



Stichting KGNCN passantentarieven zorgproducten per 1 januari 2018

De ingangsdatum van deze lijst met passantentarieven is 1 januari 2018.

Publicatiedatum: 15 november 2017. Deze publicatie is onder voorbehoud van landelijke en/of interne ontwikkelingen en schrijf-/en typefouten.

De Stichting Klinisch Genetisch Centrum Nijmegen en omstreken (Stichting KGNCN) zich het recht voor om gepubliceerde prijzen eenzijdig te wijzigen.

| Declaratiecode | Zorgproduct | Omschrijving | Passantentarf |
|----------------|-------------|--|---------------|
| 14E528 | 972800066 | Complex onderzoek totaal bij erfelijkheidsonderzoek | 1.460,00 |
| 14E529 | 972800067 | Complex onderzoek tweede deel bij erfelijkheidsonderzoek | 997,00 |
| 14E530 | 972800068 | Middelmatig complex onderzoek bij erfelijkheidsonderzoek | 998,00 |
| 14E531 | 972800069 | Eenvoudige advisering of onderzoek of complex onderzoek eerste deel bij erfelijkheidsonderzoek | 410,00 |
| 191112 | OVPXXXXXX | Postnataal biochemisch onderzoek -biochemische basisdiagnostiek. | 891,00 |
| 191113 | OVPXXXXXX | Postnataal biochemisch onderzoek - enzymendiagnostiek. | 1.020,00 |
| 191116 | OVPXXXXXX | Prenataal biochemisch onderzoek. | 2.393,76 |
| 191117 | OVPXXXXXX | Geavanceerd ultrageluid - groep 1. | 220,00 |
| 191118 | OVPXXXXXX | Geavanceerd ultrageluid - groep 2. | 566,00 |
| 191133 | OVPXXXXXX | Niet invasieve prenatale test (NIPT) bij Trident-1 studie voor hoog-risico zwangeren. | 0,00 |
| 191140 | OVPXXXXXX | Algemeen chromosoomonderzoek voor identificatie van numerieke en structurele afwijkingen d.m.v. karyotypering. | 640,00 |
| 191141 | OVPXXXXXX | Gericht chromosoomonderzoek voor identificatie van chromosomale afwijkingen m.b.v. FISH. | 774,56 |
| 191142 | OVPXXXXXX | Moleculair onderzoek naar copy number variations (CNVs) of regions of homozygosity (ROHs) in het genoom. | 781,73 |
| 191143 | OVPXXXXXX | Moleculair onderzoek naar een specifiek gendefect, dragerschapsonderzoek. | 404,00 |
| 191144 | OVPXXXXXX | Moleculair onderzoek naar gendefecten in een specifiek gen. | 808,00 |
| 191145 | OVPXXXXXX | Moleculair onderzoek naar gendefecten in een specifieke set van genen, genpanelonderzoek. | 1.430,00 |
| 191146 | OVPXXXXXX | Moleculair onderzoek naar pathogene overgeërfde of de novo mutaties in het exoom. | 1.550,00 |
| 191147 | OVPXXXXXX | Vervolgonderzoek op basis van bestaande labdata naar gendefecten in 1 of meerdere genen. | 485,00 |