis maximal Taxpunktzahl 15 siehe Position 8269.01 Hämatogramm II mittels manueller Methode</i> <i>Limitation: nicht mit QBC-Methode</i>	H
S	8275.00		(7)	<i>Hämoglobin mittels manueller Methode, kumulierbar mit 8210.00 Erythrozyten-Zählung, 8273.00 Hämatokrit, 8406.00 Leukozyten-Zählung und 8560.00 Thrombozyten-Zählung bis maximal Taxpunktzahl 15, siehe 8269.01 Hämatogramm II (manuell)</i> <i>Limitation: nicht mit QBC-Methode</i>	CGHIM
	8276.00	70	(30)	Hämoglobin A2, als Screening auf Beta-Thalassämie	CH
	8277.00	70	(30)	Hämoglobin Bart's/HbH-Färbung, als Screening auf Alpha-Thalassämie	H
	8278.00	36	(50)	Hämoglobin O2-Dissoziationskurve, P50 Wert (Sauerstoff-Bindungskapazität von Hämoglobin)	H
	8279.00	70	(30)	Hämoglobin, fetales (Hämoglobin F)	CH
	8280.00	24	(35)	Hämoglobin, freies	CH

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8281.00	70	(60)	Identifizierung normaler und anomaler Hämoglobine mittels Elektrophorese oder Chromatographie, Limitation: nicht kumulierbar mit Position 8276.00	CH
	8281.05	65	(25)	Haemopexin	CHI
	8282.00	14	(20)	Hämosiderin, Urinsediment	CH
	8283.00	26	(25)	Haptoglobin	CH
	8284.00	3	(9)	Harnstoff, Blut/Plasma/Serum	C
	8284.01	3	(9)	Harnstoff, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8286.00	17	(45)	Human Choriongonadotropin (HCG), qn	CI
	8287.00	5	(14)	HDL-Cholesterin, mit separater Fällung	C
	8288.00	3	(10)	HDL-Cholesterin, ohne separate Fällung	C
	8289.00	75	(25)	HDL-2, HDL-3-Cholesterin	C
	8291.00	130	(125)	Hemmkörper gegen einzelne intrinsische Gerinnungsfaktoren (z. B. VIII oder IX/Bethesda-Methode)	H
	8292.00	40	(100)	Hemmkörper gegen intrinsisches oder extrinsisches Gerinnungssystem (z. B. APTT- oder Quick-Mischversuch), inkl. Lupus Antikoagulans	H
	8293.00	36	(50)	Heparin, Anti-IIa- bzw. Anti-Xa-Aktivität	H
	8294.00	32	(45)	Heparin Cofaktor II, immunologisch	H
	8294.01	30	(60)	Heparin Cofaktor II, funktionell	H
	8295.01	50	(45)	Histamin total	CI
	8295.02	75	(45)	Methyl-Histamin (U)	CI
	8295.05	70	(80)	Hippurat mittels HPLC	C
	8296.00	140	(175)	HLA-Antigen, einzelne Spezialitäten z. B. B 27, B 5	HI
	8297.00	280	(350)	HLA-Typisierung (A und B-Lokus)	HI
	8298.00	360	(450)	HLA-Typisierung (DR-Lokus)	HI
	8298.01	95	(80)	Homogentisinsäure (HGA)	C
	8299.00	95	(80)	Homovanillinsäure (HVA)	C
	8300.00	75	(60)	Human Placenta Lactogen (HPL)	C
	8301.00	95	(80)	4-Hydroxy-3-Methoxymandelsäure	C
	8302.00	42	(60)	25-Hydroxycholecalciferol (Calcidiol)	C
	8303.00	100	(60)	17-Hydroxycorticoide (17-OHCS)	C
	8304.00	95	(80)	5-Hydroxyindolacetat (HIA)	C
	8305.00	70	(60)	17-Hydroxyprogesteron	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8306.01	30	(35)	Hypoosmotischer Schwelltest, Spermien	C
	8307.00	220	(200)	Identifikation unbekannter Substanzen bei Vergiftung, qn, Blut	C
	8307.01	190	(80)	Identifikation unbekannter Substanzen bei Vergiftung, sq, Blut/Urin	C
	8307.02	140	(50)	Identifikation unbekannter Substanzen bei Vergiftung, ql, Blut/Urin	C
	8308.00	50	(60)	Immunantikörper des ABO-Systems	HI
	8309.00	42	(60)	Immunelektrophorese, einfach	I
	8310.00	50	(70)	Immunelektrophorese, Mehrfach-Ansatz	I
	8311.00	32	(60)	Immunfixation, einfach	CI
	8312.00	110	(70)	Immunfixation, Mehrfach-Ansatz	CI
	8313.00	3	(25)	Immunglobulin IgA, Serum	CIM
	8314.00	3	(30)	Immunglobulin IgA, andere Körperflüssigkeiten	CIM
	8315.00	100	(45)	Immunglobulin IgD	CI
	8317.00	17	(35)	Immunglobulin IgE total, qn	CI
	8317.01	44	(25)	Immunglobulin IgE - multispezifischer oder gruppenspezifischer Atopie-Screeningtest, ql/sq, ohne Unterscheidung einzelner spezifischen IgE Limitation: analog abgestuftem Blocktarif gemäss Punkt 5.7 der Vorbemerkungen, je nach Anzahl Allergene im verwendeten Testsystem	I
	8317.02	44	(45)	Immunglobulin IgE - monospezifischer Multi-Screeningtest, mindestens sq, mit Unterscheidung einzelner spezifischen IgE Limitation: nicht kumulierbar mit Position 8317.04; analog abgestuftem Blocktarif gemäss Punkt 5.7 der Vorbemerkungen, je nach Anzahl Allergene im verwendeten Testsystem	I
	8317.03	34	(45)	Immunglobulin IgE - multi-, gruppen- oder monospezifischer Einzeltest, qn, 1 bis 4 spezifische IgE, je	I
	8317.04	34	(35)	Immunglobulin IgE - monospezifischer Einzeltest, qn, Messung der nächsten spezifischen IgE, 5. bis Gesamttotal von maximal 10, je Limitation: nicht kumulierbar mit Position 8317.02	I
	8318.00	3	(25)	Immunglobulin IgG, Serum	CIM
	8319.00	3	(30)	Immunglobulin IgG, andere Körperflüssigkeiten	CIM
	8320.00	95	(125)	Immunglobulin IgG, 4 Subklassen qn	I
	8320.01	32	(45)	Immunglobulin IgG monospezifisch, RAST oder analoger Test, maximal 2 Allergene, je	I
	8320.02	42	(60)	Immunglobulin IgG-Präzipitine mittels Immunelektrophorese, 1. Allergen	I
	8320.03	11	(15)	Immunglobulin IgG-Präzipitine mittels Immunelektrophorese, jedes weitere Allergen, maximal 10, je	I
	8320.04	22	(30)	Immunglobulin IgG-Hämagglutinine oder IgG-Hämolyse, 1. Antigen	HI
	8320.05	11	(15)	Immunglobulin IgG-Hämagglutinine oder IgG-Hämolyse, ein weiteres Antigen	HI

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8320.06	22	(30)	Extraktion löslicher organischer Substanzen im Rahmen von IgG-Präzipitin-Agglutinin-Bestimmungen	I
	8320.07	42	(60)	Extraktion unlöslicher organischer Substanzen im Rahmen von IgG-Präzipitin-Agglutinin-Bestimmungen	I
	8321.00	3	(25)	Immunglobulin IgM, Serum	CIM
	8322.00	3	(30)	Immunglobulin IgM, andere Körper-flüssigkeiten	CIM
	8323.00	42	(50)	Immunglobuline leichte Ketten, Typ Lambda, qn	CI
	8323.01	42	(50)	Immunglobuline leichte Ketten, Typ Kappa, qn	CI
	8323.02	24	(60)	Immunglobuline leichte Ketten, Typ Kappa und Lambda, ql	CI
	8323.03	38	(55)	IgG-Liquor/-Serum-Quotient	CIM
	8323.04	38	(55)	Albumin-Liquor/-Serum-Quotient	CIM
	8323.05	80	(110)	IgG/Albumin-Quotient (LIGI)	CIM
	8324.00	150	(100)	Immunglobuline, oligoklonale Banden, Liquor versus Serum	CIM
	8325.00	100	(50)	Komplement-Faktor C1q	CI
S	8326.00		(80)	Immunkomplexe im Serum (Rajizell-Test)	I
	8326.01	36	(50)	Immunkomplexe C1q-Bindung, ql	CI
	8326.02	65	(80)	Immunkomplexe C1q-Bindung, qn	I
	8327.00	28	(40)	Immunkomplexe IgG, ql	I
	8328.00	36	(50)	Immunkomplexe IgG, qn	I
	8329.00	65	(60)	Immunkomplexe im Serum, C3d-tragende Immunkomplexe	I
	8332.00	20	(60)	Insulin	C
	8333.00	160	(200)	Insulininduzierte Hypoglykämie: Bestimmung von 6 Glucose- und 6 Cortisol-Werten	C
	8333.50	42	(60)	Insulin-like growth factor-binding protein 3 (IGFBP-3)	C
	8334.00	65	(70)	Adhäsionsmoleküle, erste 2 Parameter, je	I
	8334.01	65	(45)	Adhäsionsmoleküle, jeder weitere Parameter	I
	8334.02	65	(70)	Interferone und andere Zytokine/Rezeptoren/Inhibitoren, erste 2 Parameter, je Limitation: nicht kumulierbar mit Positionen 8425.01 und 8425.02	I
	8334.03	65	(45)	Interferone und andere Zytokine/Rezeptoren/Inhibitoren, jeder weitere Parameter bis maximal 10	I
	8334.04	65	(70)	Zellrezeptoren, lösliche, erste 2 Parameter	I
	8334.05	65	(45)	Zellrezeptoren, lösliche, jeder weitere Parameter	I
	8341.00	32	(12)	Isoagglutinintiter, pro Antigen, anti-A1 oder anti-B, je	HI
	8342.00	75	(100)	Kadmium mittels AAS	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8343.00	3	(7)	Kalium, Blut/Plasma/Serum	C
	8343.01	42	(60)	Kalium, in Erythrozyten	C
	8343.02	3	(7)	Kalium, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8344.00	40	(60)	Kallikrein	H
	8344.01	40	(60)	Präkallikrein	H
	8345.00	8	(12)	Kälteagglutinine, Suchtest	HI
	8346.00	8	(12)	Titer pro Zelle, bei klinisch relevanten Kälteagglutininen (Neugeborene, Erwachsene, usw.), maximal 10	HI
	8349.00	100	(80)	Karnitin, freies und gesamt, Plasma Limitation: zur Abklärung eines Karnitinmangels	C
	8351.00	95	(125)	Katecholamine, Adrenalin plus Nor-adrenalin plus Dopamin	C
	8352.00	70	(100)	Prostazyklin	C
	8352.01	70	(100)	Thromboxan B2	C
	8353.00	32	(80)	Ketokörper, differenziert, qn	C
	8354.00	160	(200)	17-Ketosteroide, fraktioniert	C
	8355.00	42	(60)	17-Ketosteroide, gesamt	C
	8356.00	32	(80)	Knochenmarkausstrich, nur Vorbereitung und Färbung	H
	8357.01	75	(100)	Kobalt mittels AAS	C
	8381.00	36	(60)	Konkrementanalyse mit IR oder Röntgendiffraktion	C
	8382.00	36	(50)	Creatin	C
	8383.00	36	(60)	Creatin in Erythrozyten	C
	8384.00	3	(9)	Creatin-Kinase (CK), total	C
	8385.00	4	(14)	Creatin-Kinase, Isoenzym MB (CK-MB)	C
	8385.01	17	(30)	Creatin-Kinase, Isoenzym MB (CK-MB), Masse	C
	8386.00	22	(60)	Creatin-Kinase, Isoenzyme mittels elektrophoretische Differenzierung	C
	8387.00	3	(9)	Kreatinin, Blut/Plasma/Serum	C
	8387.01	3	(9)	Kreatinin, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8388.00	14	(20)	Kristallnachweis mit polarisiertem Licht	CHM
	8389.00	36	(50)	Kryoglobulin und Kryofibrinogen, ql	CHI
	8390.00	110	(50)	Kryoglobulin, qn	CHI
	8391.00	110	(70)	Kryoglobuline, Isolierung und Typisierung	CHI
	8392.00	18	(60)	Kupfer mittels AAS	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8392.01	85	(125)	Kupfer mittels AAS, in Leberbiopsie	C
	8393.00	22	(25)	Laktat	C
	8394.00	3	(9)	Laktat-Dehydrogenase (LDH), Blut/Plasma/Serum	C
	8394.01	3	(9)	Laktat-Dehydrogenase (LDH), in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8396.00	32	(45)	Laktose-Resorptionstest	C
	8397.00	3	(20)	LDL-Cholesterin	C
	8400.00	240	(300)	Leukozyten-Alloantikörper anti-HLA, Spezifizierung mit Test-Panel	HI
	8401.00	55	(80)	Leukozyten-Alloantikörper, Suchtest, 10 bis 12 Zellsuspensionen	HI
	8402.00	120	(150)	Leukozyten-Auto- oder -Alloantikörper, auf Zellen und im Serum	HI
	8403.00	22	(23)	Differentialblutbild, Ausstrich, mikroskopisch Limitation: nicht mit QBC-Methode	CH
	8405.00	42	(60)	Leukozyten-Verträglichkeitsprobe, Transplantatempfänger und 1. Spender	H
	8405.01	24	(35)	Leukozyten-Verträglichkeitsprobe, jeder weitere Spender	H
S	8406.00		(9)	<i>Leukozyten-Zählung, manuelle Bestimmung, kumulierbar mit 8210.00 Erythrozyten-Zählung, 8273.00 Hämatokrit, 8275.00 Hämoglobin und 8560.00 Thrombozyten-Zählung bis maximal Taxpunktzahl 15, siehe 8269.01 Hämatogramm II (manuell)</i> <i>Limitation: nicht mit QBC-Methode</i>	H
	8407.00	11	(10)	Leuzin-Aminopeptidase (LAP)	C
	8408.00	120	(200)	LH- und FSH in LH-RH-Test, je 4 Bestimmungen	C
	8410.00	3	(25)	Lipase	C
	8411.00	26	(25)	Lipoprotein (a)	C
	8412.00	22	(50)	Lipoproteine mittels Elektrophorese	C
	8413.00	10	(20)	Lithium, Blut	C
	8413.01	55	(80)	Lecithin/Sphingomyelin-Ratio (L/S-Ratio)	C
	8415.00	16	(35)	Luteinisierendes Hormon (LH)	C
S	8418.00		(300)	<i>Lymphozyten-Alloantikörper Spezifizierung mit Test-Panel</i>	HI
	8419.00	55	(80)	Lymphozyten-Alloantikörper, Suchtest	HI
	8420.00	120	(150)	Lymphozyten-Auto- und -Alloantikörper, auf Zellen und im Serum	HI
	8421.00	120	(150)	Lymphozyten-/Monozyten-Funktion, Messung von Zytokinen nach Stimulation in der Zellkultur	HI
	8422.00	95	(125)	Lymphozyten-/Monozyten-Stimulation nach Isolierung (Thymidinaufnahme oder freigesetzte Mediatoren) mit 1 positiven und negativen Kontrolle und 1 Antigen oder Antigengemisch	HI
	8422.01	22	(30)	Lymphozyten-/Monozyten-Stimulation nach Isolierung (Thymidinaufnahme oder freigesetzte Mediatoren) mit jedem weiteren Antigen, bis maximal 10	HI

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
S	8423.00		(30)	Lymphozyten B	HI
S	8423.01		(30)	Lymphozyten T (Rosettentest)	HI
	8424.00	42	(60)	Leukozyten-(Sub) Population mit monoklonalen Antikörpern mittels Flowzytometrie, 1. monoklonaler Antikörper	HI
	8425.00	20	(30)	Leukozyten-(Sub) Population mit monoklonalen Antikörpern mittels Flowzytometrie, jeder weitere monoklonale Antikörper	HI
	8425.01	50	(70)	Leukozyten, Messung von freigesetzten Mediatoren nach Stimulation, mit 1 positiven und negativen Kontrolle und 1 Antigen oder Antigengemisch	HI
	8425.02	24	(35)	Leukozyten, Messung von freigesetzten Mediatoren nach Stimulation, mit jedem weiteren Antigen bis maximal 10	HI
	8426.00	32	(16)	Lysergsäurediethylamid (LSD), ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen	C
	8427.00	36	(25)	Lysozym, Muramidase	CHI
	8428.00	3	(14)	Magnesium, Blut/Plasma/Serum	C
	8428.01	3	(14)	Magnesium, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8429.00	24	(60)	Magnesium in Erythrozyten	C
	8430.00	75	(100)	Mangan mittels AAS	C
S	8430.01		(45)	Mucin-like Cancer Antigen (MCA)	C
	8431.00	55	(60)	Malonyldialdehyd (MDA), Produktion der Thrombozyten	H
	8432.00	55	(25)	Melanin	C
	8432.01	95	(125)	Metanephrin plus Normetanephrin, frei und konjugiert	C
	8433.00	20	(16)	Methadon, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8434.01	32	(16)	Methaqualon, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8435.00	50	(80)	Methotrexat, Blut	C
	8437.00	30	(45)	Myoglobin	C
	8437.01	24	(25)	N-Acetyl-Beta-D-Glukosaminidase (NAG)	C
	8438.00	3	(7)	Natrium, Blut/Plasma/Serum	C
	8438.02	3	(7)	Natrium, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8439.00	24	(50)	Neopterin	CHI
	8441.00	20	(50)	Neuronen-spezifische Enolase (NSE)	C
	8441.01	75	(100)	Nickel mittels AAS	C
	8442.00	15	(25)	5' -Nukleotidase (NTP)	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8443.00	5	(6)	Okkultes Blut, Einzeltest	CH
	8444.00	20	(14)	Opiate, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8445.00	55	(25)	Ornithin-Carbamyl-Transferase (OCT)	C
	8445.01	70	(80)	Orotat mittels HPLC	C
	8446.00	19	(16)	Osmolalität	C
	8447.00	24	(35)	Osmotische Resistenz der Erythrozyten	H
	8448.00	20	(60)	Osteocalcin	C
	8449.00	55	(35)	Oxalat	C
	8450.00	3	(12)	Pankreasspezifische Amylase	C
	8451.00	24	(35)	Pankreolauryl-Test	C
	8452.00	90	(120)	Pankreozymintest inkl. Bikarbonat- und Enzymbestimmungen in mindestens 4 Proben	C
	8454.00	20	(60)	Parathormon (PTH)	C
	8454.01	90	(80)	Parathormon Related Peptide (PTHrP)	C
	8455.10	7	(16)	aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT)	H
	8455.20	36	(60)	Penetrationstest	C
	8456.00	12	(10)	pH Bestimmung im Magensaft bzw. in Transsudaten und Exsudaten	C
	8458.00	20	(16)	Phencyclidin, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05	C
	8461.01	50	(70)	Phenytoin, frei, inkl. Gesamtphenytoin, Blut	C
	8462.00	3	(9)	Phosphat, Blut/Plasma/Serum	C
	8462.01	3	(9)	Phosphat, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8464.00	85	(45)	Plasminogen, immunologisch	H
	8465.00	22	(50)	Plasminogen, funktionell	H
	8465.01	70	(45)	Plasmin/Antiplasmin-Komplex (PAP)	H
	8466.00	70	(45)	Plasminogen-Aktivator-Inhibitor (PAI), immunologisch	H
	8467.00	42	(50)	Plasminogen-Aktivator-Inhibitor (PAI), funktionell	H
	8468.00	75	(100)	Platin mittels AAS	C
	8469.00	75	(10)	Porphobilinogen, ql	C
	8469.01	160	(40)	Porphobilinogen, qn	C
	8471.00	170	(80)	Porphyryne, differenziert, Erythrozyten	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8472.00	130	(200)	Porphyrine, differenziert	C
	8473.00	55	(60)	Porphyrine, gesamt, qn, Urin mittels Photometrie	C
	8474.00	26	(25)	Prealbumin (Transthyretin)	C
	8475.00	75	(60)	Pregnandiol	C
	8476.00	75	(60)	Pregnantriol oder Pregnantriolon	C
	8477.01	50	(70)	Primidon inkl. Phenobarbital, Blut	C
	8479.00	20	(60)	Progesteron	C
	8480.00	95	(125)	Progesteron-Rezeptoren	C
	8481.00	60	(60)	Prokollagen	H
	8482.00	16	(35)	Prolaktin (PRL)	C
	8485.00	12	(45)	Prostata spezifisches Antigen (PSA)	CI
	8485.01	12	(25)	Prostata spezifisches Antigen (PSA), freies, nur in Kombination mit einem Gesamt-PSA zwischen 3-10 µg/l	CI
	8487.00	70	(45)	Protein C, immunologisch	H
	8488.00	42	(50)	Protein C, funktionell	H
	8489.00	55	(60)	Protein S, freies, immunologisch	H
	8490.00	36	(50)	Protein S, freies, funktionell	H
	8491.00	55	(50)	Protein S, total, immunologisch	H
	8492.00	3	(9)	Protein, gesamt, Blut/Plasma/Serum	C
	8492.01	3	(9)	Protein, gesamt, in einer weiteren Körperflüssigkeit	C
	8493.00	22	(35)	Protein-Elektrophorese	C
	8494.00	28	(45)	Protein-Elektrophorese nach Anreicherung	C
	8495.00	70	(45)	Prothrombin-Fragmente F 1+2	H
	8496.00	75	(50)	Protoporphyrin in Erythrozyten, freies	CH
	8497.00	36	(50)	Pseudo-Cholinesterase	C
	8497.01	32	(80)	Pyridinolin plus Deoxypyridinolin	C
	8498.00	55	(35)	Pyruvat	C
	8499.00	90	(70)	Pyruvatkinase in Erythrozyten	CH
	8500.00	95	(100)	Quecksilber mittels AAS	C
	8502.00	70	(80)	Renin	C
	8503.00	28	(16)	Reptilase-Zeit	H

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8504.00	10	(20)	Retikulozyten-Zählung, automatisiert, exklusive Heinz-Körper-Nachweis	H
	8504.01	24	(30)	Retikulozyten inkl. Heinz-Körper-Nachweis, qn, manuelle mikroskopische Bestimmung	H
	8505.00	42	(60)	Retinolbindendes Protein	C
S	8506.00		(30)	<i>Retraktionsprobe</i>	<i>H</i>
	8507.00	110	(30)	Reverse Triiodthyronin (rT3)	C
	8508.00	11	(35)	Rhesus-Phänotyp nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8509.00	3	(25)	Rheumafaktoren, qn mittels Nephelometrie oder Turbidimetrie oder sq mittels Agglutination	Cl
S	8511.00		(10)	<i>Rumpel-Leede-Funktionstest</i>	<i>H</i>
	8513.00	160	(200)	Säure Hämolysen (Ham-Test)	H
	8513.50	110	(180)	Säuren, organische, ql	C
	8513.51	120	(250)	Säuren, organische, qn	C
	8516.00	7	(12)	Schwangerschaftstest (HCG), ql	C
	8517.00	13	(12)	Sediment, mikroskopische Untersuchung	C
	8518.00	75	(100)	Selen mittels AAS	C
	8519.00	4	(6)	Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme	CH
	8520.00	90	(60)	Serotonin in Thrombozyten	H
	8521.00	20	(60)	Sexualhormonbindendes Globulin (SHBG)	C
	8522.00	14	(20)	Sichelzell-Test	H
	8523.00	30	(40)	Sideroblasten, Färbung und Zählung inkl. Beurteilung	H
	8524.00	32	(60)	Somatomedin C (IGF-1)	C
	8525.00	42	(80)	Wachstumshormon bzw. human growth hormone (HGH)	C
	8526.00	75	(35)	Sorbit-Dehydrogenase (SDH)	C
	8528.00	80	(150)	Spermiozytogramm, Beurteilung von pH, Viskosität, Zellzahl, Motilität, Motilitätsverminderung, Vitalität, Morphologie, Fremdzellenelemente, inkl. verschiedene Färbungen	C
	8528.01	18	(30)	Spermiennachweis nach Vasektomie, Nativsediment	C
	8529.00	4	(3)	Spezifisches Gewicht, Dichte	C
	8531.00	24	(50)	Squamous Cell Carcinoma (SCC)	Cl
S	8532.00		(50)	<i>Streptokinasetoleranztest</i>	<i>H</i>
	8534.00	30	(35)	Stuhl-Status, Blutnachweis, makroskopische und mikroskopische Untersuchung ohne Anreicherung	C
	8535.00	90	(150)	Stuhlfett	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8535.01	55	(50)	Suchtstoffe der Analysenliste (Amphetamine, Barbiturate, Benzodiazepine, Cocain, Cannabis, Opiate), Suchanalytik, einfache chromatographische Methoden	C
	8535.02	130	(80)	Suchtstoffe der Analysenliste (Amphetamine, Barbiturate, Benzodiazepine, Cocain, Cannabis, Opiate), Such- und Bestätigungsanalytik mittels HPLC/GC, Blut/Urin	C
	8535.03	140	(125)	Suchtstoffe der Analysenliste (Amphetamine, Barbiturate, Benzodiazepine, Cocain, Cannabis, Opiate), Such- und Bestätigungsanalytik mittels HPLC-MS/GC-MS, Blut/Urin	C
	8535.04	20	(16)	Suchtstoffe, Screening, bis 4 Suchtstoffe, Urin, je (Ausnahme für Opiate und Cocain, je 16 TP)	C
	8535.05	20	(10)	Suchtstoffe, Screening, jeder weitere Suchtstoff, Urin, maximal 10	C
	8536.00	120	(150)	Sucrose-Lyse	H
	8537.01	75	(35)	Sulfat	C
	8539.00	24	(30)	Sulfhämoglobin	CH
	8539.01	20	(60)	Telopeptide	C
	8540.00	200	(250)	Test der Erythrozyten auf oxydative Lädierbarkeit	H
	8541.00	38	(60)	Testosteron, freies	C
	8542.00	20	(45)	Testosteron, total	C
	8542.01	75	(100)	Thallium mittels AAS	C
	8543.00	10	(40)	Theophyllin, Blut Limitation: Nur bei Kindern bis zu 6 Jahren	C
	8544.00	55	(50)	Thiocyanat, Blut	C
	8546.00	70	(45)	Thrombin/Antithrombin-III-Komplex (TAT)	H
	8547.00	8	(14)	Thrombinzeit	H
	8548.00	5	(14)	Thromboplastinzeit nach Quick/INR	CGHIM
	8549.00	90	(175)	Thromboxan B2-Produktion der Thrombozyten	H
	8550.00	150	(80)	Thrombozyten-Aggregation, plättchenreiches Plasma/Vollblut mit drei Aktivatoren in 1 bis 2 Konzentrationen	H
	8551.00	50	(16)	Thrombozyten-Aggregation, plättchenreiches Plasma/Vollblut, Zuschlag für jeden weiteren Aktivator	H
	8552.00	55	(80)	Thrombozyten-Alloantikörper gegen Thrombozyten des Kindsvaters	HI
	8553.00	240	(300)	Thrombozyten-Alloantikörper Spezifizierung mit Test-Panel	HI
	8554.00	42	(60)	Thrombozyten-Alloantikörper Suchtest	HI
	8555.00	18	(25)	Thrombozyten-Ausbreitung	H
	8556.00	120	(150)	Thrombozyten-Auto- und Alloantikörper auf Zellen und im Serum	HI
	8557.00	18	(25)	Thrombozyten-Retention	H

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8558.00	24	(35)	Thrombozyten-Typisierung, pro Antigen	HI
	8559.00	12	(20)	Thrombozyten-Verträglichkeitsprüfung, pro getestetes Plättchenkonzentrat	H
S	8560.00		(9)	<i>Thrombozyten-Zählung, manuelle Bestimmung, kumulierbar mit 8210.00 Erythrozyten-Zählung, 8273.00 Hämatokrit, 8275.00 Hämoglobin und 8406.00 Leukozyten-Zählung bis maximal Taxpunktzahl 15, siehe 8269.01 Hämatogramm II (manuell) Limitation: nicht mit QBC-Methode</i>	H
S	8560.10		(6)	<i>Hämatologische Untersuchung mit QBC-Methode Limitation: nur für Hämoglobin und Hämato-krit. Gültig ab 1.1.2006 bis 31.12.2006</i>	H
	8561.00	20	(60)	Thyreoglobulin	C
	8562.00	9	(27)	Thyroxin, freies (FT4)	C
	8563.00	9	(30)	Thyroxin, total (T4)	C
	8564.00	20	(35)	Thyroxinbindendes Globulin (TBG)	C
	8565.00	70	(45)	Tissue-type Plasminogen Aktivator (t-PA), immunologisch	H
	8566.00	75	(50)	Tissue-type Plasminogen Aktivator (t-PA), funktionell	H
	8567.01	75	(45)	Tissue Polypeptide Antigen (TPA)	CI
	8568.00	75	(60)	Transcobalamin II	CH
	8569.00	100	(125)	Transcobalamin III	CH
	8570.00	3	(25)	Transferrin	CH
	8570.50	200	(150)	Mono- und Aglycano-Transferrin	C
	8571.00	50	(50)	Tricyclische Antidepressiva, ql, Blut, Urin	C
	8572.00	3	(9)	Triglyceride	C
	8573.00	12	(45)	Triiodthyronin, freies (FT3)	C
	8574.00	12	(27)	Triiodthyronin, total (T3)	C
	8574.01	65	(45)	Tryptase	I
	8574.10	30	(45)	Troponin, T oder I mittels ELISA	C
	8574.11	22	(16)	Troponin, T oder I, Schnelltest, nicht kumulierbar mit Position 8384.00 Creatin-Kinase (CK), total	C
	8575.00	38	(50)	Trypsin	C
	8576.00	9	(27)	Thyreotropin (TSH), basal	C
	8577.00	9	(30)	Thyreotropin (TSH), stimuliert	C
	8578.00	3	(9)	Urat	C
	8579.00	17	(16)	Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8580.00	4	(4)	Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter	C
	8581.00	100	(80)	Urosynthase	C
	8584.00	75	(80)	Vanillinmandelsäure (VMA)	C
	8585.00	75	(60)	Vaso-aktives intestinales Peptid (VIP)	C
	8586.00	8	(6)	Verträglichkeitsprobe, ABD-Kontrolle mittels von Type and Screen, pro Erythrozytenkonzentrat, nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8587.00	9	(25)	Verträglichkeitsprobe mittels Kreuzprobe nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben", pro Erythrozyten-konzentrat	H
	8588.00	22	(30)	Viskosität	CHM
	8589.00	55	(80)	Vitamin A bzw. Retinol	C
	8590.00	22	(41)	Vitamin B12 bzw. Cyanocobalamin	CH
	8590.01	75	(60)	Vitamin B1	C
	8590.02	75	(60)	Vitamin B2	C
	8590.03	55	(60)	Vitamin B6, Direktbestimmung	C
	8591.00	95	(35)	Vitamin C bzw. Ascorbat	C
	8592.00	42	(60)	Vitamin D bzw. Calciferol	C
	8593.00	42	(60)	Vitamin D3 bzw. Cholecalciferol	C
	8594.00	55	(80)	Vitamin E bzw. Alpha-Tocopherol	C
	8594.01	150	(60)	Vitamin K1	C
	8594.02	95	(60)	Vitamin PP bzw. Niacin	C
	8595.00	36	(45)	Von Willebrand-Faktor, immunologisch	H
	8596.00	36	(60)	Von Willebrand-Faktor, funktionell	H
	8597.00	200	(250)	Von Willebrand-Faktor, Multimerenanalytik, Plasma/Thrombozyten	H
	8597.01	55	(80)	Washing Swim Up Test/Percoll-Test	CH
	8598.00	55	(25)	Xylose	C
	8600.00	24	(25)	Zellzählung, sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten	H
	8601.00	18	(60)	Zink mittels AAS	C
	8601.01	24	(100)	Zink mittels AAS, in Erythrozyten	C
	8602.00	24	(35)	Zitrat	C
	8603.00	24	(35)	Zytochemie, pro Spezialfärbung	HI
	8604.00	800	(500)	Stammzellkulturen	H

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8605.00	70	(45)	Androstandiol-Glucuronid	C
	8606.00	40	(30)	Guthrie-Test: Neugeborenen-Screening auf Phenylketonurie, Galaktosämie, Biotinidasemangel, Adrenogenitales Syndrom, Kongenitale Hypothyreose, Medium-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase-(MCAD)-Mangel gemäss Artikel 12e Buchstabe a der Krankenpflege-Leistungsverordnung KLV	C
	8607.00	100	(80)	Alpha-Glucosidase	C
	8608.00	310	(180)	Atemkettenzyme, Muskel (4 Enzyme)	C
	8609.00	18	(40)	APC-Resistenz	H
	8610.00	18	(20)	Magnesium, ionisiert	C
	8611.00	20	(35)	Cystatin C	C
S	8613.00		(35)	Hämodialyseblock Block: Kapitel 4.3	C
S	8614.00		(25)	Lipidblock Block: Kapitel 4.3	C
	8615.00	75	(50)	Elastase 1, pankreatische, qn, Stuhl	C
	8616.00	20	(60)	Homocystein	CHI
S	8617.00		(80)	Procalcitonin (nur für Spitäler mit Intensivstation, die von der Schweiz. Ges. für Intensivmedizin anerkannt ist)	C
	8618.00	180	(180)	Steroide, ql, mittels Massenspektrometrie, Urin, ql	C
	8619.00	170	(65)	Dihydropteridinreduktase (DHPR)-Aktivität in Erythrozyten Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8619.10	180	(160)	Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, UV-photometrisch, pro Abklärung und Patient Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8619.20	240	(210)	Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, kolorimetrisch, einfache Inkubation, pro Abklärung und Patient Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8619.30	310	(270)	Enzyme des Kohlenhydrat-Stoffwechsels, kolorimetrisch, zweifache Inkubation, pro Abklärung und Patient Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8620.00	525	(500)	Fibroblastenzucht, inkl. Primärkultur, nur für diagnostische Zwecke	C
	8620.10	525	(475)	Fibroblastenzucht, ohne Primärkultur, nur für diagnostische Zwecke	C
	8621.00	240	(210)	Lysosomale Enzyme, fluorimetrisch, pro Abklärung und Patient Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8621.10	180	(190)	Lysosomale Enzyme, kolorimetrisch, pro Abklärung und Patient Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8622.00	130	(95)	Glykogen in Gewebe Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8623.00	130	(80)	Galaktose-1-Phosphat Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8624.00	130	(80)	Biotinidase, kolorimetrisch Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8625.00	85	(40)	Thrombozytenglobaltest, mit Kollagen/Epinephrin	H
	8625.10	85	(40)	Thrombozytenglobaltest, mit Kollagen/ADP	H
	8626.00	250	(402)	Cobalamin, S-Adenosyl-Transferase bei Methylmalonsäure-Krankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.01	430	(389)	Methylmalonyl-CoA-Mutase bei Methylmalonsäure-Krankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.02	330	(328)	Cystathionin Beta-Synthase bei Homocystinurie mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.03	330	(402)	Biotinidase, natürliches Substrat bei Biotinidasemangel mittels radioaktiv markiertem Substrat und aufwändiger Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.04	420	(255)	Propionat-Inkorporation in intakten kultivierten Zellen bei Propionsäure-Stoffwechselkrankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode ohne eigentliche Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.05	550	(242)	Isovaleriat-Inkorporation in intakten kultivierten Zellen bei Isovaleriansäure-Stoffwechselkrankheit mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode ohne eigentliche Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.06	330	(413)	Methionin-Synthesebestimmung bei Methionin- und Cobalamin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode mit Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.07	330	(400)	Cobalamin-Coenzyme-Synthesebestimmung bei Methionin- und Cobalamin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat, indirekte Messmethode mit Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.08	310	(228)	Methioninsynthase bei angeborenen Methionin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.09	420	(228)	5,10-Methylen-Tetrahydrofolat-Reduktase bei angeborenen Methionin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8626.10	420	(228)	Acetyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.11	310	(228)	Propionyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.12	310	(228)	3-Methylcrotonyl-CoA-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.13	310	(228)	Pyruvat-Carboxylase bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.14	310	(228)	Holocarboxylase-Synthetase (indirekt) bei angeborenen Biotin-Stoffwechselkrankheiten mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.15	310	(228)	Iduronat 2-Sulfatase bei MPS II mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.16	420	(228)	Galactose-1-Phosphat-Uridyltransferase bei Galaktosämie mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.17	420	(228)	Galactokinase bei Galaktosämie mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8626.18	180	(228)	Amylo-1,6-Glucosidase bei Glykogenose mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitäts-kliniken	C
	8626.19	420	(228)	Glykogensynthese bei Glykogenose mittels radioaktiv markiertem Substrat und einfacher Trennung von Substrat und Produkt Limitation: in Stoffwechsellaboratorien der Universitätskliniken	C
	8627.01	14	(50)	Analgetika der SL/ALT, immunologisch, kolorimetrisch, Blut	C
	8627.02	130	(80)	Analgetika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8627.03	160	(125)	Analgetika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8628.01	14	(50)	Antibiotika der SL/ALT, immunologisch, Blut	CM
	8628.02	130	(80)	Antibiotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	CM
	8628.03	160	(125)	Antibiotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	CM
	8628.04	95	(50)	Antibiotika der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin	CM
	8629.01	14	(50)	Antidepressiva der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8629.02	75	(80)	Antidepressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C

1. Kapitel: Chemie/Hämatologie/Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8629.03	120	(125)	Antidepressiva der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8630.01	10	(40)	Antiepileptika der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8630.02	75	(80)	Antiepileptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8630.03	120	(125)	Antiepileptika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8631.01	14	(50)	Antihelminthika der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8631.02	100	(80)	Antihelminthika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8631.03	120	(125)	Antihelminthika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8632.01	14	(50)	Antimykotika der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8632.02	100	(80)	Antimykotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8632.03	160	(125)	Antimykotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8633.01	14	(50)	Antivirale Medikamente der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8633.02	75	(80)	Antivirale Medikamente der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8633.03	160	(125)	Antivirale Medikamente der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8634.01	16	(70)	Immunsuppressiva der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8634.02	100	(80)	Immunsuppressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8634.03	95	(125)	Immunsuppressiva der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8635.01	14	(50)	Kardiaka der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8635.02	100	(80)	Kardiaka der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8635.03	120	(125)	Kardiaka der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8635.04	95	(50)	Kardiaka der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin	C
	8636.01	14	(50)	Neuroleptika der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8636.02	75	(80)	Neuroleptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8636.03	120	(125)	Neuroleptika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8637.01	14	(50)	Sedativa/Hypnotika der SL/ALT, immunologisch, Blut	C
	8637.02	75	(80)	Sedativa/Hypnotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8637.03	120	(125)	Sedativa/Hypnotika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C
	8637.04	95	(50)	Sedativa/Hypnotika der SL/ALT, ql, inkl. Metaboliten, Urin	C
	8638.01	14	(50)	Zytostatika der SL/ALT, immunologisch, inkl. Metaboliten, Blut	C
	8638.02	100	(80)	Zytostatika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	C
	8638.03	160	(125)	Zytostatika der SL/ALT mittels HPLC-MS/GC-MS inkl. Metaboliten, Blut	C

2. Kapitel: Genetik

2.2.1.1 Konstitutionelle Zytogenetik

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8800.01	230	(250)	Zell- oder Gewebekultur und Chromosomenpräparation, konstitutioneller Karyotyp	G
	8801.00	250	(400)	Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp	G
	8801.01	55	(50)	Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für über 25 analysierte Zellen	G
	8801.02	170	(100)	Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp, Zuschlag für über 50 analysierte Zellen	G
	8804.00	50	(50)	Chromosomenuntersuchung, Zuschlag für Benützung von zusätzlicher Färbung (G-, Q-, R- oder C-Bänderung, Ag-NOR, hohe Auflösung, andere), pro Färbung	G
	8806.00	330	(300)	In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen, konstitutioneller Karyotyp, inkl. Präparation und Analyse von 50 oder mehr Zellen Limitation: nicht kumulierbar mit Schnelltest für numerische Chromosomenanomalien, Aneuploidie (Position 1519.02)	G
S	8808.00		(50)	Chromosomale Geschlechtsbestimmung in Mundschleimhaut	G
N	8809.00	300	(300)	Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei zytogenetischen pränatalen Untersuchungen: manuelle Reinigung von Biopsiematerial, Kontaminationskontrolle mittels Mikrosatellitenanalyse, Doppel- oder Mehrfachanalysen. Die postnatale Nachkontrolle als Qualitätsmanagement ist bereits inbegriffen. Limitation: Nur bei Chorionzotten; nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit Position 2000.00	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.1.2 Tumorzytogenetik

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8800.02	170	(250)	Zellkultur und Chromosomenpräparation, maligne Hämopathien, bis 3 Kulturbedingungen mit oder ohne Synchronisierung	G
	8800.03	70	(70)	Zellkultur und Chromosomenpräparation, maligne Hämopathien, Zuschlag für zusätzliche Kultur- oder Synchronisierungsbedingungen, pro Bedingung	G
	8800.04	100	(100)	Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für Zelltrennung und Einfrieren	G
	8802.00	500	(600)	Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, 10 karyotypisierte Metaphasen oder 5 karyotypisierte Metaphasen und 15 analysierte Metaphasen	G
	8802.01	300	(300)	Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für zusätzliche analysierte Zellen, 5 karyotypisierte Metaphasen oder 10 analysierte Metaphasen	G
	8802.02	150	(150)	Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für komplexe Anomalien, mindestens 3 Anomalien	G
	8802.03	150	(150)	Chromosomenuntersuchung, maligne Hämopathien, Zuschlag für schwierige Analyse	G
	8806.01	430	(300)	In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen, maligne Hämopathien, inkl. Präparation und Analyse von 50 oder mehr Zellen	GH
	8810.10	30	(50)	Maligne Hämopathien, Nachweis eines Fusionsgens oder Fusions-Transkripts oder eines Rearrangements, ql oder qn: t(9;22) BCR-ABL; t(8;21) AML1-ETO; t(15;17) PML-RARa; inv(16) CBF-b-MYH11; t(4;11) MLL-AF4; FLT3 ITD; t(12;21) TEL-AML1; t(1;19) E2A-PBX1; t(11;14) BCL-1; t(14;18) BCL-2; IgH rearrangement; TCR rearrangement	GH
	8810.29	30	(100)	Polymorphismusbestimmung bei Chimärismusüberwachung nach Knochenmarktransplantation pro Zell-Population, je	GHI

2. Kapitel: Genetik

2.2.1.3 Molekulare Zytogenetik

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8840.00	300	(250)	Chromosomenuntersuchung, konstitutioneller Karyotyp oder maligne Hämopathien, Zuschlag für In-situ-Hybridisierung pro Sonde, max. 7mal	G
	8850.00	1800	(2000)	Reihen-Hybridisierung in situ oder genomisch, konstitutioneller Karyotyp oder maligne Hämopathien, pauschal für 8 oder mehr Sonden	G
N	8860.00	100	(100)	Zuschlag für aufwendige zytogenetische Befundung an den Auftraggeber inkl. Risikoberechnungen, prognostische Aussagen, Vorschläge für weiteres Prozedere, Literaturangaben, konstitutioneller Karyotyp oder maligne Hämopathien. Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe	GH

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1100.00	32	()	Extraktion von menschlichen Nukleinsäuren (genomische DNA oder RNA) aus Primärprobe Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe	G
N	1200.00	55	()	Modifikation von menschlichen Nukleinsäuren vor anschliessendem Amplifikations- und Detektionsprozess, z.B. Bisulfitmodifikation, whole genome amplification, Restriktionsverdau genomischer DNA inkl. Testgel und Zweischritt-Reverse Transkription, pro angewandtes Verfahren, je Limitation: Nur 1mal pro Verfahren, max. 3mal pro Probe	G
N	1300.00		()	Real Time Nukleinsäure-Amplifikation, qualitativ oder quantitativ inkl. Schmelzkurvenanalytik, pro Zielsequenz inklusive gleichzeitig amplifizierter Referenzsequenzen, je Limitation: Unter Vorbehalt der Positionen 1314.01, 1314.02, 1314.05, 1314.06 nur bei klinischem Verdacht auf folgende ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen	
	1310.00			Blut, Gerinnung, Immunsystem	
	1310.01	85	()	Chronische Granulomatose	G
	1310.02	85	()	Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1310.03	85	()	Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1310.04	85	()	Hämophilien A	G
	1310.05	85	()	Hämophilien B	G
	1310.06	85	()	Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1310.07	85	()	SCID	G
	1310.08	85	()	Sichelzellanämie	GH
	1310.09	85	()	Thalassämien	GH
	1310.10	85	()	Wiskott-Aldrich-Syndrom	G
	1311.00			Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen	
	1311.01	85	()	Anhidrotische ektodermale Dysplasie	G
	1311.02	85	()	Ehlers Danlos	G
	1311.03	85	()	Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom	G
	1311.04	85	()	Ichthyosis	G
	1311.05	85	()	Marfan-Syndrom	G
	1311.06	85	()	Neurofibromatose Typ I	G
	1311.07	85	()	Neurofibromatose Typ II	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1311.08	85	()	Osteogenesis imperfecta	G
	1312.00			Metabolische und endokrine Krankheiten	
	1312.01	85	()	21-Hydroxylase-Mangel	G
	1312.02	85	()	Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel	G
	1312.03	85	()	Alpha 1-Antitrypsin-Mangel Limitation: Max. 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	G
	1312.04	85	()	Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry)	G
	1312.05	85	()	Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher)	G
	1312.06	85	()	Cystische Fibrose (CF)	G
	1312.07	85	()	Diabetes insipidus	G
	1312.08	85	()	Fruktose-Intoleranz	G
	1312.09	85	()	Galaktosämie	G
	1312.10	85	()	Glukose-Galaktose-Malabsorption	G
	1312.11	85	()	Glycerol-Kinase-Mangel	G
	1312.12	85	()	Glykogenosen	G
	1312.13	85	()	Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D Limitation: Max. 2mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 1412.13, 1512.13, 2100.00	CGH
	1312.14	85	()	Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff)	G
	1312.15	85	()	Hyperthermie, familiäre maligne	G
	1312.16	85	()	Kallman-Syndrom	G
	1312.17	85	()	Morbus Wilson	G
	1312.18	85	()	Mucopolysaccharidosen	G
	1312.19	85	()	Ornithin-Transcarbamylase-Mangel	G
	1312.20	85	()	Porphyrien	G
	1312.21	85	()	Steroid-Sulfatase-Mangel	G
	1312.22	85	()	Testikuläre Feminisierung	G
	1312.23	85	()	Wachstumshormon-Mangel	G
	1313.00			Mitochondriale Erkrankungen	
	1313.01	85	()	Kearns-Sayre-Syndrom	G
	1313.02	85	()	MELAS-Syndrom	G
	1313.03	85	()	MERRF-Syndrom	G
	1313.04	85	()	Mitochondriale Zytopathien, andere	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1313.05	85	()	Pearson-Syndrom	G
	1314.00			Neoplasien, hereditär	
	1314.01	85	()	Brust- oder Ovarialkrebs-Syndrom, Gene BRCA1 und BRCA2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1314.02	85	()	Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1314.03	85	()	Li-Fraumeni-Syndrom	G
	1314.04	85	()	Multiple endokrine Neoplasien	G
	1314.05	85	()	Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1314.06	85	()	Retinoblastom, Gen RB1 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1315.00			Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen	
	1315.01	85	()	Dystrophinopathien Duchenne und Becker	G
	1315.02	85	()	Friedreich'sche Ataxie	G
	1315.03	85	()	Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckparesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie	G
	1315.04	85	()	Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit)	G
	1315.05	85	()	Leigh-Syndrom	G
	1315.06	85	()	Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinenstörungen	G
	1315.07	85	()	Myotonia congenita Thomsen/Becker	G
	1315.08	85	()	Myotubuläre Myopathien	G
	1315.09	85	()	Spinale Muskelatrophien Typ 1-3	G
	1316.00			Ophthalmologische Erkrankungen	
	1316.01	85	()	Corneadystrophien	G
	1316.02	85	()	Leber'sche Optikusatrophie	G
	1316.03	85	()	Norrie-Syndrom	G
	1316.04	85	()	Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen	G
	1317.00			Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung	

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1317.01	85	()	Angelman-Syndrom	G
	1317.02	85	()	Cri-du-chat-Syndrom	G
	1317.03	85	()	DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom)	G
	1317.04	85	()	Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE)	G
	1317.05	85	()	Prader-Willy-Syndrom	G
	1317.06	85	()	Rubinstein-Taybi-Syndrom	G
	1317.07	85	()	Smith-Magenis-Syndrom	G
	1317.08	85	()	Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a	G
	1317.09	85	()	Williams-Beuren-Syndrom	G
	1317.10	85	()	Wolf-Hirschhorn-Syndrom	G
	1318.00			Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität	
	1318.01	85	()	Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD)	G
	1318.02	85	()	Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2)	G
	1318.03	85	()	Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) Limitation: Max. 2mal pro Primärprobe	G
	1319.00			Andere	
	1319.01	85	()	Fetaler Rhesus D Genotyp Limitation: bei Rhesuskonstellation oder mütterlichem Antikörperanstieg; max. 2mal pro Primärprobe	GH
N	1400.00			() Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Amplifikats- resp. Mutationsdetektion mittels Elektrophorese (Agarosegel, Polyakrylamid), bei Monoplex-Ansatz pro Zielsequenz, bei Multiplex-Ansatz pro Ansatz, je Limitation: Unter Vorbehalt der Positionen 1414.01, 1414.02, 1414.05, 1414.06 nur bei klinischem Verdacht auf folgende ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen	
	1410.00			Blut, Gerinnung, Immunsystem	
	1410.01	100	()	Chronische Granulomatose	G
	1410.02	100	()	Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1410.03	100	()	Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1410.04	100	()	Hämophilien A	G
	1410.05	100	()	Hämophilien B	G
	1410.06	100	()	Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1410.07	100	()	SCID	GHI
	1410.08	100	()	Sichelzellanämie	GH
	1410.09	100	()	Thalassämien	GH
	1410.10	100	()	Wiskott-Aldrich-Syndrom	GHI
	1411.00			Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen	
	1411.01	100	()	Anhidrotische ektodermale Dysplasie	G
	1411.02	100	()	Ehlers Danlos	G
	1411.03	100	()	Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom	G
	1411.04	100	()	Ichthyosis	G
	1411.05	100	()	Marfan-Syndrom	G
	1411.06	100	()	Neurofibromatose Typ I	G
	1411.07	100	()	Neurofibromatose Typ II	G
	1411.08	100	()	Osteogenesis imperfecta	G
	1412.00			Metabolische und endokrine Krankheiten	
	1412.01	100	()	21-Hydroxylase-Mangel	G
	1412.02	100	()	Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel	G
	1412.03	100	()	Alpha 1-Antitrypsin-Mangel Limitation: Max. 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	G
	1412.04	100	()	Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry)	G
	1412.05	150	()	Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher)	G
	1412.06	100	()	Cystische Fibrose (CF)	G
	1412.07	100	()	Diabetes insipidus	G
	1412.08	100	()	Fruktose-Intoleranz	G
	1412.09	100	()	Galaktosämie	G
	1412.10	100	()	Glukose-Galaktose-Malabsorption	G
	1412.11	100	()	Glycerol-Kinase-Mangel	G
	1412.12	100	()	Glykogenosen	G
	1412.13	100	()	Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D Limitation: Max. 2mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 1312.13, 1512.13, 2100.00	CGH
	1412.14	100	()	Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff)	G
	1412.15	100	()	Hyperthermie, familiäre maligne	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1412.16	100	()	Kallman-Syndrom	G
	1412.17	100	()	Morbus Wilson	G
	1412.18	100	()	Mucopolysaccharidosen	G
	1412.19	100	()	Ornithin-Transcarbamylase-Mangel	G
	1412.20	100	()	Porphyrien	G
	1412.21	100	()	Steroid-Sulfatase-Mangel	G
	1412.22	100	()	Testikuläre Feminisierung	G
	1412.23	100	()	Wachstumshormon-Mangel	G
	1413.00			Mitochondriale Erkrankungen	
	1413.01	100	()	Kearns-Sayre-Syndrom	G
	1413.02	100	()	MELAS-Syndrom	G
	1413.03	100	()	MERRF-Syndrom	G
	1413.04	100	()	Mitochondriale Zytopathien, andere	G
	1413.05	100	()	Pearson-Syndrom	G
	1414.00			Neoplasien, hereditär	
	1414.01	100	()	Brust- oder Ovarialkrebs-Syndrom, Gene BRCA1 und BRCA2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1414.02	100	()	Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1414.03	100	()	Li-Fraumeni-Syndrom	G
	1414.04	100	()	Multiple endokrine Neoplasien	G
	1414.05	100	()	Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1414.06	100	()	Retinoblastom, Gen RB1 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1415.00			Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen	
	1415.01	100	()	Dystrophinopathien Duchenne und Becker	G
	1415.02	100	()	Friedreich'sche Ataxie	G
	1415.03	100	()	Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckparesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1415.04	100	()	Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit)	G
	1415.05	100	()	Leigh-Syndrom	G
	1415.06	100	()	Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinenstörungen	G
	1415.07	100	()	Myotonia congenita Thomsen/Becker	G
	1415.08	100	()	Myotubuläre Myopathien	G
	1415.09	100	()	Spinale Muskelatrophien Typ 1-3	G
	1416.00			Ophthalmologische Erkrankungen	
	1416.01	100	()	Corneadystrophien	G
	1416.02	100	()	Leber'sche Optikusatrophie	G
	1416.03	100	()	Norrie-Syndrom	G
	1416.04	100	()	Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen	G
	1417.00			Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung	
	1417.01	100	()	Angelman-Syndrom	G
	1417.02	100	()	Cri-du-chat-Syndrom	G
	1417.03	100	()	DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom)	G
	1417.04	100	()	Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE)	G
	1417.05	100	()	Prader-Willy-Syndrom	G
	1417.06	100	()	Rubinstein-Taybi-Syndrom	G
	1417.07	100	()	Smith-Magenis-Syndrom	G
	1417.08	100	()	Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a	G
	1417.09	100	()	Williams-Beuren-Syndrom	G
	1417.10	100	()	Wolf-Hirschhorn-Syndrom	G
	1418.00			Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität	
	1418.01	100	()	Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD)	G
	1418.02	100	()	Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2)	G
	1418.03	100	()	Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) Limitation: Max. 2mal pro Primärprobe	G
	1419.00			Andere	
	1419.01	100	()	Fetaler Rhesus D Genotyp Limitation: bei Rhesuskonstellation oder mütterlichem Antikörperanstieg; max. 2mal pro Primärprobe	GH

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1500.00		()	Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Amplifikats- resp. Mutationsdetektion mittels Kapillarelektrophorese oder Chromatografie (HPLC u.a.), bei Monoplex-Ansatz pro Zielsequenz, bei Multiplex-Ansatz pro Ansatz, je Limitation: Unter Vorbehalt der Positionen 1514.01, 1514.02, 1514.05, 1514.06 nur bei klinischem Verdacht auf folgende ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen	
	1510.00			Blut, Gerinnung, Immunsystem	
	1510.01	95	()	Chronische Granulomatose	G
	1510.02	95	()	Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1510.03	95	()	Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1510.04	95	()	Hämophilien A	G
	1510.05	95	()	Hämophilien B	G
	1510.06	95	()	Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	CGH
	1510.07	95	()	SCID	GHI
	1510.08	95	()	Sichelzellanämie	GH
	1510.09	95	()	Thalassämien	GH
	1510.10	95	()	Wiskott-Aldrich-Syndrom	GHI
	1511.00			Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen	
	1511.01	95	()	Anhidrotische ektodermale Dysplasie	G
	1511.02	95	()	Ehlers Danlos	G
	1511.03	95	()	Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom	G
	1511.04	95	()	Ichthyosis	G
	1511.05	95	()	Marfan-Syndrom	G
	1511.06	95	()	Neurofibromatose Typ I	G
	1511.07	95	()	Neurofibromatose Typ II	G
	1511.08	95	()	Osteogenesis imperfecta	G
	1512.00			Metabolische und endokrine Krankheiten	
	1512.01	95	()	21-Hydroxylase-Mangel	G
	1512.02	95	()	Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1512.03	95	()	Alpha 1-Antitrypsin-Mangel Limitation: Max. 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	G
	1512.04	95	()	Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry)	G
	1512.05	95	()	Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher)	G
	1512.06	95	()	Cystische Fibrose (CF)	G
	1512.07	95	()	Diabetes insipidus	G
	1512.08	95	()	Fruktose-Intoleranz	G
	1512.09	95	()	Galaktosämie	G
	1512.10	95	()	Glukose-Galaktose-Malabsorption	G
	1512.11	95	()	Glycerol-Kinase-Mangel	G
	1512.12	95	()	Glykogenosen	G
	1512.13	95	()	Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D Limitation: Max. 2mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 1312.13, 1412.13, 2100.00	CGH
	1512.14	95	()	Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff)	G
	1512.15	95	()	Hyperthermie, familiäre maligne	G
	1512.16	95	()	Kallman-Syndrom	G
	1512.17	95	()	Morbus Wilson	G
	1512.18	95	()	Mucopolysaccharidosen	G
	1512.19	95	()	Ornithin-Transcarbamylase-Mangel	G
	1512.20	95	()	Porphyrien	G
	1512.21	95	()	Steroid-Sulfatase-Mangel	G
	1512.22	95	()	Testikuläre Feminisierung	G
	1512.23	95	()	Wachstumshormon-Mangel	G
	1513.00			Mitochondriale Erkrankungen	
	1513.01	95	()	Kearns-Sayre-Syndrom	G
	1513.02	95	()	MELAS-Syndrom	G
	1513.03	95	()	MERRF-Syndrom	G
	1513.04	95	()	Mitochondriale Zytopathien, andere	G
	1513.05	95	()	Pearson-Syndrom	G
	1514.00			Neoplasien, hereditär	
	1514.01	95	()	Brust- oder Ovarialkrebs-Syndrom, Gene BRCA1 und BRCA2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1514.02	95	()	Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1514.03	95	()	Li-Fraumeni-Syndrom	G
	1514.04	95	()	Multiple endokrine Neoplasien	G
	1514.05	95	()	Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1514.06	95	()	Retinoblastom, Gen RB1 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1515.00			Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen	
	1515.01	95	()	Chorea Huntington Limitation: Max. 2mal pro Primärprobe	G
	1515.02	95	()	Choreatiforme Bewegungsstörungen: Dentatorubro-pallidoluysiane Atrophie (DRPLA), Huntington-Krankheit ähnliche Syndrome (engl: Huntington-disease like)	G
	1515.03	95	()	Dystrophinopathien Duchenne und Becker	G
	1515.04	95	()	Facio-scapulohumerale Muskeldystrophie	G
	1515.05	95	()	Friedreich'sche Ataxie	G
	1515.06	95	()	Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie	G
	1515.07	95	()	Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit)	G
	1515.08	95	()	Leigh-Syndrom	G
	1515.09	95	()	Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinenstörungen	G
	1515.10	95	()	Myotone Dystrophie Typ 1 und 2	G
	1515.11	95	()	Myotonia congenita Thomsen/Becker	G
	1515.12	95	()	Myotubuläre Myopathien	G
	1515.13	95	()	Spinale Muskelatrophien Typ 1-3	G
	1515.14	95	()	Spinobulbäre Muskelatrophie Kennedy Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe	G
	1515.15	95	()	Spino-cerebelläre Ataxien: Nachweis einer Repeat-Expansionsmutation, pro untersuchten Ataxie-Typ	G
	1516.00			Ophthalmologische Erkrankungen	
	1516.01	95	()	Corneadystrophien	G
	1516.02	95	()	Leber'sche Optikusatrophie	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1516.03	95	()	Norrie-Syndrom	G
	1516.04	95	()	Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen	G
	1517.00			Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung	
	1517.01	95	()	Angelman-Syndrom	G
	1517.02	95	()	Cri-du-chat-Syndrom	G
	1517.03	95	()	DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom)	G
	1517.04	95	()	Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE)	G
	1517.05	95	()	Prader-Willy-Syndrom	G
	1517.06	95	()	Rubinstein-Taybi-Syndrom	G
	1517.07	95	()	Smith-Magenis-Syndrom	G
	1517.08	95	()	Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a	G
	1517.09	95	()	Williams-Beuren-Syndrom	G
	1517.10	95	()	Wolf-Hirschhorn-Syndrom	G
	1518.00			Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität	
	1518.01	95	()	Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD)	G
	1518.02	95	()	Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2)	G
	1518.03	95	()	Y-Mikrodeletion (AZF-Deletionen) Limitation: Max. 2mal pro Primärprobe	G
	1519.00			Andere	
	1519.01	95	()	Fetaler Rhesus D Genotyp Limitation: bei Rhesuskonstellation oder mütterlichem Antikörperanstieg; max. 2mal pro Primärprobe	GH
	1519.02	95	()	Molekulargenetische Aneuploidiebestimmung bei Verdacht auf Chromosomenanomalie oder molekulargenetische Geschlechtsbestimmung (QF-PCR) bei X-chromosomal vererbten Krankheiten Limitation: Nicht kumulierbar mit In-situ-Hybridisierung an Interphasekernen (Position 8806.00)	G
N	1600.00			() Nukleinsäure-Amplifikation mit anschließender Postamplifikations-Modifikation (Oligonukleotid-Ligation, MPLA u.a.) und Detektion mittels Kapillarelektrophorese pro Multiplex-Zielsequenzen, je Limitation: Unter Vorbehalt der Positionen 1614.01, 1614.02, 1614.05, 1614.06 nur bei klinischem Verdacht auf folgende ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen	
	1610.00			Blut, Gerinnung, Immunsystem	
	1610.01	300	()	Hämophilien A	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1610.02	300	()	Hämophilien B	G
	1611.00			Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen	
	1611.01	300	()	Marfan-Syndrom	G
	1611.02	300	()	Neurofibromatose Typ I	G
	1611.03	300	()	Neurofibromatose Typ II	G
	1611.04	300	()	Osteogenesis imperfecta	G
	1612.00			Metabolische und endokrine Krankheiten	
	1612.01	300	()	21-Hydroxylase-Mangel	G
	1612.02	300	()	Cystische Fibrose (CF)	G
	1613.00			Mitochondriale Erkrankungen	
	1613.01	300	()	Kearns-Sayre-Syndrom	G
	1613.02	300	()	MELAS-Syndrom	G
	1613.03	300	()	MERRF-Syndrom	G
	1613.04	300	()	Mitochondriale Zytopathien, andere	G
	1613.05	300	()	Pearson-Syndrom	G
	1614.00			Neoplasien, hereditär	
	1614.01	300	()	Brust- oder Ovarialkrebs-Syndrom, Gene BRCA1 und BRCA2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1614.02	300	()	Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1614.03	300	()	Li-Fraumeni-Syndrom	G
	1614.04	300	()	Multiple endokrine Neoplasien	G
	1614.05	300	()	Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1614.06	300	()	Retinoblastom, Gen RB1 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1615.00			Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen	
	1615.01	300	()	Dystrophinopathien Duchenne und Becker	G
	1615.02	300	()	Friedreich'sche Ataxie	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1615.03	300	()	Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckpareesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie	G
	1615.04	300	()	Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinenstörungen	G
	1615.05	300	()	Spinale Muskelatrophien Typ 1-3	G
	1616.00			Ophthalmologische Erkrankungen	
	1616.01	300	()	Corneadystrophien	G
	1616.02	300	()	Leber'sche Optikusatrophie	G
	1616.03	300	()	Norrie-Syndrom	G
	1616.04	300	()	Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen	G
	1617.00			Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung	
	1617.01	300	()	Angelman-Syndrom	G
	1617.02	300	()	Cri-du-chat-Syndrom	G
	1617.03	300	()	DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom)	G
	1617.04	300	()	Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE)	G
	1617.05	300	()	Prader-Willy-Syndrom	G
	1617.06	300	()	Rubinstein-Taybi-Syndrom	G
	1617.07	300	()	Smith-Magenis-Syndrom	G
	1617.08	300	()	Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a	G
	1617.09	300	()	Williams-Beuren-Syndrom	G
	1617.10	300	()	Wolf-Hirschhorn-Syndrom	G
	1618.00			Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität	
	1618.01	300	()	Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD)	G
	1618.02	300	()	Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2)	G
	1619.00			Andere	
N	1700.00		()	Nukleinsäure-Amplifikation mit anschliessender Sequenzierung des Amplifikates und Detektion beider Einzelstränge mittels Kapillarelektrophorese pro Zielsequenz, je Limitation: Unter Vorbehalt der Positionen 1714.01, 1714.02, 1714.05, 1714.06 nur bei klinischem Verdacht auf folgende ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen	
	1710.00			Blut, Gerinnung, Immunsystem	
	1710.01	210	()	Chronische Granulomatose	G
	1710.02	210	()	Hämophilien A	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1710.03	210	()	Hämophilien B	G
	1710.04	210	()	SCID	GHI
	1710.05	210	()	Sichelzellanämie	GH
	1710.06	210	()	Thalassämien	GH
	1710.07	210	()	Wiskott-Aldrich-Syndrom	GHI
1711.00				Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen	
	1711.01	210	()	Anhidrotische ektodermale Dysplasie	G
	1711.02	210	()	Ehlers Danlos	G
	1711.03	210	()	Fibroblast-Growth-Factor-Rezeptor-Gen assoziierte Skelett-Dysplasien: Achondroplasie, Hypochondroplasie, thanatophorer Zwergwuchs, Pfeiffer-Syndrom, Jackson-Weis-Syndrom, Apert-Syndrom, Crouzon-Syndrom	G
	1711.04	210	()	Ichthyosis	G
	1711.05	210	()	Marfan-Syndrom	G
	1711.06	210	()	Neurofibromatose Typ I	G
	1711.07	210	()	Neurofibromatose Typ II	G
	1711.08	210	()	Osteogenesis imperfecta	G
1712.00				Metabolische und endokrine Krankheiten	
	1712.01	210	()	21-Hydroxylase-Mangel	G
	1712.02	210	()	Acyl-CoA (medium chain) Dehydrogenase-Mangel	G
	1712.03	210	()	Alpha 1-Antitrypsin-Mangel Limitation: Max. 3mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 2100.00	G
	1712.04	210	()	Alpha-Galaktosidase-Mangel (M. Fabry)	G
	1712.05	210	()	Beta-Glucosidase-Mangel (M. Gaucher)	G
	1712.06	210	()	Cystische Fibrose (CF)	G
	1712.07	210	()	Diabetes insipidus	G
	1712.08	210	()	Fruktose-Intoleranz	G
	1712.09	210	()	Galaktosämie	G
	1712.10	210	()	Glukose-Galaktose-Malabsorption	G
	1712.11	210	()	Glycerol-Kinase-Mangel	G
	1712.12	210	()	Glykogenosen	G
	1712.13	210	()	Hexosaminidase A- und B-Mangel (M.Sandhoff)	G
	1712.14	210	()	Hyperthermie, familiäre maligne	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1712.15	210	()	Kallman-Syndrom	G
	1712.16	210	()	Morbus Wilson	G
	1712.17	210	()	Mucopolysaccharidosen	G
	1712.18	210	()	Ornithin-Transcarbamylase-Mangel	G
	1712.19	210	()	Porphyrien	G
	1712.20	210	()	Steroid-Sulfatase-Mangel	G
	1712.21	210	()	Testikuläre Feminisierung	G
	1712.22	210	()	Wachstumshormon-Mangel	G
1713.00				Mitochondriale Erkrankungen	
	1713.01	210	()	Kearns-Sayre-Syndrom	G
	1713.02	210	()	MELAS-Syndrom	G
	1713.03	210	()	MERRF-Syndrom	G
	1713.04	210	()	Mitochondriale Zytopathien, andere	G
	1713.05	210	()	Pearson-Syndrom	G
1714.00				Neoplasien, hereditär	
	1714.01	210	()	Brust- oder Ovarialkrebs-Syndrom, Gene BRCA1 und BRCA2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1714.02	210	()	Colon-Carcinom-Syndrom ohne Polyposis (hereditary non polypotic colon cancer HNPCC), Gene MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1714.03	210	()	Li-Fraumeni-Syndrom	G
	1714.04	210	()	Multiple endokrine Neoplasien	G
	1714.05	210	()	Polyposis coli oder attenuierte Form der Polyposis coli, Gen APC Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
	1714.06	210	()	Retinoblastom, Gen RB1 Limitation: Bei klinischem Verdacht oder zur Ermittlung der Trägerschaft nach Art. 12d Bst. f KLV	G
1715.00				Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen	
	1715.01	210	()	Dystrophinopathien Duchenne und Becker	G
	1715.02	210	()	Friedreich'sche Ataxie	G
	1715.03	210	()	Hereditäre sensomotorische Neuropathien: Charcot-Marie-Tooth-Syndrome, hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckparesen (HNPP), amyloidotische Polyneuropathie	G

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	1715.04	210	()	Hyperekplexie (Stiff-Baby, Startle Krankheit)	G
	1715.05	210	()	Leigh-Syndrom	G
	1715.06	210	()	Muskeldystrophien aufgrund von Dystrophin-assoziierten Proteinenstörungen	G
	1715.07	210	()	Myotonia congenita Thomsen/Becker	G
	1715.08	210	()	Myotubuläre Myopathien	G
	1715.09	210	()	Spinale Muskelatrophien Typ 1-3	G
	1716.00			Ophthalmologische Erkrankungen	
	1716.01	210	()	Corneadystrophien	G
	1716.02	210	()	Leber'sche Optikusatrophie	G
	1716.03	210	()	Norrie-Syndrom	G
	1716.04	210	()	Retinadystrophien: Retinitis pigmentosa, Maculadegenerationen	G
	1717.00			Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung	
	1717.01	210	()	Angelman-Syndrom	G
	1717.02	210	()	Cri-du-chat-Syndrom	G
	1717.03	210	()	DiGeorge-, velocardiofaciales Syndrom (CATCH22-Syndrom)	G
	1717.04	210	()	Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE)	G
	1717.05	210	()	Prader-Willy-Syndrom	G
	1717.06	210	()	Rubinstein-Taybi-Syndrom	G
	1717.07	210	()	Smith-Magenis-Syndrom	G
	1717.08	210	()	Syndrome mit Störung des Wachstums: Sotos-, Beckwith-Wiedemann-, Silver-Russel-Syndrom u.a	G
	1717.09	210	()	Williams-Beuren-Syndrom	G
	1717.10	210	()	Wolf-Hirschhorn-Syndrom	G
	1718.00			Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität	
	1718.01	210	()	Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD)	G
	1718.02	210	()	Polyzystische Nierenerkrankungen (ADPKD1 und 2)	G
	1719.00			Andere	G
N	1800.00		(140)	Blotting Verfahren: Nachweis von Mutationen mittels Southern-, Northern- oder Dot-Blot pro Sonde, je Limitation: Nur bei klinischem Verdacht auf folgende ausschliesslich genetisch bedingte Erkrankungen	
	1810.00			Blut, Gerinnung, Immunsystem	

2. Kapitel: Genetik

2.2.2 Molekulargenetische Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP* (TP)	Bezeichnung	B
	1810.01	110	() Hämophilien A	G
	1811.00		Haut-, Bindegewebe-, Knochenerkrankungen	
	1811.01	110	() Neurofibromatose Typ I	G
	1812.00		Metabolische und endokrine Krankheiten	
	1813.00		Mitochondriale Erkrankungen	
	1814.00		Neoplasien, hereditär	
	1815.00		Neuromuskuläre und neurodegenerative Erkrankungen	
	1815.01	110	() Facio-scapulothorale Muskeldystrophie	G
	1815.02	110	() Friedreich'sche Ataxie	G
	1815.03	110	() Myotone Dystrophie Typ 1 und 2	G
	1815.04	110	() Spino-cerebelläre Ataxien: Nachweis einer Repeat-Expansionsmutation, pro untersuchten Ataxie-Typ	G
	1816.00		Ophthalmologische Erkrankungen	
	1817.00		Syndrome mit chromosomaler Mikrodeletion, uniparentaler Disomie, abnormer Methylierung	
	1817.01	110	() Fragile X-Syndrome (FRAXA, FRAXE)	G
	1818.00		Urogenitalsystem, Fertilitätsstörungen, Sterilität	
	1819.00		Andere	G
N	1900.00	36	(50) DNS-Banking: Extraktion und Aufbewahrung von Nukleinsäuren für spätere Untersuchung Limitation: Nur bei letaler Krankheit des Indexpatienten für die spätere Beratung der Familie. Nur 1mal pro Primärprobe; nicht kumulierbar mit 1200 – 1819 oder 2000 – 2200	G
N	2000.00	300	(300) Zuschlag für labortechnischen und logistischen Mehraufwand bei molekulargenetischen pränatalen Untersuchungen: manuelle Reinigung von Biopsiematerial, zusätzliche Nukleinsäureextraktion von elterlichem Blut, Kontaminationskontrolle mittels Mikrosatellitenanalyse. Die postnatale Nachkontrolle als Qualitätsmanagement ist bereits inbegriffen. Limitation: Nur einmal pro Primärprobe; nur in Kombination mit einer der Positionen 1300-1819; nicht kumulierbar mit Position 8809.00	G
N	2100.00	100	(100) Zuschlag für aufwändige molekulargenetische Befundung an den Auftraggeber inkl. Risikoberechnungen, prognostische Aussagen, Vorschläge für weiteres Prozedere, Literaturangaben. Limitation: Nur 1mal pro Primärprobe	G
	2200.00	95	() Zuschlag für die Untersuchung der notwendigen gesunden und/oder betroffenen Familienangehörigen eines Indexpatienten zum indirekten Nachweis einer nicht charakterisierbaren, familiären Mutation durch Kopplungsuntersuchung (Linkage-Analyse), pro untersuchte Person und Markersystem, je Limitation: Nur in Kombination mit einer der Positionen 1300 - 1819 für den Indexpatienten	G

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1034.00	18	(25)	Adenovirus, Antigennachweis	M
N	1035.00	55	(80)	Adenovirus, DNS-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
N	1036.00	28	(40)	Cytomegalievirus, IgG-Avidität	M
N	1037.00	18	(25)	Cytomegalievirus, Antigen-Nachweis	M
N	1038.00	18	(25)	Enterovirus, Antigen-Nachweis	M
N	1039.00	18	(25)	Epstein-Barr-Virus, Antigen-Nachweis	M
N	1040.00	140	(170)	Epstein-Barr-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn	M
N	1041.00	55	(80)	Epstein-Barr-Virus IgM, Immunoblot	M
N	1042.00	300	()	Flavivirus spp., RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, pro Spezies	M
N	1043.00	300	()	Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arena-, Bunya-, Filo-, Hantaviren), RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, pro Spezies	M
N	1044.00	32	(45)	Hepatitis-B-Virus, HBs IG oder IgG, qn	IM
N	1045.00	32	(45)	Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, qn	IM
N	1046.00	24	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis nach Neutralisation	IM
N	1047.00	160	(200)	Hepatitis-C-Virus, Genotypisierung	IM
N	1048.00	44	()	Hepatitis-E-Virus, IgM, ql	IM
N	1049.00	18	(25)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2 (HSV-1 oder HSV-2), Antigen-Nachweis	M
N	1050.00	18	(25)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Antigen-Nachweis	M
N	1051.00	32	(45)	Humanes Herpes Virus Typ 8 (HHV-8), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
N	1052.00	18	(25)	Influenzavirus A oder B, Antigen-Nachweis	M
N	1053.00	18	(25)	Masernvirus, Antigen-Nachweis	M
N	1054.00	160	(200)	Mumpsvirus, Antigen-Nachweis	M
N	1055.00	140	(170)	Papillomavirus, humanes (HPV), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, sowie Typisierung	M
N	1056.00	18	(25)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3, Antigen-Nachweis	M
N	1057.00	55	(80)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3, mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
N	1058.00	24	(35)	Poliovirus, Antigen-Nachweis	M
N	1059.00	18	(25)	Respiratory Syncytial Virus (RSV), Antigen-Nachweis	M
N	1060.00	120	(150)	Respiratory Syncytial Virus (RSV) mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
N	1061.00	18	(25)	Rotavirus, Antigen-Nachweis	M
N	1062.00	18	(25)	Rotavirus mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
N	1063.00	18	(25)	Rubellavirus, Antigen-Nachweis	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1064.00	18	(25)	Varizella-Zoster-Virus, Antigen-Nachweis	M
N	1065.00	7	(10)	Zyto-Zentrifugation in der Virologie, kumulierbar	M
	9100.00	55	(80)	Virus-Isolierung auf Zellkulturen	M
	9100.02	28	(40)	Adenovirus, IG oder IgG, qn	M
	9100.03	28	(40)	Adenovirus, IgM, ql	M
S	9100.10		(35)	Adenovirus, Antigen-Nachweis mittels EIA	M
S	9100.13		(25)	Adenovirus, Antigen-Nachweis mittels passiver Agglutination	M
S	9100.14		(25)	Adenovirus, Antigen-Nachweis	M
	9100.20	18	(25)	Adenovirus, Isolierung mittels Kurzkultur	M
	9100.22	85	(150)	Adenovirus, Identifizierung/Typisierung	M
S	9100.24		(80)	Adenovirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
S	9100.33		(50)	Adenovirus, Genomnachweis mittels in situ-Hybridisierung	M
	9101.01	12	(35)	Cytomegalievirus, IG oder IgG, ql	M
	9101.02	20	(40)	Cytomegalievirus, IG oder IgG, qn	M
	9101.03	20	(40)	Cytomegalievirus, IgM, ql	M
S	9101.04		(40)	Cytomegalievirus, IgG-Avidität	M
S	9101.14		(25)	Cytomegalievirus, Antigen-Nachweis	M
S	9101.15		(70)	Cytomegalievirus, Antigen-Nachweis mittels Immunfluoreszenz oder Enzym-Immuncytochemie auf Zytozentrifugenpräparaten	M
	9101.20	28	(25)	Cytomegalievirus, Isolierung mittels Kurzkultur	M
	9101.33	38	(50)	Cytomegalievirus-Genomnachweis in situ	M
	9101.34	200	(170)	Cytomegalie-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9101.50	200	(250)	Cytomegalie-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn	M
S	9102.02		(40)	Enterovirus, Antikörper (Picornavirus) IG oder IgG, qn	M
S	9102.09		(90)	Enterovirus, Coxsackie-B Serologie (Serotypen: B1-B6) IG oder IgG, qn	M
S	9102.14		(25)	Enterovirus, Antigen-Nachweis	M
	9102.22	85	(150)	Enterovirus, Identifizierung/Typisierung	M
S	9102.31		(50)	Enterovirus, Genomnachweis mittels dot blot-Hybridisierung	M
	9102.33	36	(50)	Enterovirus-Genomnachweis mittels in situ	M
	9102.36	190	(200)	Enterovirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn	M
	9103.01	24	(35)	Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, ql	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9103.02	75	(40)	Epstein-Barr-Virus, VCA IgG, qn	M
	9103.03	28	(40)	Epstein-Barr-Virus, VCA IgM, ql	M
	9103.05	24	(35)	Epstein-Barr-Virus, EA IgA, ql	M
S	9103.14		(25)	Epstein-Barr-Virus, Antigen-Nachweis	M
S	9103.15		(70)	Epstein-Barr-Virus, Antigen-Nachweis mittels Immunfluoreszenz- oder Enzym-Immuncytochemie auf Zytozentrifugenpräparaten	M
	9103.33	36	(50)	Epstein-Barr-Virus, Genomnachweis in situ	M
S	9103.34		(170)	Epstein-Barr-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn	M
	9103.51	24	(35)	Epstein-Barr-Virus, EA IgG, ql	M
	9103.52	75	(40)	Epstein-Barr-Virus, EA IgG, qn	M
	9103.53	28	(40)	Epstein-Barr-Virus, EA IgM, ql	M
	9103.61	24	(35)	Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, ql	M
	9103.62	75	(40)	Epstein-Barr-Virus, EBNA IgG, qn	M
	9103.71	32	(80)	Epstein-Barr-Virus, IgG, Immunoblot	M
	9104.02	75	(40)	Flavivirus spp., IG oder IgG, qn, pro Spezies	M
	9104.03	28	(40)	Flavivirus spp., IgM, ql, pro Spezies	M
	9105.01	24	(35)	Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, IG oder IgG, ql	M
	9105.02	75	(40)	Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, IG oder IgG, qn	M
	9105.03	28	(40)	Frühsommer-Meningoenzephalitis-Virus, IgM, ql	M
	9106.01	24	(35)	Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arena-, Bunya-, Filo-, Hantaviren), IG oder IgG, ql, pro Spezies	M
	9106.03	28	(40)	Hämorrhagisches Fieber-Viren (Arena-, Bunya-, Filo-, Hantaviren), IgM, ql, pro Spezies	M
	9107.01	12	(35)	Hepatitis-A-Virus, IG oder IgG, ql	IM
	9107.02	20	(40)	Hepatitis-A-Virus, IG oder IgG, qn	IM
	9107.03	20	(40)	Hepatitis-A-Virus, IgM, ql	IM
S	9107.10		(35)	Hepatitis-A-Virus, Antigen-Nachweis, ql	IM
	9107.36	190	(200)	Hepatitis-A, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	IM
	9108.01	12	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBc IG, ql	IM
	9108.02	20	(40)	Hepatitis-B-Virus, HBc IG, qn	IM
	9108.03	20	(40)	Hepatitis-B-Virus, HBc IgM, ql	IM
S	9108.09		(45)	Hepatitis-B-Virus, HBs IG oder IgG, qn	IM
	9108.10	20	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBe-Antigen-Nachweis, ql	IM

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
S	9108.11		(45)	Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, qn	IM
S	9108.31		(50)	Hepatitis-B-Virus, Genomnachweis mittels dot blot-Hybridisierung	IM
	9108.34	200	(170)	Hepatitis-B-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	IM
	9108.35	200	(250)	Hepatitis-B-Virus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn	IM
S	9108.39		(35)	Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis nach Neutralisation	IM
	9108.40	16	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, ql	IM
	9108.41	20	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBe IG oder IgG, ql	IM
	9108.51	16	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBs IG oder IgG, ql	IM
	9109.01	16	(35)	Hepatitis-C-Virus, IG oder IgG, ql	IM
	9109.02	20	(40)	Hepatitis-C-Virus, IG oder IgG, qn	IM
S	9109.03		(40)	Hepatitis-C-Virus, Antikörper IgM, ql	IM
	9109.06	32	(80)	Hepatitis-C-Virus, IG- oder IgG-Spezifikation, Konfirmationstest	IM
S	9109.36		(200)	Hepatitis-C-Virus, RNS-Amplifikation inkl. Amplifikatnachweis, ql	IM
	9109.37	190	(275)	Hepatitis-C-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn	IM
	9110.01	24	(35)	Hepatitis-D-Virus IG oder IgG, ql	IM
	9110.10	24	(35)	Hepatitis-D-Virus Antigen, ql	IM
	9111.01	24	(35)	Hepatitis-E-Virus, IG oder IgG, ql	IM
	9111.36	190	(200)	Hepatitis-E-Virus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	IM
	9113.01	24	(35)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IG oder IgG, ql	M
	9113.02	75	(40)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IG oder IgG, qn	M
	9113.03	28	(40)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IgM, ql	M
	9113.05	75	(35)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 und 2 (HSV-1 und HSV-2), IgA, ql	M
S	9113.10		(35)	Herpes-simplex-Virus (HSV-1 und HSV-2), (Typ 1 oder 2)-Antigen-Nachweis mittels EIA	M
S	9113.14		(25)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2, Antigennachweis mittels Immunfluoreszenz oder Enzymimmuncytochemie	M
S	9113.15		(70)	Herpes-simplex-Virus (HSV-1 und HSV-2), (Typ 1 oder 2)-Antigen-Nachweis mittels Immunfluoreszenz oder Enzym-Immuncytochemie auf Zytozentrifugenpräparaten	M
	9113.20	28	(25)	Herpes-simplex-Virus (HSV), Isolierung mittels Kurzkultur	M
S	9113.22		(150)	Herpes-simplex-Virus (HSV-1, 2), Identifizierung mittels Neutralisationstest	M
S	9113.24		(80)	Herpes-simplex-Virus: elektronenmikroskopischer Nachweis	M
	9113.33	36	(50)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2 (HSV-1 oder HSV-2), Genomnachweis in situ	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9113.34	150	(170)	Herpes-simplex-Virus Typ 1 oder 2 (HSV-1 oder HSV-2), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qI	M
S	9114.01		(35)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Anti-körper IG oder IgG, qI	M
S	9114.02		(40)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Anti-körper IG oder IgG qn	M
S	9114.09		(45)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Anti-körper IgM, qI	M
S	9114.14		(25)	Humanes Herpes Virus Typ 6 Antigen-Nachweis mittels Immunfluoreszenz oder Enzym-Immuncytochemie	M
S	9114.15		(70)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Antigen-Nachweis mittels Immunfluoreszenz oder Enzym-Immuncytochemie auf Zytozentrifugenpräparaten	M
	9114.21	85	(80)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Isolierung mittels Zellkulturen, Ko-Kultivation	M
S	9114.33		(50)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), Genomnachweis mittels Hybridisierung	M
	9114.34	200	(170)	Humanes Herpes Virus Typ 6 (HHV-6), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qI	M
S	9114.40		(45)	Humanes Herpes Virus Typ 8 (HHV-8), lytisches Antigen, IgG-Nachweis mittels (EIA oder IF)	M
S	9114.41		(45)	Humanes Herpes Virus Typ 8 (HHV-8), latentes Antigen, IgG-Nachweis mittels (EIA oder IF)	M
	9115.01	675	(800)	HIV 1-Resistenz gegen antiretrovirale Substanzen: genotypische Testung inklusive Interpretationshilfe Limitation: Indikation und Durchführung gemäss den Richtlinien der "EuroGuide-lines Group for HIV Resistance" vom November 2000 (AIDS 2001;15:309-320), maximal 3 Tests pro Patient und Jahr, nicht kumulierbar mit Position 9115.02	IM
	9115.02	675	(800)	HIV 1-Resistenz gegen antiretrovirale Substanzen: Testung mittels Phänotypisierung Limitation: Indikation und Durchführung gemäss den Richtlinien der "EuroGuide-lines Group for HIV Resistance" vom November 2000 (AIDS 2001;15:309-320), maximal 3 Tests pro Patient und Jahr, nicht kumulierbar mit Position 9115.01	M
	9116.01	20	(35)	HIV-1- und HIV-2-Antikörper und HIV-1 p24-Antigen, qI, Screening	IM
	9116.06	32	(80)	HIV-1-Antikörperspezifikation mittels Western blot oder Immunoblot	IM
S	9116.07		(60)	HIV-1-Antikörper, EIA-Bestätigungstest (p24 + gp41 Antikörper), qI	IM
S	9116.09		(45)	HIV-1 p24 Antikörper, qn	IM
	9116.10	24	(35)	HIV-1 p24-Antigen-Nachweis, qI	IM
	9116.11	75	(45)	HIV-1 p24-Antigen-Nachweis, qn	IM
	9116.12	75	(50)	HIV-1 p24-Antigen-Nachweis nach Dissoziation, qn	IM
	9116.21	85	(80)	HIV-1-Isolierung mittels Zellkulturen, Ko-Kultivation	M
S	9116.31		(50)	HIV-1-Genomnachweis mittels dot blot-Hybridisierung	IM
	9116.34	150	(170)	HIV-1, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qI	IM
S	9116.36		(200)	HIV-1, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qI	IM
	9116.37	220	(275)	HIV-1, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qn	IM

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9116.40	5	(12)	HIV-1 und HIV-2-Antikörper, Screening, Schnelltest, ql	IM
S	9117.01		(35)	<i>HIV-2-Antikörper (Screening)</i>	IM
	9117.06	32	(80)	HIV-2-Antikörperspezifikation mittels Western blot oder Immunoblot	IM
	9117.21	85	(80)	HIV-2-Isolierung auf Zellkulturen, Ko-Kultivation	M
	9117.34	150	(170)	HIV-2, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	IM
	9117.36	190	(200)	HIV-2, RNA-Amplifikation inkl. Amplifitnachweis, ql	IM
	9118.01	24	(35)	HTLV-1 IG oder IgG, ql	M
	9118.06	32	(80)	HTLV-1-Antikörperspezifikation mittels Western blot	M
	9118.21	85	(80)	HTLV-1-Isolierung mittels Zellkulturen, Ko-Kultivation	M
S	9118.31		(50)	<i>HTLV-1, Genomnachweis mittels dot blot Hybridisierung</i>	M
	9118.34	150	(170)	HTLV-1, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9118.36	190	(200)	HTLV-1, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9120.02	75	(40)	Influenzavirus A oder B, IG oder IgG, qn	M
S	9120.10		(35)	<i>Influenzavirus A oder B-Antigen-Nachweis mittels EIA</i>	M
	9120.13	85	(25)	Influenzavirus A oder B-Nachweis mittels Hämagglutination	M
S	9120.14		(25)	<i>Influenzavirus A oder B Antigen-Nachweis</i>	M
	9120.20	28	(25)	Influenzavirus A oder B-Isolierung mittels Kurzkultur	M
	9120.22	85	(150)	Influenzavirus A oder B-Identifizierung/Typisierung mittels Neutralisationstest	M
S	9120.24		(80)	<i>Influenzavirus A oder B: elektronen-mikroskopischer Nachweis</i>	M
	9120.25	85	(70)	Influenzavirus A oder B-Typisierung mittels Hämagglutinationshemmung	M
S	9120.31		(50)	<i>Influenzavirus A oder B-Genomnachweis mittels dot blot-Hybridisierung</i>	M
	9120.36	190	(200)	Influenzavirus A oder B, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9122.01	24	(35)	Masernvirus IG oder IgG, ql	M
	9122.02	75	(40)	Masernvirus IG oder IgG, qn	M
	9122.03	28	(40)	Masernvirus IgM, ql	M
S	9122.14		(25)	<i>Masernvirus Antigen-Nachweis</i>	M
S	9122.22		(150)	<i>Masernvirus-Identifizierung mittels Neutralisationstest</i>	M
	9122.36	190	(200)	Masernvirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9123.01	24	(35)	Mumpsvirus, IG oder IgG, ql	M
	9123.02	75	(40)	Mumpsvirus IG oder IgG, qn	M
	9123.03	28	(40)	Mumpsvirus IgM, ql	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
S	9123.14		(25)	Mumpsvirus Antigen-Nachweis	M
S	9123.22		(150)	Mumpsvirus-Identifizierung mittels Neutralisationstest	M
	9123.36	190	(200)	Mumpsvirus, RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
S	9124.31		(50)	Papillomvirus-Genomnachweis (Nachweis der Gruppe)	M
S	9124.32		(90)	Papillomvirus-Genomnachweis mittels Southern blot	M
	9124.33	36	(50)	Papillomavirus, humanes (HPV), Genomnachweis in situ	M
S	9124.34		(170)	Papillomavirus, humanes (HPV), DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql, sowie Typisierung	M
	9125.02	75	(40)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3, IG oder IgG, qn	M
S	9125.10		(35)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3-Antigen-Nachweis mittels EIA	M
S	9125.13		(25)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3-Antigen-Nachweis mittels Hämagglutination	M
S	9125.14		(25)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3, Antigen-Nachweis	M
	9125.20	28	(25)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3-Isolierung mittels Kurzkultur	M
S	9125.22		(150)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3- Identifizierung/Typisierung mittels Neutralisationstest	M
S	9125.24		(80)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2 oder 3, mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
S	9125.25		(70)	Parainfluenzavirus Typ 1, 2, oder 3-Typisierung mittels Hämagglutinationshemmung	M
	9126.01	24	(35)	Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, IG oder IgG, ql	M
	9126.02	75	(40)	Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, IG oder IgG, qn	M
S	9126.04		(35)	Parvovirus B19-Antikörper Bestätigung IgM	M
	9126.09	32	(45)	Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, IgM, ql	M
S	9126.31		(50)	Parvovirus B19-Genomnachweis mittels dot blot-Hybridisierung	M
	9126.33	36	(50)	Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, Genomnachweis in situ-Hybridisierung	M
	9126.34	150	(170)	Parvovirus B19 bzw. Erythrovirus, DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9127.08	85	(50)	Poliovirus-Immunität mittels Neutralisationstest, pro Typ	M
S	9127.10		(35)	Poliovirus-Antigen-Nachweis	M
	9127.22	28	(150)	Poliovirus-Identifizierung/Typisierung	M
S	9127.31		(50)	Poliovirus-Genomnachweis mittels dot blot-Hybridisierung	M
	9127.33	36	(50)	Poliovirus-Genomnachweis in situ	M
	9127.36	190	(200)	Poliovirus mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9128.24	50	(80)	Polyomavirus mittels elektronenmikroskopischem Nachweis	M
S	9128.31		(50)	Polyomavirus-Genomnachweis mittels Hybridisierung	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9128.33	36	(50)	Polyomavirus-Genomnachweis in situ	M
	9128.34	150	(170)	Polyomavirus, mittels DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9129.24	50	(80)	Poxvirus mittels elektronenmikroskopischem Nachweis	M
	9130.02	75	(40)	Respiratory Syncytial Virus (RSV), IG oder IgG, qn	M
S	9130.10		(35)	<i>RSV (human respiratory syncytial virus) Antigen-Nachweis mittels EIA</i>	M
S	9130.14		(25)	<i>Respiratory Syncytial Virus (RSV) Antigen-Nachweis</i>	M
	9130.20	28	(25)	Respiratory Syncytial Virus (RSV), Nachweis mittels Kurzkultur	M
S	9130.22		(150)	<i>Respiratory Syncytial Virus (RSV), mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql</i>	M
S	9131.10		(35)	<i>Rotavirus-Antigen-Nachweis mittels EIA</i>	M
S	9131.13		(25)	<i>Rotavirus-Antigen-Nachweis</i>	M
	9131.24	50	(80)	Rotavirus mittels elektronenmikroskopischem Nachweis	M
S	9131.30		(25)	<i>Rotavirus-Genomnachweis mittels Elektrophorese</i>	M
S	9131.31		(50)	<i>Rotavirus mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql</i>	M
	9132.01	12	(35)	Rubellavirus, IG oder IgG, ql	M
	9132.02	12	(40)	Rubellavirus, IG oder IgG, qn	M
	9132.03	20	(40)	Rubellavirus, IgM, ql	M
	9132.04	24	(35)	Rubellavirus, IgM-Bestätigung	M
S	9132.14		(25)	<i>Rubellavirus, Antigen-Nachweis</i>	M
S	9132.15		(70)	<i>Rubellavirus-Antigen-Nachweis mittels Immunfluoreszenz oder Enzym-Immuncytochemie auf Zytocentrifugenpräparaten</i>	M
	9132.23	85	(70)	Rubellavirus-Interferenztest	M
	9132.36	190	(200)	Rubellavirus mittels RNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, ql	M
	9133.08	85	(90)	Tollwutvirus-Immunität mittels Neutralisationstest	M
	9133.14	24	(25)	Tollwutvirus Antigen-Nachweis	M
	9133.21	85	(80)	Tollwutvirus-Isolierung auf Zellkulturen, 1 Zelltyp oder Tierversuch	M
	9134.01	24	(35)	Varizella-Zoster-Virus, IG oder IgG, ql	M
	9134.02	75	(40)	Varizella-Zoster-Virus, IG oder IgG, qn	M
	9134.03	28	(40)	Varizella-Zoster-Virus, IgM, ql	M
S	9134.04		(40)	<i>Varizella-Zoster-Virus-Antikörper Bestätigung IgM</i>	M
	9134.05	75	(35)	Varizella-Zoster-Virus, IgA, ql	M
S	9134.10		(35)	<i>Varizella-Zoster-Virus-Antigen-Nachweis mittels EIA</i>	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.1 Virologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
S	9134.14		(25)	Varizella-Zoster-Virus, Antigen-Nachweis	M
	9134.20	28	(25)	Varizella-Zoster-Virus-Isolierung mittels Kurzkultur	M
S	9134.22		(150)	Varizella-Zoster-Virus-Identifizierung mittels Neutralisationstest	M
S	9134.24		(80)	Varizella-Zoster-Virus, elektronenmikroskopischer Nachweis	M
	9134.34	200	(170)	Varizella-Zoster-Virus mittels DNA-Amplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qI	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1066.00	60	()	Streptococcus, Beta-hämolisierend, Gruppe B, Selektivkultur , negativ Limitation: Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt	M
N	1067.00	60	()	Streptococcus, Beta-hämolisierend, Gruppe B, Selektivkultur , positiv Limitation: Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt	M
N	1068.00	310	()	Streptococcus, Beta-hämolisierend, Gruppe B, Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qI Limitation: Schwangerschaft innert 1 Monat vor Geburt	M
N	1069.00	230	()	Mycobacterium tuberculosis-Komplex mittels Nukleinsäureamplifikation direkt inkl. Amplifikat-Nachweis, kumulierbar wenn verlangt	M
N	1070.00	230	()	Mycoplasma spp (urogenital) und Ureaplasma spp (urogenital) mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
N	1071.00	36	(50)	Legionella spp. mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis und Identifikation	M
N	1072.00	50	(70)	Verotoxinbildende (VTEC) resp. enterohämorrhagische (EHEC) Escherichia coli, Toxin-Nachweis mittels EIA	M
N	1073.00	70	(100)	Spezielle bakterielle Resistenz- oder Pathogenitätsfaktoren (Bsp. MRSA, Rifampicin-Resistenz etc.) mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, qI Limitation: für individualmedizinische Fragestellung, nicht für epidemiologische Abklärungen	M
N	1074.00	310	()	Treponemen mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikatnachweis	M
N	1075.00	310	()	Aspergillus mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis und Identifikation	M
N	1076.00	24	(35)	Campylobacter spp., IgG, qn	M
N	1077.00	24	(35)	Campylobacter spp., IgA, qn	M
N	1078.00	50	(70)	Cryptococcus neoformans, Antigen, qI	M
N	1079.00	140	(175)	Cryptococcus neoformans Antigen, qn	M
N	1080.00	32	()	Streptococcus pneumoniae, Antigen-Nachweis qI, Urin Limitation: Erwachsene	M
N	1081.00	44	()	Mycoplasma pneumoniae, IgM, qI	M
N	1082.00	24	(35)	Yersinia spp., IgG, qn	M
N	1083.00	24	(35)	Yersinia spp., IgA, qn	M
N	1084.00	24	(35)	Bordetella pertussis, FHA, IgG, qn	M
N	1085.00	44	()	Mycobacterium tuberculosis, In-vitro-Bestimmung der Freisetzung von Interferon-Gamma durch sensibilisierte Leukozyten nach Stimulation durch spezifische Antigene Limitation: bei klinischem Verdacht auf Tuberkulose, bei zellulärer Immundefizienz oder bei immunsuppressiver Therapie	IM
	9300.00	40	(60)	Blutkultur, 2 Flaschen, inkl. Anaerobier-Nachweis, negativ	M
	9300.10	65	(150)	Blutkultur, 2 Flaschen, inkl. Anaerobier-Nachweis, positiv	M
	9301.00	55	(100)	Blutkultur, Bearbeitung einer gewachsenen flüssigen oder festen Kultur, positiv	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9301.01	50	(70)	Blutkultur, qn, mittels Lyse-Zentrifugation, negativ	M
	9301.11	65	(160)	Blutkultur, qn, mittels Lyse-Zentrifugation, positiv	M
	9302.00	24	(70)	Punktion inkl. Anaerobier, negativ	M
	9302.10	65	(150)	Punktion inkl. Anaerobier, positiv	M
	9303.00	38	(70)	Stuhl, Salmonellen, Shigellen, Campylobacter, negativ	M
	9303.10	65	(150)	Stuhl, Salmonellen, Shigellen, Campylobacter, positiv	M
	9304.00	38	(50)	Wunden, oberflächliche, negativ	M
	9304.10	75	(100)	Wunden, oberflächliche, positiv	M
	9305.00	24	(70)	Wunden, tiefe, inkl. Anaerobier, negativ	M
	9305.10	90	(200)	Wunden, tiefe, inkl. Anaerobier, positiv	M
	9306.00	38	(70)	Sputum, Bronchialsekret, negativ	M
	9306.10	55	(125)	Sputum, Bronchialsekret, positiv	M
	9307.00	28	(80)	Liquor cerebrospinalis, negativ	M
	9307.10	55	(125)	Liquor cerebrospinalis, positiv	M
	9308.00	20	(50)	Urin, nativ oder konserviert inkl. Keimzählung, negativ	M
	9308.10	75	(100)	Urin, nativ oder konserviert inkl. Keimzählung, positiv	M
	9309.00	5	(16)	Urin, Eintauch-Objektträger, positiv und negativ	M
	9309.10	55	(75)	Urin, Eintauch-Objektträger, Bearbeitung einer positiven Kultur	M
	9310.00	32	(80)	Biopsien, Gewebe, inkl. Anaerobier, negativ	M
	9310.10	65	(150)	Biopsien, Gewebe, inkl. Anaerobier, positiv	M
	9311.00	32	(80)	Peritoneal-Dialyse inkl. Anaerobier, negativ	M
	9311.10	65	(150)	Peritoneal-Dialyse inkl. Anaerobier, positiv	M
	9312.00	50	(70)	Sperma, Kultur qn, ohne Mycoplasma, Ureaplasma, negativ	M
	9312.10	120	(100)	Sperma, Kultur qn, ohne Mycoplasma, Ureaplasma, positiv	M
	9313.00	50	(50)	Vagina, Zervix, Urethra (ohne Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma), negativ	M
	9313.10	100	(70)	Vagina, Zervix, Urethra (ohne Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma), positiv	M
	9314.00	28	(30)	Rachenabstrich/Angina, Beta-hämolysierende Streptokokken, Kultur, negativ	M
	9314.10	55	(50)	Rachenabstrich/Angina, Beta-hämolysierende Streptokokken, Kultur, positiv	M
	9315.00	50	(60)	Auge, Ohr, Nasopharynx, negativ	M
	9315.10	55	(100)	Auge, Ohr, Nasopharynx, positiv	M
	9316.00	20	(25)	Intravaskulärer Katheter, Kultur qn, negativ	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9316.10	55	(70)	Intravaskulärer Katheter, Kultur qn, positiv	M
	9317.00	38	(125)	Mykobakterien, Kultur, konventionelle Methode	M
	9318.00	38	(125)	Mykobakterien, Blutkultur oder Flüssigmedium allein	M
	9319.00	38	(150)	Mykobakterien, Kultur, konventionelle Methode und Flüssigmedium	M
S	9320.00		(90)	<i>Mycobacterium tuberculosis</i> -Komplex, Identifizierung mit konventioneller Methode	M
	9321.40	42	(60)	<i>Mycobacterium tuberculosis</i> -Komplex, DNA-Sonde	M
	9322.00	140	(175)	Mykobakterien, Identifikation mittels Nukleinsäureamplifikation und Sequenzierung oder Hybridisierung	M
	9323.40	42	(60)	Nicht-tuberkulöse Mykobakterien, DNA-Sonde	M
	9324.20	70	(40)	<i>Mycobacterium tuberculosis</i> -Komplex, Antibiogramm, pro Antibiotikum, - maximal 5	M
	9325.20	70	(40)	Nicht-tuberkulöse Mykobakterien, Antibiogramm, pro Antibiotikum, - maximal 10	M
	9326.00	28	(40)	<i>Mycoplasma</i> spp (urogenital) und <i>Ureaplasma</i> spp (urogenital), Kultur	M
S	9326.14		(20)	<i>Mycoplasma pneumoniae</i> (Kultur)	M
	9326.50	150	(170)	<i>Mycoplasma pneumoniae</i> mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9326.90	30	(35)	<i>Mycoplasma pneumoniae</i> , Direktnachweis	M
	9327.15	28	(80)	Chlamydia, Zellkultur	M
	9327.31	28	(40)	Chlamydia, Nachweis mit IF/Peroxydase oder mit Gensonde	M
	9328.00	50	(40)	Legionella, Kultur, negativ	M
	9328.10	60	(60)	Legionella, Kultur, positiv	M
S	9328.31		(40)	Legionella spp. mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis und Identifikation	M
	9329.00	50	(70)	<i>Helicobacter pylori</i> , Kultur, negativ	M
	9329.10	60	(80)	<i>Helicobacter pylori</i> , Kultur, positiv	M
	9330.01	38	(20)	<i>Clostridium difficile</i> , Kultur, negativ	M
	9330.11	42	(60)	<i>Clostridium difficile</i> , Kultur, positiv	M
	9330.15	75	(45)	<i>Clostridium difficile</i> , Toxin A und/oder B, kumulierbar	M
S	9331.00		(70)	Toxinbildende <i>Escherichia coli</i> , negativ	M
S	9331.10		(100)	Toxinbildende <i>Escherichia coli</i> , positiv	M
	9331.50	90	(110)	Enterotoxinbildende <i>Escherichia coli</i> (ETEC) mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9331.51	90	(120)	Enteroinvasive <i>Escherichia coli</i> (EIEC) mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9331.52	90	(120)	Verotoxinbildende (VTEC) resp. enterohämorrhagische (EHEC) Escherichia coli, mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9331.53	100	(120)	Enter aggregative Escherichia coli (EAggEC) mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis Limitation: Durchfall bei Kindern unter 5 Jahren und bei immunsupprimierten Personen	M
	9332.00	38	(35)	Bordetella pertussis, Kultur, negativ	M
	9332.10	55	(60)	Bordetella pertussis, Kultur, positiv	M
	9332.31	30	(35)	Bordetella pertussis, IF direkt	M
	9332.50	150	(150)	Bordetella pertussis mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9333.00	38	(30)	Corynebacterium diphtheriae, Kultur, Toxin kumulierbar, negativ	M
	9333.10	55	(125)	Corynebacterium diphtheriae, Kultur, Toxin kumulierbar, positiv	M
	9334.00	38	(50)	Ueberwachungskulturen bei neutropenischen Patienten, pro Material, negativ	M
	9334.10	75	(100)	Uebewachungskulturen bei neutropenischen Patienten, pro Material, positiv	M
	9335.30	14	(16)	Plaut-Vincent-Flora	M
	9336.00	28	(35)	Nachweis eines bestimmten Keimes, nicht kumulierbar mit einer anderen Untersuchung, negativ	M
	9336.10	55	(80)	Nachweis eines bestimmten Keimes, nicht kumulierbar mit einer anderen Untersuchung, positiv	M
	9338.00	28	(20)	Zusätzlicher Nachweis eines bestimmten Keimes wenn ausdrücklich verlangt, negativ	M
	9338.10	42	(60)	Zusätzlicher Nachweis eines bestimmten Keimes wenn ausdrücklich verlangt, positiv	M
	9339.00	38	(70)	Cryptococcus, Kultur, negativ	M
	9339.10	55	(175)	Cryptococcus, Kultur, positiv	M
	9340.00	38	(50)	Dermatophyten, direkt und Kultur, negativ	M
	9340.10	48	(80)	Dermatophyten, direkt und Kultur, positiv	M
	9341.00	38	(90)	Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, negativ	M
	9341.10	65	(150)	Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, positiv	M
	9342.20	50	(90)	Antibiogramm für Pilze	M
	9343.00	38	(90)	Pilznachweis, nicht kumulierbar, negativ	M
	9343.10	55	(150)	Pilznachweis, nicht kumulierbar, positiv	M
	9343.50	42	(16)	Pilznachweis mittels kommerziellen Medien	M
	9344.00	50	(100)	Pneumocystis jirovecii, Nachweis	M
	9345.20	95	(90)	Minimale Hemmkonzentration (MHK) mittels traditioneller Methode, pro Antibiotikum	M
	9346.20	17	(20)	Minimale Hemmkonzentration (MHK) mittels kommerzieller Methode, pro Antibiotikum	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9347.20	130	(125)	Minimale Hemmkonzentration (MHK) und minimale bakterizide Konzentration (MBK), pro Antibiotikum	M
	9348.20	65	(90)	Konzentrationsbestimmung eines Antibiotikums mit mikrobiologischer Methode	M
	9349.70	250	(350)	Tetanus-Toxin (Maus)	M
	9350.70	250	(350)	Botulinus-Toxin (Maus)	M
	9351.70	250	(500)	Diphtherie-Toxin (Meerschweinchen)	M
	9352.50	120	(170)	Diphtherie-Toxin mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis, kumulierbar falls Kultur positiv	M
	9352.80	120	(150)	Diphtherie-Toxin Elek-Test	M
S	9354.40		(35)	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> , IF oder Hybridisierung	M
	9354.50	95	(80)	<i>Neisseria gonorrhoeae</i> mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9355.30	14	(20)	Traditionelle Mikroskopie, Färbung inbegriffen (Gram, Giemsa, Methylenblau, etc.) Limitation: nicht kumulierbar mit Kultur	M
	9356.30	24	(25)	Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze)	M
	9356.31	30	(35)	Immunologische Färbung Fluoreszenz/ Peroxydase, kumulierbar mit Spezialmikroskopie Limitation: nicht kumulierbar mit Kultur	M
	9357.50	200	(170)	<i>Borrelia burgdorferi sensu lato</i> mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9358.00	28	(40)	Pilznachweis, Blutkultur, auf Verlangen, negativ	M
	9358.10	55	(100)	Pilznachweis, Blutkultur, auf Verlangen, positiv	M
	9359.00	32	(80)	Bronchoalveoläre Lavage, Kultur qn, negativ	M
	9359.10	65	(135)	Bronchoalveoläre Lavage, Kultur qn, positiv	M
	9360.50	95	(80)	<i>Chlamydia trachomatis</i> mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9361.50	200	(170)	<i>Chlamydia pneumoniae</i> mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9362.83	10	(10)	Zyto-Zentrifugation in der Bakteriologie/Mykologie, kumulierbar	M
	9363.84	20	(10)	Quantitative Bakteriologie, andere Materialien als Urin, kumulierbar	M
S	9364.00		(40)	<i>Bartonella Henselae</i> IgG	M
S	9365.00		(45)	<i>Bartonella Henselae</i> IgM	M
	9365.50	200	(170)	<i>Bartonella henselae/quintana</i> mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9366.00	5	(15)	<i>Helicobacter pylori</i> mittels Urease-Test	CM
S	9367.00		(90)	<i>Helicobacter pylori</i> , Atemtest mit ¹³ C-Harnstoff inkl. ¹³ C-Harnstoff Das ¹³ C-Harnstoff-Präparat muss beim Schweizerischen Heilmittelinstitut (Swissmedic) registriert sein.	CM
	9368.50	200	(170)	<i>Tropheryma whipplei</i> mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9369.00	38	(55)	Helicobacter pylori, Antigen-Nachweis, Stuhl	M
S	9501.80		(25)	Antistaphylolysin	M
	9502.01	24	(35)	Aspergillus IG, ql	M
	9502.72	24	(35)	Aspergillus, Galaktomannan-Antigen-Nachweis, ql Limitation: bei hospitalisierten immunsupprimierten Patienten	M
	9503.02	28	(40)	Blastomyces dermatitidis IG, qn	M
	9504.02	16	(35)	Borrelia burgdorferi sensu lato, IG oder IgG, ql	M
	9504.04	75	(45)	Borrelia burgdorferi sensu lato IgM, ql	M
	9504.70	55	(80)	Borrelia burgdorferi sensu lato, IgG-Spezifizierung mittels Immunoblot oder Multiplex-Bead-Assay	M
	9504.71	55	(80)	Borrelia burgdorferi sensu lato, IgM-Spezifizierung mittels Immunoblot oder Multiplex-Bead-Assay	M
S	9504.80		(40)	Borrelia burgdorferi anti-p39	M
	9505.01	24	(35)	Brucella, IG, ql	M
	9505.02	28	(40)	Brucella, IG, qn	M
S	9506.02		(35)	Campylobacter spp., IgG, qn	M
S	9507.02		(35)	Campylobacter spp., IgA, qn	M
S	9508.01		(45)	Candida Spezies IG	M
	9509.02	75	(40)	Chlamydia pneumoniae, IgG, qn	M
	9509.04	75	(45)	Chlamydia pneumoniae, IgM, qn	M
S	9509.06		(45)	Chlamydia pneumoniae IgA, qn	M
	9509.12	75	(40)	Chlamydia psittaci, IgG, qn	M
	9509.14	75	(45)	Chlamydia psittaci, IgM, qn	M
S	9509.16		(45)	Chlamydia psittaci IgA, qn	M
S	9509.21		(35)	Chlamydia Spezies IG oder IgG, ql	M
S	9509.26		(45)	Chlamydia Spezies IgA, qn	M
	9509.32	75	(40)	Chlamydia trachomatis, IgG, qn	M
	9509.34	75	(45)	Chlamydia trachomatis, IgM, qn Limitation: zur Abklärung von Säuglings-Pneumonien	M
	9509.36	75	(45)	Chlamydia trachomatis, IgA, qn	M
	9511.02	28	(40)	Coccidioides immitis, IgG, qn	M
	9512.02	75	(40)	Coxiella burnetii IgG Phase I, qn	M
	9512.04	75	(45)	Coxiella burnetii IgM Phase I, qn	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9512.06	75	(45)	Coxiella burnetii IgA Phase I, qn	M
	9512.12	75	(40)	Coxiella burnetii IgG Phase II, qn	M
	9512.14	75	(45)	Coxiella burnetii IgM Phase II, qn	M
	9512.16	75	(45)	Coxiella burnetii IgA Phase II, qn	M
	9513.02	32	(45)	Cryptococcus neoformans, IG, qn	M
S	9513.72		(70)	Cryptococcus neoformans Antigen, ql, negativ	M
S	9513.73		(175)	Cryptococcus neoformans Antigen, qn, positiv	M
	9523.02	24	(35)	Francisella tularensis, IG, qn	M
	9531.02	32	(45)	Histoplasma capsulatum, IgG, qn	M
	9536.02	75	(40)	Legionella pneumophila-Antigen-Nachweis, ql	M
S	9536.03		(40)	Legionella pneumophila IgM, ql	M
S	9536.06		(45)	Legionella pneumophila IgA, qn	M
S	9537.02		(40)	Legionella, nicht L. pneumophila Ig, qn	M
	9539.02	28	(40)	Leptospira, IG, qn	M
	9539.03	24	(35)	Leptospira, IG, ql	M
	9542.02	75	(40)	Mycoplasma pneumoniae, IgG, qn	M
S	9543.02		(40)	Neisseria gonorrhoeae IgG, qn	M
	9544.02	28	(40)	Paracoccidioides brasiliensis, IG, qn	M
	9551.02	75	(40)	Rickettsia, Fleckfieber, IG oder IgG, qn	M
	9551.04	75	(45)	Rickettsia, Fleckfieber, IgM, qn	M
	9552.02	75	(40)	Rickettsia, Typhus, IG oder IgG, qn	M
	9552.04	75	(45)	Rickettsia, Typhus, IgM, qn	M
	9555.80	28	(45)	Salmonella, mindestens 4 Antigene (Gruppe A, B, C, D), IG, qn	M
S	9557.02		(35)	Shigella IG, qn	M
	9558.02	75	(35)	Sporothrix schenckii, IG, qn	M
	9559.72	8	(20)	Streptococcus, Beta-hämolysierend, Gruppe A, Schnelltest	M
	9559.80	18	(25)	Streptococcus Antistreptolysin, qn	M
	9559.81	75	(35)	Streptococcus Anti-DNAse B, qn	M
	9559.82	75	(35)	Streptococcus Antihyaluronidase, qn	M
	9564.02	75	(40)	Treponema, IG oder IgG, mittels FTA/EIA, qn	M
	9564.03	20	(40)	Treponema IgM, mittels FTA/EIA, ql	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.2 Bakteriologie/Mykologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9564.80	28	(40)	Treponema TPHA/TPPA, qn	M
	9564.81	14	(20)	Treponema RPR/VDRL-Test, qn	M
S	9569.02		(35)	<i>Yersinia enterocolitica</i> , IgG, ql	M
S	9570.02		(35)	<i>Yersinia pseudotuberculosis</i> , Ig-ql	M
S	9572.01		(35)	<i>Bordetella pertussis</i> , Ig, ql	M
	9572.02	75	(40)	<i>Bordetella pertussis</i> , FHA, IgA, qn	M
	9572.03	28	(40)	<i>Bordetella pertussis</i> , Toxin, IgG, qn	M
	9572.05	28	(40)	<i>Bordetella pertussis</i> , Toxin, IgA, qn	M
	9573.01	24	(35)	<i>Helicobacter pylori</i> , IG oder IgG, ql	M
	9573.02	75	(40)	<i>Helicobacter pylori</i> , IG oder IgG, qn	M
S	9573.05		(40)	<i>Helicobacter pylori</i> IgA, ql	M
	9574.02	75	(40)	<i>Clostridium tetani</i> , IgG, qn	M
	9625.01	75	(45)	<i>Anisakis</i> sp., IG, qn	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.3 Parasitologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1086.00	22	(32)	Toxoplasma gondii, IG oder IgG, qn	M
N	1087.00	32	(45)	Toxoplasma gondii, IgM, ql	M
N	1088.00	32	(45)	Toxoplasma gondii, IgA, ql	M
N	1089.00	7	(10)	Zyto-Zentrifugation in der Parasitologie, kumulierbar	M
	9625.02	75	(45)	Ascaris sp., IG, qn	M
	9626.00	24	(35)	Entamoeba histolytica, IG, qn	M
	9626.10	75	(35)	Entamoeba histolytica, IG, qn, Bestätigungstest	M
	9626.50	28	(40)	Entamoeba histolytica, Antigen-Nachweis	M
	9627.00	75	(45)	Echinococcus multilocularis, IG, qn	M
	9627.50	36	(50)	Echinococcus multilocularis, Antigen-Nachweis	M
	9628.00	75	(35)	Echinococcus granulosus, IG, qn	M
	9628.50	36	(50)	Echinococcus granulosus, Antigen-Nachweis	M
	9628.60	55	(80)	Echinococcus sp., Bestätigungstest, mittels Elektrophorese (Arc-5)	M
	9628.70	75	(80)	Echinococcus, Bestätigungstest, Artidentifizierung	M
	9631.00	75	(35)	Fasciola hepatica, IG, ql	M
	9632.00	75	(45)	Filarien, IG qn, Suchtest	M
	9632.10	75	(45)	Filarien, IG qn, Bestätigungstest	M
	9632.50	28	(40)	Filarien, Antigen-Nachweis	M
	9635.00	38	(40)	Giardia lamblia, Antigen-Nachweis	M
	9636.00	75	(45)	Hypoderma sp., IG, qn	M
	9638.00	75	(35)	Leishmania sp., IG, qn	M
	9640.00	75	(35)	Plasmodium sp., IG, qn	M
	9641.00	75	(45)	Schistosoma sp., IG qn, Suchtest	M
	9641.10	75	(45)	Schistosoma sp., IG qn, Bestätigungstest	M
	9642.00	34	(45)	Strongyloides stercoralis, IG, qn	M
	9643.10	75	(45)	Taenia solium, Zystizerkose, IG, qn	M
	9643.20	70	(100)	Taenia solium, Zystizerkose, IG, qn, Westernblot	M
	9644.00	75	(35)	Toxocara sp., IG, ql	M
S	9645.10		(32)	Toxoplasma gondii,(Ig oder IgG)	M
<i>S</i>	<i>9645.11</i>		<i>(15)</i>	<i>Toxoplasma gondii, IgG, Parallel-untersuchung, mit Bestimmung eines alten Serums</i>	<i>M</i>
	9645.15	75	(70)	Toxoplasma gondii, IgG-Avidität	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.3 Parasitologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9645.20	20	(125)	Toxoplasma gondii, immunologisches Mutter-Kind-Profil mittels Elektrophorese, IgG oder IgM, pro Isotyp	M
S	9645.30		(45)	Toxoplasma gondii, IgM	M
S	9645.31		(25)	Toxoplasma gondii, IgM, Paralleluntersuchung, mit Bestimmung eines alten Serums	M
S	9645.40		(45)	Toxoplasma gondii, zusätzlicher Test (IgM)	M
S	9645.50		(45)	Toxoplasma gondii, (IgA)	M
	9646.00	75	(45)	Trichinella spiralis, Ig oder IgG, qn	M
	9647.00	75	(45)	Trypanosoma brucei, afrikanische Trypanosomose, IG, qn	M
	9647.10	75	(45)	Trypanosoma cruzi, amerikanische Trypanosomose, IG, qn	M
	9650.00	28	(35)	Schistosoma sp. mittels mikroskopischem Nachweis von Eiern im Urin	M
	9651.00	28	(25)	Flagellaten mittels mikroskopischem Nachweis im Sediment nach Filtration oder Zentrifugation, nativ	M
	9652.00	24	(25)	Parasiten mittels mikroskopischem Nachweis, z. B. Klebestreifenmethode, nativ	M
	9653.00	38	(50)	Protozoen mittels mikroskopischem Nachweis, nach Fixation mit MIF oder SAF	M
	9653.10	85	(50)	Freilebende Amoeben mittels kulturellem Nachweis	M
	9653.50	150	(170)	Entamoeba histolytica/Entamoeba dispar mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9654.00	38	(50)	Microsporidien mittels mikroskopischem Nachweis	M
	9655.00	38	(50)	Helminthen mittels mikroskopischem Nachweis nach Anreicherung	M
	9656.00	50	(90)	Parasiten, kompletter Nachweis, nativ, mit Fixation und Färbung, nach Anreicherung	M
	9657.00	38	(50)	Cryptosporidien mittels mikroskopischem Nachweis nach Färbung oder IF	M
	9659.00	38	(50)	Trypanosomen und Mikrofilarien mittels mikroskopischem Nachweis nach Anreicherung	M
	9661.00	50	(100)	Plasmodium sp. und andere Hämatozoen mittels mikroskopischem Nachweis, mindestens zwei Ausstriche und dicker Tropfen	HM
	9661.10	5	(12)	Plasmodium sp., Antigen-Schnelltest Limitation: nur im Zusammenhang mit Position 9661.00 (dicker Tropfen)	HM
	9662.00	85	(50)	Helminthen, Nachweis mittels Larvenkultur	M
	9663.00	85	(250)	Leishmania sp., Isolierung, in vitro-Kultur	M
	9663.50	150	(170)	Leishmania sp. mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9664.50	150	(170)	Toxoplasma gondii mittels Nukleinsäureamplifikation inkl. Amplifikat-Nachweis	M
	9665.00	38	(45)	Parasiten mittels mikroskopischem Nachweis, Punktat	M
	9666.00	50	(70)	Filarien, Skin snips, Entnahme und mikroskopische Untersuchung der Mikrofilarien	M
	9667.00	28	(25)	Parasiten, Identifikation	M

3. Kapitel: Mikrobiologie

3.3 Parasitologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9668.00	160	(45)	Trypanosoma sp. mittels Xenodiagnose	M
	9669.00	38	(50)	Parasiten, Nachweis im Gewebe nach Isolierung oder Anreicherung oder im histologischen Präparat	M
	9670.00	8	(12)	Wurmeiern, Identifikation	M

4. Kapitel: Übrige

4.1 Allgemeine Positionen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9700.00	24	(12)	Auftragstaxe für Auftragnehmer von externen Aufträgen, pro Auftrag; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV	
	9701.00	6	(8)	Blutentnahme, Kapillarblut oder Venenpunktion, nur anwendbar durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c und Absatz 2 KVV, durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV und durch die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV	
	9703.00	26	(25)	Zuschlag für Entnahme zu Hause, im Umkreis von 3 km; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV	
	9704.00	4	(4)	Zuschlag für jeden weiteren km; nur anwendbar durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV	
	9706.00	50	(50)	Zuschlag für Nacht (19:00 07:00 Uhr), Sonn- und Feiertage, Vergütung pro ausdrücklich angeordnetem Auftrag (nicht pro Resultat), nur anwendbar durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c und Absatz 2 KVV und durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV	
	9707.00	8	()	Präsenztaxe für das ärztliche Praxislaboratorium pro Patient mit Konsultation inkl. Labor und pro Tag, nur anwendbar bei Durchführung der Laboruntersuchungen im eigenen Praxislaboratorium nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe a Ziffer 3 KVV und in Form der Präsenzdiagnostik nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe a Ziffer 2 KVV; pro Auftrag ebenfalls anwendbar bei Durchführung der Laboruntersuchungen für den Eigenbedarf sowie im Fremdauftrag durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe b und c sowie Absatz 2 KVV und von der Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV	

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

5.1.3.1 Teilliste 1

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1090.00	5	(7)	Hämatokrit mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1091.00	5	(7)	Hämoglobin mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1093.00	6	(9)	Leukozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8259.00	3	(9)	Glukose, Blut/Plasma/Serum	C
	8387.00	3	(9)	Kreatinin, Blut/Plasma/Serum	C
	8517.00	13	(12)	Sediment, mikroskopische Untersuchung	C
	8519.00	4	(6)	Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme	CH
	8548.00	5	(14)	Thromboplastinzeit nach Quick/INR	CGHIM
	8579.00	17	(16)	Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie	C
	8580.00	4	(4)	Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter	C
	9309.00	5	(16)	Urin, Eintauch-Objektträger, positiv und negativ	M
	9355.30	14	(20)	Traditionelle Mikroskopie, Färbung inbegriffen (Gram, Giemsa, Methylenblau, etc.) Limitation: nicht kumulierbar mit Kultur	M
	9559.72	8	(20)	Streptococcus, Beta-hämolysierend, Gruppe A, Schnelltest	M

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

5.1.3.2 Teilliste 2

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
N	1092.00	4	(6)	Erythrozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
N	1094.00	6	(9)	Thrombozyten-Zählung mittels manueller Bestimmung, bei Kombination siehe Positionen 1006.00 bis 1031.00 Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8000.00	11	(8)	ABO/D-Antigen, Kontrolle nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben" Limitation: Nur für Spitäler	H
	8006.00	3	(9)	Alanin-Aminotransferase (ALAT)	C
	8007.00	3	(9)	Albumin, chemisch	C
	8008.50	7	(12)	Albumin, sq, Urin	C
	8012.00	3	(9)	Alkalische Phosphatase	C
	8036.00	20	(16)	Amphetamine, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05 Limitation: Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten	C
	8037.00	3	(9)	Amylase, Blut/Plasma/Serum	C
	8058.00	3	(9)	Aspartat-Aminotransferase (ASAT)	C
	8116.00	20	(16)	Barbiturate, ql, Blut/Urin, - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05 Limitation: Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten	C
	8119.00	20	(16)	Benzodiazepine, ql, Blut/Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen siehe Positionen 8535.04 und 8535.05 Limitation: Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten	C
	8126.00	3	(9)	Bilirubin, gesamt	C
	8129.00	22	(30)	Blutgase: pH, pCO2, pO2, Bikarbonat inkl. abgeleitete Werte Limitation: Nur für Spitäler und Pneumologen	C
	8129.10	28	(50)	Oxymetrieblock: Oxyhämoglobin, Carboxyhämoglobin, Methämoglobin Limitation: Nur für Spitäler, Pneumologen und Hämatologen	CH
	8137.00	9	(23)	C-reaktives Protein (CRP), qn	CHIM
	8137.10	9	(12)	C-reaktives Protein (CRP), Schnelltest, sq	CHIM
	8158.00	3	(9)	Cholesterin, total	C
	8169.00	20	(14)	Cocain, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05 Limitation: Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten	C

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

5.1.3.2 Teilliste 2

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8184.00	15	(16)	Cannabis, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05 Limitation: Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten	C
	8191.00	13	(10)	Spezielle Mikroskopie, Nativpräparat (Dunkelfeld, Polarisation, Phasenkontrast)	CHM
	8249.00	3	(9)	Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT)	C
	8265.00	13	(30)	Glykiertes Hämoglobin (HbA1c)	C
	8268.00	8	(12)	Hämatogramm I mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Leukozyten, Hämoglobin, Hämatokrit und Indices Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8269.00	9	(15)	Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Hämatogramm I, plus Thrombozyten Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8270.00	10	(20)	Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8284.00	3	(9)	Harnstoff, Blut/Plasma/Serum	C
	8288.00	3	(10)	HDL-Cholesterin, ohne separate Fällung	C
	8343.00	3	(7)	Kalium, Blut/Plasma/Serum	C
	8384.00	3	(9)	Creatin-Kinase (CK), total	C
	8403.00	22	(23)	Differentialblutbild, Ausstrich, mikroskopisch Limitation: nicht mit QBC-Methode	CH
	8443.00	5	(6)	Okkultes Blut, Einzeltest	CH
	8444.00	20	(14)	Opiate, ql, Urin - im Screening mit anderen Suchtstoffen, siehe Positionen 8535.04 und 8535.05 Limitation: Nur für autorisierte Medizinalpersonen in Substitutions- oder Entzugsbehandlungen ihrer eigenen Patienten	C
	8450.00	3	(12)	Pankreasspezifische Amylase	C
	8492.00	3	(9)	Protein, gesamt, Blut/Plasma/Serum	C
	8516.00	7	(12)	Schwangerschaftstest (HCG), ql	C
S	8560.10		(6)	<i>Hämatologische Untersuchung mit QBC-Methode</i> <i>Limitation: nur für Hämoglobin und Hämato-krit. Gültig ab 1.1.2006 bis 31.12.2006</i>	H
	8572.00	3	(9)	Triglyceride	C
	8574.11	22	(16)	Troponin, T oder I, Schnelltest, nicht kumulierbar mit Position 8384.00 Creatin-Kinase (CK), total	C
	8578.00	3	(9)	Urat	C

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

5.1.3.2 Teilliste 2

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8587.00	9	(25)	Verträglichkeitsprobe mittels Kreuzprobe nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben", pro Erythrozyten-konzentrat Limitation: Nur für Spitäler	H
	9116.40	5	(12)	HIV-1 und HIV-2-Antikörper, Screening, Schnelltest, ql	IM

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Allergologie und klinische Immunologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8317.00	17	(35)	Immunglobulin IgE total, qn	CI
	8317.01	44	(25)	Immunglobulin IgE - multispezifischer oder gruppenspezifischer Atopie-Screeningtest, ql/sq, ohne Unterscheidung einzelner spezifischen IgE Limitation: analog abgestuftem Blocktarif gemäss Punkt 5.7 der Vorbemerkungen, je nach Anzahl Allergene im verwendeten Testsystem	I
	8317.02	44	(45)	Immunglobulin IgE - monospezifischer Multi-Screeningtest, mindestens sq, mit Unterscheidung einzelner spezifischen IgE Limitation: nicht kumulierbar mit Position 8317.04; analog abgestuftem Blocktarif gemäss Punkt 5.7 der Vorbemerkungen, je nach Anzahl Allergene im verwendeten Testsystem	I
	8317.03	34	(45)	Immunglobulin IgE - multi-, gruppen- oder monospezifischer Einzeltest, qn, 1 bis 4 spezifische IgE, je	I
	8317.04	34	(35)	Immunglobulin IgE - monospezifischer Einzeltest, qn, Messung der nächsten spezifischen IgE, 5. bis Gesamttotal von maximal 10, je Limitation: nicht kumulierbar mit Position 8317.02	I
	8320.01	32	(45)	Immunglobulin IgG monospezifisch, RAST oder analoger Test, maximal 2 Allergene, je	I
	8320.02	42	(60)	Immunglobulin IgG-Präzipitine mittels Immunelektrophorese, 1. Allergen	I
	8320.03	11	(15)	Immunglobulin IgG-Präzipitine mittels Immunelektrophorese, jedes weitere Allergen, maximal 10, je	I
	8320.06	22	(30)	Extraktion löslicher organischer Substanzen im Rahmen von IgG-Präzipitin-Agglutinin-Bestimmungen	I
	8320.07	42	(60)	Extraktion unlöslicher organischer Substanzen im Rahmen von IgG-Präzipitin-Agglutinin-Bestimmungen	I

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Dermatologie und Venerologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8306.01	30	(35)	Hypoosmotischer Schwelltest, Spermien	C
	8455.20	36	(60)	Penetrationstest	C
	8528.00	80	(150)	Spermiocytogramm, Beurteilung von pH, Viskosität, Zellzahl, Motilität, Motilitätsverminderung, Vitalität, Morphologie, Fremdzellenelemente, inkl. verschiedene Färbungen	C
	8528.01	18	(30)	Spermiennachweis nach Vasektomie, Nativsediment	C
	8600.00	24	(25)	Zellzählung, sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten	H
	9340.00	38	(50)	Dermatophyten, direkt und Kultur, negativ	M
	9340.10	48	(80)	Dermatophyten, direkt und Kultur, positiv	M
	9341.00	38	(90)	Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, negativ	M
	9341.10	65	(150)	Dimorphe Pilze, direkt und Kultur, positiv	M
	9356.30	24	(25)	Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze)	M
	9564.80	28	(40)	Treponema TPHA/TPPA, qn	M
	9564.81	14	(20)	Treponema RPR/VDRL-Test, qn	M
	9651.00	28	(25)	Flagellaten mittels mikroskopischem Nachweis im Sediment nach Filtration oder Zentrifugation, nativ	M
	9665.00	38	(45)	Parasiten mittels mikroskopischem Nachweis, Punktat	M
	9666.00	50	(70)	Filarien, Skin snips, Entnahme und mikroskopische Untersuchung der Mikrofilarien	M

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Endokrinologie - Diabetologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8149.00	3	(9)	Calcium, total, Blut/Plasma/Serum	C
	8243.00	15	(25)	Fruktosamin	C
	8438.00	3	(7)	Natrium, Blut/Plasma/Serum	C
	8446.00	19	(16)	Osmolalität	C
	8462.00	3	(9)	Phosphat, Blut/Plasma/Serum	C
	8562.00	9	(27)	Thyroxin, freies (FT4)	C
	8563.00	9	(30)	Thyroxin, total (T4)	C
	8573.00	12	(45)	Triiodthyronin, freies (FT3)	C
	8574.00	12	(27)	Triiodthyronin, total (T3)	C
	8576.00	9	(27)	Thyreotropin (TSH), basal	C
	8577.00	9	(30)	Thyreotropin (TSH), stimuliert	C

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Gastroenterologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9366.00	5	(15)	Helicobacter pylori mittels Urease-Test	CM

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Gynäkologie und Geburtshilfe

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8455.20	36	(60)	Penetrationstest	C
	8528.01	18	(30)	Spermiennachweis nach Vasektomie, Nativsediment	C
	9343.50	42	(16)	Pilznachweis mittels kommerziellen Medien	M
	9356.30	24	(25)	Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze)	M

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Hämatologie und medizinische Onkologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8000.00	11	(8)	ABO/D-Antigen, Kontrolle nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8001.00	11	(18)	ABO-Blutgruppen und Antigen D Bestimmung inkl. Ausschluss schwaches D Antigen bei Rhesus D negativ, nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8011.00	36	(50)	Alkalische Phosphatase in Leukozyten	H
	8114.00	36	(50)	Autohämolyse	H
	8130.00	11	(15)	Blutungszeit nach Ivy	H
	8130.01	14	(20)	Blutungszeit mit Schablone	H
	8193.00	85	(35)	Eisenfärbung	CH
	8196.00	8	(12)	Erythrozyten, direkter Anti-Human-globulintest polyspezifisch oder mit anti-IgG	H
	8197.00	32	(45)	Erythrozyten, direkter Anti-Human-globulintest polyspezifisch und monospezifisch	H
	8200.00	32	(35)	Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8224.02	42	(60)	Gerinnungsstatus klein: Thromboplastinzeit, aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT), Thrombinzeit, Fibrinogen	H
	8260.00	20	(35)	Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase (G-6-PDH)	C
	8271.00	11	(25)	Hämatogramm IV mittels automatisierter Methode: Hämatogramm III, plus 5 oder mehr Leukozyten-Subpopulationen Limitation: nicht mit QBC-Methode	H
	8272.00	12	(30)	Hämatogramm V mittels automatisierter Methode: wie Hämatogramm IV, flowzytometrische Differenzierung der Leukozyten Limitation: nicht mit QBC-Methode	H
	8276.00	70	(30)	Hämoglobin A2, als Screening auf Beta-Thalassämie	CH
	8277.00	70	(30)	Hämoglobin Bart's/HbH-Färbung, als Screening auf Alpha-Thalassämie	H
	8278.00	36	(50)	Hämoglobin O2-Dissoziationskurve, P50 Wert (Sauerstoff-Bindungs Kapazität von Hämoglobin)	H
	8279.00	70	(30)	Hämoglobin, fetales (Hämoglobin F)	CH
	8280.00	24	(35)	Hämoglobin, freies	CH
	8281.00	70	(60)	Identifizierung normaler und anomaler Hämoglobine mittels Elektrophorese oder Chromatographie, Limitation: nicht kumulierbar mit Position 8276.00	CH
	8282.00	14	(20)	Hämosiderin, Urinsediment	CH
	8341.00	32	(12)	Isoagglutinintiter, pro Antigen, anti-A1 oder anti-B, je	HI
	8345.00	8	(12)	Kälteagglutinine, Suchtest	HI
	8356.00	32	(80)	Knochenmarkausstrich, nur Vorbereitung und Färbung	H

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Hämatologie und medizinische Onkologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8447.00	24	(35)	Osmotische Resistenz der Erythrozyten	H
	8504.01	24	(30)	Retikulozyten inkl. Heinz-Körper-Nachweis, qn, manuelle mikroskopische Bestimmung	H
	8508.00	11	(35)	Rhesus-Phänotyp nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
S	8511.00		(10)	Rumpel-Leede-Funktionstest	H
	8513.00	160	(200)	Säure Hämolyse (Ham-Test)	H
	8522.00	14	(20)	Sichelzell-Test	H
	8523.00	30	(40)	Sideroblasten, Färbung und Zählung inkl. Beurteilung	H
	8536.00	120	(150)	Sucrose-Lyse	H
	8600.00	24	(25)	Zellzählung, sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten	H
	8603.00	24	(35)	Zytochemie, pro Spezialfärbung	HI

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Kinder- und Jugendmedizin

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8317.01	44	(25)	Immunglobulin IgE - multispezifischer oder gruppenspezifischer Atopie-Screeningtest, ql/sq, ohne Unterscheidung einzelner spezifischen IgE Limitation: analog abgestuftem Blocktarif gemäss Punkt 5.7 der Vorbemerkungen, je nach Anzahl Allergene im verwendeten Testsystem und nur bei Kindern bis zu 6 Jahren	I
	8543.00	10	(40)	Theophyllin, Blut Limitation: Nur bei Kindern bis zu 6 Jahren	C

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Physikalische Medizin und Rehabilitation

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8388.00	14	(20)	Kristallnachweis mit polarisiertem Licht	CHM
	8600.00	24	(25)	Zellzählung, sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten	H

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Rheumatologie

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8388.00	14	(20)	Kristallnachweis mit polarisiertem Licht	CHM
	8600.00	24	(25)	Zellzählung, sowie Differenzierung nach Anreicherung und Färbung von Körperflüssigkeiten	H

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

Tropenmedizin

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9356.30	24	(25)	Spezielle Mikroskopie (Acridineorange, Ziehl-Neelsen, Auramin-Rhodamin, inklusive Dunkelfeld, Phasenkontrast etc., KOH, Pilze)	M
	9652.00	24	(25)	Parasiten mittels mikroskopischem Nachweis, z. B. Klebestreifenmethode, nativ	M
	9653.00	38	(50)	Protozoen mittels mikroskopischem Nachweis, nach Fixation mit MIF oder SAF	M
	9655.00	38	(50)	Helminthen mittels mikroskopischem Nachweis nach Anreicherung	M
	9656.00	50	(90)	Parasiten, kompletter Nachweis, nativ, mit Fixation und Färbung, nach Anreicherung	M
	9657.00	38	(50)	Cryptosporidien mittels mikroskopischem Nachweis nach Färbung oder IF	M
	9659.00	38	(50)	Trypanosomen und Mikrofilarien mittels mikroskopischem Nachweis nach Anreicherung	M
	9661.00	50	(100)	Plasmodium sp. und andere Hämatozoen mittels mikroskopischem Nachweis, mindestens zwei Ausstriche und dicker Tropfen	HM
	9661.10	5	(12)	Plasmodium sp., Antigen-Schnelltest Limitation: nur im Zusammenhang mit Position 9661.00 (dicker Tropfen)	HM
	9665.00	38	(45)	Parasiten mittels mikroskopischem Nachweis, Punktat	M
	9666.00	50	(70)	Filarien, Skin snips, Entnahme und mikroskopische Untersuchung der Mikrofilarien	M
	9667.00	28	(25)	Parasiten, Identifikation	M
	9670.00	8	(12)	Wurmeiern, Identifikation	M

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

5.2 Anhang B: Von Chiropraktoren oder Chiropraktorinnen veranlasste Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8006.00	3	(9)	Alanin-Aminotransferase (ALAT)	C
	8012.00	3	(9)	Alkalische Phosphatase	C
	8013.01	20	(60)	Alkalische Phosphatase, knochenspezifisch	C
	8113.01	38	(50)	Autoantikörper gegen Zellkerne (ANA) qn	I
	8137.00	9	(23)	C-reaktives Protein (CRP), qn	CHIM
	8149.00	3	(9)	Calcium, total, Blut/Plasma/Serum	C
	8259.00	3	(9)	Glukose, Blut/Plasma/Serum	C
	8268.00	8	(12)	Hämatogramm I mittels automatisierter Methode: Erythrozyten, Leukozyten, Hämoglobin, Hämatokrit und Indices Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8269.00	9	(15)	Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Hämatogramm I, plus Thrombozyten Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8270.00	10	(20)	Hämatogramm III mittels automatisierter Methode: Hämatogramm II, plus 3 Leukozyten-Subpopulationen Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8271.00	11	(25)	Hämatogramm IV mittels automatisierter Methode: Hämatogramm III, plus 5 oder mehr Leukozyten-Subpopulationen Limitation: nicht mit QBC-Methode	H
	8272.00	12	(30)	Hämatogramm V mittels automatisierter Methode: wie Hämatogramm IV, flowzytometrische Differenzierung der Leukozyten Limitation: nicht mit QBC-Methode	H
	8296.00	140	(175)	HLA-Antigen, einzelne Spezialitäten z. B. B 27, B 5	HI
	8384.00	3	(9)	Creatin-Kinase (CK), total	C
	8387.00	3	(9)	Kreatinin, Blut/Plasma/Serum	C
	8448.00	20	(60)	Osteocalcin	C
	8462.00	3	(9)	Phosphat, Blut/Plasma/Serum	C
	8493.00	22	(35)	Protein-Elektrophorese	C
	8497.01	32	(80)	Pyridinolin plus Deoxypyridinolin	C
	8509.00	3	(25)	Rheumafaktoren, qn mittels Nephelometrie oder Turbidimetrie oder sq mittels Agglutination	CI
	8519.00	4	(6)	Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme	CH
	8578.00	3	(9)	Urat	C
	8579.00	17	(16)	Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie	C
	9559.80	18	(25)	Streptococcus Antistreptolysin, qn	M

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

5.2 Anhang B: Von Chiropraktoren oder Chiropraktorinnen veranlasste Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	9701.00	6	(8)	Blutentnahme, Kapillarblut oder Venenpunktion, nur anwendbar durch Spitallaboratorien nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c und Absatz 2 KVV, durch Laboratorien nach Artikel 54 Absatz 3 KVV und durch die Offizin eines Apothekers oder einer Apothekerin nach Artikel 54 Absatz 1 Buchstabe c KVV	

5. Kapitel: Anhänge zur Analysenliste

5.3 Anhang C: Von Hebammen veranlasste Analysen

Rev	Pos.-Nr.	TP*	(TP)	Bezeichnung	B
	8001.00	11	(18)	ABO-Blutgruppen und Antigen D Bestimmung inkl. Ausschluss schwaches D Antigen bei Rhesus D negativ, nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8017.00	20	(45)	Alpha-1-Fetoprotein (AFP)	CI
	8200.00	32	(35)	Erythrozyten-Alloantikörper, Suchtest nach Empfehlungen BSD SRK "Erythrozytenserologische Untersuchungen an Patientenproben"	H
	8269.00	9	(15)	Hämatogramm II mittels automatisierter Methode: Hämatogramm I, plus Thrombozyten Limitation: nicht mit QBC-Methode	CGHIM
	8580.00	4	(4)	Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter	C
	8606.00	40	(30)	Guthrie-Test: Neugeborenen-Screening auf Phenylketonurie, Galaktosämie, Biotinidasemangel, Adrenogenitales Syndrom, Kongenitale Hypothyreose, Medium-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase-(MCAD)-Mangel gemäss Artikel 12e Buchstabe a der Krankenpflege-Leistungsverordnung KLV	
	9108.01	12	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBc IG, ql	IM
	9108.40	16	(35)	Hepatitis-B-Virus, HBs-Antigen-Nachweis, ql	IM
	9116.40	5	(12)	HIV-1 und HIV-2-Antikörper, Screening, Schnelltest, ql	IM
	9132.01	12	(35)	Rubellavirus, IG oder IgG, ql	M
	9564.81	14	(20)	Treponema RPR/VDRL-Test, qn	M
S	9645.10		(32)	Toxoplasma gondii,(Ig oder IgG)	M
<i>S</i>	<i>9645.30</i>		<i>(45)</i>	<i>Toxoplasma gondii, IgM</i>	<i>M</i>