

湖北省医疗保障局 湖北省卫生健康委员会 文件

鄂医保发〔2024〕24号

省医疗保障局 省卫生健康委员会 关于脏器断层显像等33项医疗服务 价格项目有关事项的通知

各市、州、直管市及神农架林区医疗保障局、卫生健康委，在汉部省属公立医疗机构和军队医疗机构：

根据《国家医疗保障局办公室关于进一步做好医疗服务价格管理工作的通知》（医保办发〔2022〕16号）、《国家医疗保障局办公室关于进一步做好医疗服务价格重要事项报告的通知》（医保办函〔2023〕72号）等文件规定和要求，经申报受理、资料审核、立项评审、意见公示、重要事项报告、集体审议等工

作程序，确定了脏器断层显像等 33 项医疗服务价格项目。现将有关事项通知如下，请遵照执行。

一、全省公立医疗机构应依据其自身条件开展上述 33 项医疗服务价格项目。其中，新增价格项目（见附件 1）和修订价格项目（见附件 2）的相关要素纳入试行管理，试行期为两年，试行期内由医疗机构按规定自主确定试行价格。市州医疗机构将试行价格报市州医保局、卫健委审核汇总后统一报省医保局、省卫健委备查；部省属医疗机构将试行价格报省医保局、省卫健委备查。

修订价格项目不涉及价格制定和调整的，原政府指导价和收费方式不变，原纳入医保支付范围的，医保支付政策不变。

二、医疗机构制定试行价格应当遵循公平合法、诚实信用、质价相符的原则，综合成本测算结果和技术难度、风险程度相近的项目比价关系，密切关注一次性耗材的使用对次均费用的影响以及患者承受能力等因素合理制定试行价格。申报医院制定的试行价格，不应超过盖章确认的项目预期价格和设备耗材预期费用，同时需充分考虑专家论证的价格意见。其他医疗机构实施相同试行项目时，应参照申报医院预期价格确定试行价格。

三、医疗机构必须严格执行明码标价规定，在门诊部、住院部的显著位置通过电子触摸屏、显示屏等设备，公示上述医疗服务价格项目的名称、编码、内涵、计价单位、除外内容、说明和

价格等内容，并在提供医疗服务过程中履行告知义务，保障患者知情权和选择权。

四、各级医保、卫生健康部门要加强监管，严格督促相关医疗机构落实价格政策，及时发现问题并研究上报。

五、试行项目在试行期届满6个月前，医疗机构应按程序提出项目转正申请，并将试行期内的项目执行情况和实际运行成本按规定报医保部门和卫健部门。

六、本通知自2024年5月31日起执行。此前相关价格政策与本通知不一致的，以本通知为准。

- 附件：1. 新增医疗服务价格项目
2. 修订医疗服务价格项目



(此件公开发布)



附件 1

新增医疗服务价格项目

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
1	250403098x	病原宏基因组学临床检测	包含了标本预处理、核酸提取、文库构建、靶向病原体捕获、上机测序、生信分析、发送报告等全过程；包括DNA检测、RNA检测。		次	限于肿瘤、遗传、疑难复杂感染、免疫缺陷、不明原因发热、基因型耐药药检测等。	新增	
2	250404036x	叶酸受体阳性循环肿瘤细胞检测	检测外周血细胞中叶酸受体的含量。外周血的样本签收、处理，抗凝血裂解红细胞后，通过阴性富集技术，取出白细胞和巨噬细胞。加入叶酸受体特异性探针，结合细胞表面的叶酸受体，通过靶向PCR方法，扩增目标探针中的外源性DNA。		次		新增	
3	250700024x	扩展性无创产前筛查(NIPT-Plus)	含样本类型：外周血。通过高通量平行测序，进行无创产前检测。标本类型：孕妇外周血血浆。标本采集、签收、处理；提取血浆游离DNA及DNA定量质控；DNA文库构建、纯化；荧光定量PCR产物及质控；pooling混合文库样本；待测序标本、测序仪预处理；标本上机测序、数据分析；判断并审核结果，签发报告；按规定处理废弃物；接受临床相关遗传咨询。		次		新增	

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
4	270700010x	BRCA1/2 基因突变检测	样本类型：各种标本。标本采集，核收登记，标本评估，样本离心分离（根据样本类型不同进行相应的前处理），提取模板 DNA，与标准品、阴阳性对照及质控品同时进行聚合酶链反应扩增，进行一代或高通量测序反应，进行生信分析，判断并审核结果，录入实验室信息系统或人工登记，出具分析报告，对特殊情况作出备注、提出临床建议；按规定处理废弃物；接受咨询或会诊。		次		新增	
5	270700011x	病理标本高通量基因变异分析病理诊断	石蜡包埋组织、新鲜/冷冻组织、穿刺或脱落细胞、血液或其他体液。对上述样本前处理后进行组织裂解，经反复离心及相应化学试剂去除蛋白，提取核酸（脱氧核糖核酸、核糖核酸），核糖核酸逆转录为互补脱氧核糖核酸，通过扩增法或杂交法构建文库，对单基因/多基因/全外显子/全基因进行高通量序列分析（突变、拷贝数、融合、表达），由病理医师综合分析后出具诊断报告，包括显微镜下评估。含上述技术过程中产生的废液、废物的处理。		每个基因	每次计费不超过15个基因	新增	建议医院每次计费不超过15个基因
6	310100038x	术中荧光造影	荧光显微镜下，静脉注入造影剂。不含显微镜手术辅助操作。	造影剂、染色剂	次		新增	
7	310100039x	颅内电极发生源定位电刺激	在癫痫术前评估中，进行癫痫灶定位和功能区描记。将电刺激器与颅内电极连接，对颅内电极上的电极点逐一进行电刺激，并同步记录视频脑电图。不含脑电图检查。		次	以30个电极点为计价基数，超出后每增加1个电极点加收。每次收费不超过60个电极点。	新增	

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
8	310604008x	气管套管置换术	气管黏膜表面麻醉，患者仰卧位，常规气管套管周围消毒后，拔出气管套管，快速插入另一个气管套管，套管周围垫纱布喉垫，固定套管。	气切套管	次		新增	
9	310702027x	急性缺血性血栓静脉溶栓术	对急性缺血性血栓患者，如肺动脉栓塞，急性心肌梗死，下肢动脉栓塞等，有溶栓指征的患者进行静脉溶栓治疗，建立急性缺血性血栓患者溶栓绿色通道。急性缺血性血栓栓塞确诊后，经评估有溶栓指征者，患者知情同意后后立即行静脉溶栓治疗。治疗过程中及结束后 24 小时内严密观察病情变化，监测各项指标，观察溶栓治疗效果，警惕并发症发生并及时干预，实施溶栓监测及护理，包含医护人员出血风险评估和诊查，不含检查、检验及仪器监护等。		次		新增	
10	320200016x	CT 血管造影术	消毒铺巾，局部麻醉，穿刺置管，经动脉置管，使用 CT 扫描造影成像，穿刺点压迫包扎，人工报告。不含监护、DSA 引导。	造影导丝、造影导管、连接管	次		新增	
11	331102020x	电子输尿管镜肾囊肿内切开引流术	全身麻醉，会阴区消毒，凝胶润滑尿道，连接显示器、光源，经尿道插入膀胱镜，检查膀胱内情况，寻找输尿管口，插入导丝，撤出膀胱镜；沿导丝插入输尿管扩张鞘，扩张鞘内插入电子输尿管镜检查输尿管上段及肾盂肾盏。于肾盂与囊壁纤维处使用激光光纤切开囊壁，探查囊腔。留置输尿管支架管。必要时取活检。不含影像学引导、活检、病理学检查。	导丝、输尿管支架、输尿管鞘	次		新增	建议输尿管鞘不高于 1980 元/根

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
12	331104030x	尿道无张力悬吊术	消毒铺巾，用生理盐水向阴道前壁粘膜下注射形成水垫后，自尿道外口下纵形切开阴道前壁粘膜至宫颈周围环，钝锐性分离膀胱阴道间隙。行尿道无张力悬吊术，出针，放置植入物，植入物与尿道筋膜间容一剪刀，调节网带张力，至按压膀胱刚无明显漏尿。必要时行膀胱镜检查检查膀胱有无损伤，缝合阴道前壁切口。不含前后壁修补，膀胱镜检查。包括经耻骨尿道无张力悬吊术、经闭孔尿道无张力悬吊术。	悬吊器	次		新增	建议悬吊器不高于6300元/根
13	331203015x	外环下显微镜精索静脉结扎术	麻醉后，消毒铺巾，选外环下切口，提取精索，切开提睾肌，分离输精管及其脉管系统予以保护，显微镜下切开精索内筋膜，分离精索内静脉丝线结扎，保护好精索内动脉及淋巴管，丝线结扎曲张提睾肌静脉及精索外静脉，检查无出血缝合提睾肌，还纳精索，缝合切口。		次		新增	
14	331400023x	羊膜带松解术	消毒铺巾，经母体腹壁子宫壁进入羊膜腔内，松解或切割羊膜带。		次	经内镜加收	新增	
15	330204022x	经皮穿刺脊神经射频术	在具有无菌、抢救设备的治疗室或CT室内，基本生命体征监测，局麻或全麻下，神经定位准确(C臂或CT下定位)，影像下确定穿刺点，消毒铺巾，影像引导下穿刺到病变脊神经，经影像及神经诱发确认无误。实施射频热凝或脉冲射频调节治疗。包扎。不含影像定位、神经电生理监测。	一次性使用射频套管、一次性使用注射射频电极	次	每增加一神经支加收	新增	建议医院降低注射射频电极价格

附件 2

修订医疗服务价格项目

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
1	220600004	心脏彩色多普勒超声	含各心腔及大血管血流显像		次	胎儿检查每次加收; 增加: 冠状动脉超声检查另收	修订说明。 “冠状动脉超声检查”纳入试行管理。	
2	230300001	脏器断层显像	包括脏器、脏器血流、脏器血池、静息灌注等显像。增加: 包括局部断层显像。		次	1. 时相加收; 2. 门控加收	修订项目内涵。 “局部断层显像”纳入试行管理。	
3	230400011x	正电子发射计算机断层/磁共振显像(PET/MR)	PET/MR 具备最高的软组织分辨能力, 提供多种功能、多序列和多参数成像, 与 PET 提供分子代谢信息互补与融合, 为临床提供肿瘤早期发现、早期合理有效的治疗以及治疗过程中有效的无创性疗效监测。从分子水平诊断和治疗后评估, 是精准医疗不可缺少的影像学工具。		次	增加: 局部显像减收	修订说明。 “局部显像减收”纳入试行管理。	
4	250301002	白蛋白测定	各种适宜标本。样本签收, 处理, 校准质控, 样本检测, 审核结果, 录入实验室信息系统或人工登记, 发送报告, 接受临床相关咨询。		项	① 干化学法 ② 化学法 ③ 免疫比浊法 增加: 比色法	修订项目名称、项目内涵、说明。 “比色法”纳入试行管理。	
5	250306002	肌酸激酶-MB同工酶活性测定	各种适宜标本, 样本类型: 样本签收、处理、校准质控, 检测样本, 审核结果, 录入实验室信息系统或人工登记, 发送报告, 接受临床相关咨询。		项	① 干化学法 ② 金标法 ③ 速率法 增加: 免疫抑制法	修订项目名称、项目内涵、说明。 “免疫抑制法”纳入试行管理。	

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
6	250309004	血清维生素测定	包括维生素D以外的各类维生素		每种维生素	①免疫学法 ②色谱法 ③化学发光法 增加: 质谱法	修订说明。 “质谱法”纳入试行管理。	
7	250403082	各类病原体的RNA测定			次	①实时荧光核算恒温扩增监测法 ②PCR 荧光探针法 ③TMA 杂交法 增加: 高敏 HIV-RNA 检测可单独计价	修订说明。 “高敏 HIV-RNA 检测”纳入试行管理。	建议医院控制试剂成本
		各类病原体的RNA测定(高敏HIV-RNA检测)	样本处理、核酸提取、荧光定量检测, 使用各类标本, 完成定量检出 HIV 病毒 M 组、N 组和 O 组基因型中的 RNA, 发送报告。		项			
8	250501013	结核菌培养			项	①快速荧光肉汤培养法 ②荧光肉汤培养法 增加: 固体培养法	修订说明。 “固体培养法”纳入试行管理。	
		群体反应抗体检测			次	增加: 群体反应抗体确定试验另收	修订项目内涵、说明。 “群体反应抗体确定试验”纳入试行管理。	建议医院进一步降低新增项目进行“群体反应抗体确定试验另收”价格
9	260000021	群体反应抗体检测			次			
		群体反应抗体检测(确定试验)	指筛查试验		次			

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
10	310602006	血气分析	含血液 PH、血氧和血二氧化碳测定以及酸碱平衡分析		次		修订说明。	
11	310605008	经纤支镜特殊治疗			次	微波、激光、高频电等法可分别计价； 增加：冷冻法	修订说明。 “冷冻法”纳入试行管理。	
12	330701022	喉肿瘤切除术	包括咽肿瘤		次	经支撑喉镜加收 100 元；六岁以下儿童加收 20%； 增加：恶性肿瘤切除加收	修订项目名称、说明。 “恶性肿瘤切除”纳入试行管理。	
13	3311	11. 泌尿系统手术		特殊尿管、网状支架		增加：使用手术刨削器加收	修订说明。 “使用手术刨削器”纳入试行管理。	建议医院降低项目价格
14	331303001	宫颈息肉切除术	包括子宫内膜息肉、宫颈管息肉	增加：一次性宫腔组织弹力切除器	次	经宫腔镜加收	修订除外内容。“一次性宫腔组织弹力切除器”纳入试行管理。	
15	331306008	经宫腔镜子宫肌瘤切除术	不含术中 B 超监视	增加：一次性宫腔组织切割器	次	经腹腔镜加收	修订除外内容。“一次性宫腔组织切割器”纳入试行管理。	

序号	项目编码	项目名称	项目内涵	除外内容	计价单位	说明	备注	专家论证的价格意见
16	480000003	中药特殊调配	根据中医辨证施治理论，对于一定时期内服用个体化固定处方的患者，按照临床方加工剂型要求，将中药饮片进行煎煮、浓缩、收膏、制丸、制粒、分装、贴袋等操作，制备成中药膏滋、胶囊、水丸、水蜜丸、蜜丸、散剂（中药粉碎）等剂型。		次	增加：以2千克及以下为基价；超过2千克，每增加100克按基价的5%收费，不足100克不得收费。每次计费不超过5千克。以上均以处方药物重量计，不含赋形剂重量。	修订项目内涵、说明。该项目纳入试行管理。	
17	CLFF8000	病原体用药指导的基因检测	样本类型：各种标本。样本采集、签收、处理（根据标本类型不同进行相应的前处理），提取模板DNA，与质控品、阴阳性对照和内参同时扩增，分析扩增产物或杂交或测序等，进行基因分析，判断并审核结果，录入实验室信息系统或人工登记，发送报告；按规定处理废弃物；接受临床相关咨询。		项	每个位点为一个计价单位 增加：HIV耐药基因检测另收，每次计费不超过44个位点	修订说明。 “HIV耐药基因检测”纳入试行管理。	建议医院控制试剂成本
		病原体用药指导的基因检测（HIV耐药基因检测）	样本类型：血标本。标本采集、签收、处理、定标和质控，检测样本，审核结果，录入实验室信息系统或人工登记，发送报告；按规定处理废弃物；接受相关咨询。		项			
18	CGLB1000	流感病毒抗原检测	样本类型：鼻咽拭子样本、咽拭子样本。样本采集、签收，样本裂解液裂解，加免疫试剂，检测，质控，审核结果，录入实验室信息系统或人工登记，发送报告；按规定处理废弃物；接受临床相关咨询。		次		修订项目名称。	

