



## Stichting KGCN passantentarieven zorgproducten per 1 januari 2019

### Disclaimer

De ingangsdatum van deze lijst met passantentarieven is 1 januari 2019.

Publicatiedatum: 15 november 2018. Deze publicatie is onder voorbehoud van landelijke en/of interne ontwikkelingen en schrijf-/en typefouten.

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

Declaratiecode	Zorgproduct	Omschrijving	Passantentarief
14E528	972800066	Complex onderzoek totaal bij erfelijkheidsonderzoek	1.499,00
14E529	972800067	Complex onderzoek tweede deel bij erfelijkheidsonderzoek	998,00
14E530	972800068	Middelmatig complex onderzoek bij erfelijkheidsonderzoek	999,00
14E531	972800069	Eenvoudige advisering of onderzoek of complex onderzoek eerste deel bij erfelijkheidsonderzoek	450,00
191112	OVPXXXXXX	Postnataal biochemisch onderzoek -biochemische basisdiagnostiek.	925,00
191113	OVPXXXXXX	Postnataal biochemisch onderzoek - enzymendiagnostiek.	1.181,61
191116	OVPXXXXXX	Prenataal biochemisch onderzoek.	2.483,43
191117	OVPXXXXXX	Geavanceerd ultrageluid - groep 1.	232,00
191118	OVPXXXXXX	Geavanceerd ultrageluid - groep 2.	582,00
191140	OVPXXXXXX	Algemeen chromosoomonderzoek voor identificatie van numerieke en structurele afwijkingen d.m.v. karyotypering.	675,00
191141	OVPXXXXXX	Gericht chromosoomonderzoek voor identificatie van chromosomale afwijkingen m.b.v. FISH.	775,00
191142	OVPXXXXXX	Moleculair onderzoek naar copy number variations (CNVs) of regions of homozygosity (ROHs) in het genoom.	811,02
191143	OVPXXXXXX	Moleculair onderzoek naar een specifiek gendefect, dragerschapsonderzoek.	440,00
191144	OVPXXXXXX	Moleculair onderzoek naar gendefecten in een specifiek gen.	812,00
191145	OVPXXXXXX	Moleculair onderzoek naar gendefecten in een specifieke set van genen, genpanelonderzoek.	1.499,00
191146	OVPXXXXXX	Moleculair onderzoek naar pathogene overgeërfde of de novo mutaties in het exoom.	1.625,00
191147	OVPXXXXXX	Vervolgonderzoek op basis van bestaande labdata naar gendefecten in 1 of meerdere genen.	507,00