

Załącznik Nr 1 do zarządzenia Nr 10/2025/DSOZ

Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia

z dnia 3 lutego 2025 r.

Katalog zakresów świadczeń w rodzaju świadczenia zdrowotne kontraktowane odrębnie

L p.	kod zakresu	nazwa zakresu	kod produktu	nazwa produktu	jednostka rozliczeniowa	Taryfa ustalona przez AOT MiT	Wartość punktowa produktu rozliczeniowego	warunki wykonania			uwagi
								świadczenie wykonywane w warunkach domowych	świadczenie wykonywane w trybie ambulatoryjnym	świadczenie wykonywane w trybie hospitalizacji	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
13	11.1210.053.02	badania genetyczne	5.10.00.0000041	kompleksowa diagnostyka genetyczna chorób nowotworowych	punkt		532,51		x		
14			5.10.00.0000043	kompleksowa diagnostyka genetyczna chorób nienowotworowych z uwzględnieniem cytogenetycznych badań molekularnych	punkt		1 065,02		x		
15			5.10.00.0000047	diagnostyka cukrzycy monogenowej - badania genetyczne	punkt	2 154	2 154,00		x		

16			5.10.00.0000 233	Badanie genetyczne metodą porównawczej hybrydyzacji genomowej do mikromacierzy (aCGH – Array Comparative Genomic Hybridization) z równoczesną hodowlą komórkową	punkt		1113,40		x		
17			5.10.00.0000 234	Badanie genetyczne metodą porównawczej hybrydyzacji genomowej do mikromacierzy (aCGH – Array Comparative Genomic Hybridization) z wykorzystaniem mikromacierzy o niskiej rozdzielczości (równej lub powyżej 60 tysięcy/ 60k sond)	punkt		921,80		x		
18			5.10.00.0000 235	Badanie genetyczne metodą porównawczej hybrydyzacji genomowej do mikromacierzy (aCGH – Array	punkt		1377,10		x		

				Comparative Genomic Hybridization) z wykorzystaniem mikromacierzy o wysokiej rozdzielczości (równej lub powyżej 180 tysięcy/ 180k sond)						
19			5.10.00.0000 236	Analiza ekspresji jednego genu (w tym genu fuzyjnego) przy użyciu metody Real-Time PCR – ilościowa reakcja łańcuchowa polimerazy w czasie rzeczywistym (qRT-PCR – Real-Time Quantitative Polymerase Chain Reaction)	punkt		392,70		x	do rozliczenia niezbędne jest sprawozdanie jednego z produktów z przedziału 5.10.00.0000238 - 5.10.00.0000257
20			5.10.00.0000 237	Analiza ekspresji dwóch i więcej genów (w tym genów fuzyjnych) przy użyciu metody Real-Time PCR – ilościowa reakcja łańcuchowa polimerazy w czasie	punkt		830,70		x	do rozliczenia niezbędne jest sprawozdanie co najmniej dwóch produktów z przedziału 5.10.00.0000238 - 5.10.00.0000257

				rzeczywistym (qRT-PCR – Real-Time Quantitative Polymerase Chain Reaction)							
21			5.10.00.0000 238	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych BCR::ABL1 lub chromosomu Philadelphia (Ph)	Produkt statystyczny		0		x		
22			5.10.00.0000 239	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych PML::RARA	Produkt statystyczny		0		x		
23			5.10.00.0000 240	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych RUNX1::RUNX1T1	Produkt statystyczny		0		x		
24			5.10.00.0000 241	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych CBFβ::MYH11	Produkt statystyczny		0		x		
25			5.10.00.0000 242	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania mutacji NPM1	Produkt statystyczny		0		x		

26			5.10.00.0000 243	Monitorowanie odpowiedzi na zastosowaną terapię oraz ocena chimeryzmu poprzyszczepowego u pacjentów poddanych transplantacji allogenicznych krwiotwórczych komórek macierzystych	Produkt statystyczny		0		x		
27			5.10.00.0000 244	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje identyfikację rearanżacji genów do monitorowania PCR MRD ALL: ALL MRD-PCR1	Produkt statystyczny		0		x		
28			5.10.00.0000 245	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje identyfikację rearanżacji genów do monitorowania PCR MRD ALL: ALL-MRD-PCR2	Produkt statystyczny		0		x		
29			5.10.00.0000 246	Monitorowanie minimalnej choroby	Produkt statystyczny		0		x		

				resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą PCR w ALL: ALL-MRD- PCR1							
30			5.10.00.0000 247	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą PCR w ALL: ALL-MRD- PCR2	Produkt statystycz ny		0		x		
31			5.10.00.0000 248	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje diagnostykę molekularną AML i oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu do monitorowania MRD - PML::RARA	Produkt statystycz ny		0		x		
32			5.10.00.0000 249	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje diagnostykę molekularną AML i	Produkt statystycz ny		0		x		

				oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu do monitorowania MRD - RUNX1::RUNX1T1							
33			5.10.00.0000 250	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje diagnostykę molekularną AML i oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu do monitorowania MRD - CBFB::MYH11	Produkt statystyczny		0		x		
34			5.10.00.0000 251	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje diagnostykę molekularną AML i oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu do monitorowania MRD - mutacja NPM1	Produkt statystyczny		0		x		

35			5.10.00.0000 252	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą qRT-PCR - geny fuzyjne w AML - PML::RARA	Produkt statystyczny		0		x		
36			5.10.00.0000 253	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą qRT-PCR - geny fuzyjne w AML - RUNX1::RUNX1T1	Produkt statystyczny		0		x		
37			5.10.00.0000 254	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą qRT-PCR - geny fuzyjne w AML - BFB::MYH11	Produkt statystyczny		0		x		
38			5.10.00.0000 255	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje	Produkt statystyczny		0		x		

				oznaczenie MRD metodą qRT-PCR w AML - mutacja NPM1							
39			5.10.00.0000 256	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu BCR::ABL1 w CML	Produkt statystyczny		0		x		
40			5.10.00.0000 257	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczanie MRD metodą qRT-PCR – transkrypt BCR::ABL1 w CML	Produkt statystyczny		0		x		
41	11.1210.16 0.02	badania genetyczne - świadczenia diagnostyki genetycznej udzielane	5.10.00.00000 41	kompleksowa diagnostyka genetyczna chorób nowotworowych	punkt		532,51		x		

42		osobom do ukończenia 18 roku życia	5.10.00.0000 043	kompleksowa diagnostyka genetyczna chorób nienowotworowych z uwzględnieniem cytogenetycznych badań molekularnych	punkt		1 065,02		x		
43			5.10.00.0000 047	diagnostyka cukrzycy monogenowej - badania genetyczne	punkt	2 154	2 154,00		x		
44			5.10.00.0000 233	Badanie genetyczne metodą porównawczej hybrydyzacji genomowej do mikromacierzy (aCGH – Array Comparative Genomic Hybridization) z równoczesną hodowlą komórkową	punkt		1113,40		x		
45			5.10.00.0000 234	Badanie genetyczne metodą porównawczej hybrydyzacji genomowej do mikromacierzy (aCGH – Array Comparative Genomic Hybridization) z wykorzystaniem	punkt		921,80		x		

				mikromacierzy o niskiej rozdzielczości (równej lub powyżej 60 tysięcy/ 60k sond)							
46			5.10.00.0000 235	Badanie genetyczne metodą porównawczej hybrydyzacji genomowej do mikromacierzy (aCGH – Array Comparative Genomic Hybridization) z wykorzystaniem mikromacierzy o wysokiej rozdzielczości (równej lub powyżej 180 tysięcy/ 180k sond)	punkt		1377,10		x		
47			5.10.00.0000 236	Analiza ekspresji jednego genu (w tym genu fuzyjnego) przy użyciu metody Real-Time PCR – ilościowa reakcja łańcuchowa polimerazy w czasie rzeczywistym (qRT-PCR – Real-Time	punkt		392,70		x		do rozliczenia niezbędne jest sprawozdanie jednego z produktów z przedziału 5.10.00.0000238 - 5.10.00.0000257

				Quantitative Polymerase Chain Reaction)							
48			5.10.00.0000 237	Analiza ekspresji dwóch i więcej genów (w tym genów fuzyjnych) przy użyciu metody Real-Time PCR – ilościowa reakcja łańcuchowa polimerazy w czasie rzeczywistym (qRT-PCR – Real-Time Quantitative Polymerase Chain Reaction)	punkt		830,70		x		do rozliczenia niezbędne jest sprawozdanie co najmniej dwóch produktów z przedziału 5.10.00.0000238 - 5.10.00.0000257
49			5.10.00.0000 238	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych BCR::ABL1 lub chromosomu Philadelphia (Ph)	Produkt statystyczny		0		x		
50			5.10.00.0000 239	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych PML::RARA	Produkt statystyczny		0		x		
51			5.10.00.0000 240	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych	Produkt statystyczny		0		x		

				RUNX1::RUNX1T1							
52			5.10.00.0000 241	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania genów fuzyjnych CBFβ::MYH11	Produkt statystyczny		0		x		
53			5.10.00.0000 242	Diagnostyka w kierunku rozpoznawania mutacji NPM1	Produkt statystyczny		0		x		
54			5.10.00.0000 243	Monitorowanie odpowiedzi na zastosowaną terapię oraz ocena chimeryzmu przeszczepowego u pacjentów poddanych transplantacji allogenicznych krwiotwórczych komórek macierzystych	Produkt statystyczny		0		x		
55			5.10.00.0000 244	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje identyfikację rearanżacji genów do monitorowania PCR MRD ALL: ALL MRD-PCR1	Produkt statystyczny		0		x		
56			5.10.00.0000 245	Monitorowanie minimalnej choroby	Produkt statystyczny		0		x		

				resztkowej, które obejmuje identyfikację rearanżacji genów do monitorowania PCR MRD ALL: ALL-MRD-PCR2							
57			5.10.00.0000 246	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą PCR w ALL: ALL-MRD-PCR1	Produkt statystyczny		0		x		
58			5.10.00.0000 247	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą PCR w ALL: ALL-MRD-PCR2	Produkt statystyczny		0		x		
59			5.10.00.0000 248	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje diagnostykę molekularną AML i oznaczenie wyjściowego poziomu badanego	Produkt statystyczny		0		x		

				transkryptu do monitorowania MRD - PML::RARA							
60			5.10.00.0000 249	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje diagnostykę molekularną AML i oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu do monitorowania MRD - RUNX1::RUNX1T1	Produkt statystyczny		0		x		
61			5.10.00.0000 250	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje diagnostykę molekularną AML i oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu do monitorowania MRD - CBFβ::MYH11	Produkt statystyczny		0		x		
62			5.10.00.0000 251	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej,	Produkt statystyczny		0		x		

			które obejmuje diagnostykę molekularną AML i oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu do monitorowania MRD - mutacja NPM1							
63		5.10.00.0000 252	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą qRT-PCR - geny fuzyjne w AML - PML::RARA	Produkt statystyczny		0		x		
64		5.10.00.0000 253	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą qRT-PCR - geny fuzyjne w AML - RUNX1::RUNX1T1	Produkt statystyczny		0		x		
65		5.10.00.0000 254	Monitorowanie minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje	Produkt statystyczny		0		x		

				oznaczenie MRD metodą qRT-PCR - geny fuzyjne w AML - BFB::MYH11							
66			5.10.00.0000 255	Monitorowani e minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie MRD metodą qRT-PCR w AML - mutacja NPM1	Produkt statystycz ny		0		x		
67			5.10.00.0000 256	Monitorowani e minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczenie wyjściowego poziomu badanego transkryptu BCR::ABL1 w CML	Produkt statystycz ny		0		x		
68			5.10.00.0000 257	Monitorowani e minimalnej choroby resztkowej, które obejmuje oznaczanie MRD metodą qRT-PCR –	Produkt statystycz ny		0		x		

				transkrypt BCR::ABL1 w CML							
--	--	--	--	----------------------------------	--	--	--	--	--	--	--