

合作协议书

编号: MK-0068 V

甲方: 宁波市北仑区人民医院 (以下简称甲方)

地址: 宁波市北仑区庐山东路 1288 号

乙方: 宁波美康盛德医学检验所有限公司 (以下简称乙方)

地址: 宁波市鄞州区启明南路 269 号

甲乙双方本着“平等互利、诚信自愿、长期合作、共同发展”的原则, 经充分协商, 就甲方将医学检验标本和病理标本送到乙方进行检验事项达成如下合作协议:

一、委托检验:

1. 甲方委托乙方作为甲方医学检验标本的定点检验单位。
2. 甲方送检的标本包含但不限于血液、体液、尿液、脱落细胞等品类。
3. 甲方送检标本的条码编号前六位为 911116。

二、项目申请、检验、报告:

1. 乙方所设检验项目为非固定的, “检验项目”将随乙方的业务范围的增减而变更, 以最新对外公开发布的版本为准, 且不少于合同附件二的项目清单并得到甲方的确认。检验项目内容、检验方法及收费标准请参见宁波美康盛德医学检验所有限公司《检验项目册》与《标本采样送检手册》, 同时符合宁波市的物价规定。
2. 甲方外送乙方的检验项目具体见宁波美康盛德医学检验所有限公司《检验项目册》。
3. 乙方报告发送方式可以为 传真 (传真号码: _____)、 电子邮件发送 (E-mail: _____)、 物流服务专员送达、 网络打印 (网址: _____) 等, 或双方协商确定为 LIS 传输。
4. 乙方为甲方提供的危急值报告方式为 电话通知 短信通知、 不需要通知按规定时间发报告。
甲方联系人信息: 科室/部门 检验科 姓名: 急诊检验 联系方式: 86860933。
5. 甲方负责将乙方的检验结果报告提供给申请者, 如果由甲方出具报告 (甲方转换乙方检验报告), 报告中应包括乙方报告结果的所有必需要素, 确保结果信息的一致性, 包括但不限于备注、建议与解释等。信息转换未尽事宜, 乙方应电话与甲方沟通, 由甲方转达给医生或患者。
6. 甲方需要指定相关信息联络人员配合乙方实施检验项目数据对接, 项目更换等, 在甲方检验项目或检验组套增减或调整时, 需由信息联络人员 (甲方指定人员: 纪超, 联系方式: 555910) 与乙方指定IT人员联系, 提供相关调整内容在双方信息系统做好对应设置并进行验证通过后, 方可送检标本。(特殊情况需提前与乙方联系并确认。)

三、甲方权利与义务:

1. 甲方同意将项目清单中外送检验的医学标本送交乙方检验。
2. 甲方同意在对结果有异议时, 可以由乙方将甲方标本送至双方均认可的实验室进行检验, 给出二次意见。
3. 甲方向乙方提供的标本必须符合标本采集要求 (见《检验项目册》和《标本采样送检手册》), 如发现标本不符合要求, 乙方可以拒收并告知具体理由, 若甲方坚持要求检测, 需填写《异常样本确认单》, 并且由此造成的后果由甲方自行承担。
4. 一方就本协议设立危急值处理、报告联系部门及联系人, 当人员或电话变更时, 及时通知另一方, 以方便另一方就检测结果的危急程度或其他事项及时和一方取得联系。

5. 甲方保证所申请检测的检验项目, 由甲方负责向病人收费。
6. 甲方负责将送与乙方检验的合格标本放在统一存放的指定地点, 安排人员与乙方的物流服务专员进行标本、检验申请单与报告单的交接, 并在标本/报告签收单上确认签字。
7. 甲方对乙方提交的检验结果有异议的应当在标本保存期内提出。如在标本保存期内没有提出异议, 乙方将视同甲方完全同意接受检验结果。
8. 甲方应向乙方提供申请检验所需的信息, 包括患者唯一身份识别标识、检验申请医师姓名、原始样本类型(原始解剖部位)、申请检测的检验项目、患者与申请项目相关的临床资料(患者家族史、旅行和接触史、传染病、用药史等)、标本采集的具体日期和时间等信息, 并完整、清晰填写各类检查申请单以确保患者信息齐全, 并得到适宜的检验和结果解释。甲方对所提供的相关信息的真实准确性负责, 由此引起的后果由甲方负责。
9. 甲方转换检验报告单的过程中如出现差错, 导致转换的报告与原报告信息不一致所引起的纠纷及后果由甲方负责。如乙方未定期做转换报告一致性验证, 此条不成立。

四、乙方权利、义务与质量保证:

1. 乙方具备提供检验服务所需的国家法律法规所规定的执业资质、实验室质量管理体系和技术能力。并根据WS/T418-2013《受委托实验室选择指南》进行内部管理和接受甲方进行全面的综合评价。
2. 乙方对甲方所送检的标本应按时完成检验报告, 并按季度定期提供室内质控评价, 国家和/或省室内质评证书, 国家卫生健康委能力验证, 确保检验结果的质量, 并对检验结果的质量问题承担责任。
3. 乙方应当在检验项目发生变化或价格发生变化时向甲方提供更改清单(客户通知书)。清单详细列出检验项目、检验内容、检验方法、检验标本和价格等更改的内容。当协议偏离影响到检验结果时乙方应通知甲方。价格更改应符合浙江省和宁波市的物价规定。
4. 乙方承诺: 对甲方的操作人员就乙方检验项目开展的项目选择与申请、标本采集、标本采集后处理、标本保存、检测原理、报告解读等专业知识进行培训, 并提供专家咨询服务(甲方认为需要时), 并为甲方提供《检验项目册》与《标本采样送检手册》。
5. 乙方保证对甲方送检的标本按照各类型的标本保存时限要求进行保存, 以备甲方复查。各类型已检标本的保存条件和保存时间见附件一。
6. 乙方承诺按照双方约定的时间每天派专业物流人员(姓名: 何建军, 身份证号: 510922198507104751, 联系电话: 18888693203)免费上门收取标本, 用标本专用箱按要求进行保存转运, 并及时送达乙方处。节假日照常接收。乙方按承诺的时间和方法进行检验(见《检测目录》)按照双方协议的报告发送方式发出检验报告。
7. 乙方应协助甲方做好LIS的系统对接工作, 实现检验结果系统回传; 并配合医院信息科, 做好日常信息维护工作。
8. 乙方需免费提供标本采集所需耗材, 并提供耗材的相关证件交医工部备案。
9. 甲方的所有送检标本由乙方按照国家有关规定程序进行处置, 乙方保证对所有送检标本信息及检验结果相关资料保密, 如有泄露, 责任由乙方负责, 但应政府主管部门相关工作要求除外。
10. 乙方对甲方送检的标本严格按照国家有关检验技术操作规程进行检验, 并保证检验质量, 每个检验项目的检验内容、检验方法具体见宁波美康盛德医学检验所有限公司《检验项目册》与《标本采样送检手册》。
11. 乙方不得将检验项目再次委托给第三方。如部分特殊检验项目的确需要, 需经甲、乙双方同意。
12. 乙方确保不被卷入任何可能降低在能力、公正性、判断力或动作诚实性方面的可信度的活动, 保证对检验结果判断的独立性和诚实性。

13. 乙方对甲方所提供的原始检验申请单按 2 年期限妥善保管。

14. 由于乙方的原因需要对合作协议书内容进行修改时应通知甲方，双方应立即对通知事项进行协商。

15. 乙方对甲方送检标本的运输、保管承担责任，因运输、保管过程中只是标本受损或出现其他问题的，均由乙方负责，与甲方无涉。

五、异议处理

1. 甲方有权在标本保存期内对于送到乙方进行检验的标本的结果提出异议；

2. 乙方对于甲方提出的简单异议要在两小时内向甲方给予口头答复；

3. 若甲方对于乙方所检验的结果有重大怀疑，应先通知乙方复查和核实；对于乙方复查结果，甲方不认可，由甲乙双方协商确定将原标本送至双方均认可的医学实验室进行检验/复查，检验费用由责任方承担。

4. 若因不可抗力导致的样本未按期完成或丢失、损毁等问题，乙方应及时告知甲方不可抗力情形并出具相应的证明文件，经甲方同意后可部分或全部免除违约责任。

5. 若因乙方未按照实验室质量管理要求操作，导致未按期完成报告或报告信息有误，乙方承担相应责任。

6. 涉及本合同内项目引致的医疗纠纷，乙方应积极协助甲方做好相关工作。涉及赔偿的，甲乙双方应视产生的原因承担相应责任。

六、价格与付款方式：

1. 根据双方协商，按《浙江省医疗服务价格手册》（如宁波市另有规定的，从其规定）的收费标准的 33.5% 进行结算。如当地物价部门规定的收费标准发生变动时，双方应按物价部门的规定及时调整。（项目清单详见附件二）（结算价格均为含税价格）

2. 甲方后续新增的项目，方法学为：流式细胞术、fish、质谱、NGS、基因芯片法、成本较高的其他方法学项目和部分pcr方法学项目（后续按照实际项目进行确认）按照特检价格结算。

3. 如医院需要调整特检项目，甲方有权要求双方按此价格执行。

4. 结算按季度结算，每季度结算后，达到付款条件且甲方在收到乙方发票后将发票金额汇入乙方指定的账户。

5. 帐户：

开户名：宁波美康盛德医学检验所有限公司

开户银行：宁波银行下应支行 帐号：33050122000071935

七、协议期限：本协议有效期自 2025 年 04 月 01 日至 2026 年 03 月 31 日止。

八、协议的变更、终止：

1. 协议双方在有效期内，可以协商变更和补充相关内容，经双方书面确认后生效。

2. 协议双方的任何一方若欲提前终止本协议，须提前 3 个月以书面形式通知对方，经对方书面同意并结清相关款项后才能终止，如因乙方原因解除合同，甲方有权向乙方主张合同总价款 20% 的违约金。

3. 若因乙方原因造成严重医疗事故，甲方有权解除协议；甲方因此被第三方追责的，有权向乙方追偿。

4. 若因甲方上级部门政策调整，本采购合同要终止的，乙方应无条件配合，且甲方无需承担任何责任。

九、违约责任：

1. 乙方应按照约定及甲方要求交付检验报告并完成相应的对接、运输、检验、保管义务，若未能达到甲方要求超过 2 次，视为乙方根本违约，甲方有权解除合同，并要求乙方支付上年度结算总费

用的20%作为违约金。2. 违约方应承担守约方为解决争端而支出的诉讼费、律师费、保全费、保全担保费等维权费用。

十、争议处理：

1. 在协议执行期间，对于发生的任何争议，甲、乙双方应本着友好原则协商解决，若协商无法解决，可以提请甲方所在地人民法院管辖。

十一、廉洁条款：

1). 乙方工作人员不以回扣、提成等不正当手段进行促销；不以旅游、考察、宴请等各种名义和形式进行购销；不得以任何借口向医院工作人员赠送现金、有价证券、贵重礼品等，或给予其他不正当利益。

2). 甲方工作人员（包括院领导及全体职工）严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩，甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被动接受乙方给予的钱物，应予退还。无法退还的，有责任如实向医院纪检监察室反映情况。

3). 乙方有权拒绝甲方工作人员索要回扣的行为，同时报医院纪检监察室（电话：0574—86776013）。甲乙双方必须积极配合医院运行管理中有关商业贿赂的调查。

如有违反上述承诺，乙方接受限用或停用服务、取消中标资格、终止商业往来等，以及执法执纪部门的其他处理。

十二、其他：

1. 甲、乙双方应严格针对本协议内容进行保密，不得影响甲乙双方区域市场秩序。

2. 本协议一式贰份，经甲、乙双方盖章和授权代表签字后生效，双方各执壹份。本协议的书面补充被一并视为本协议不可分割的一部分。

甲 方：(盖章)

开户银行：

银行账号：

联系电话：

授权代表签字：

日 期：



乙 方：宁波美康盛德医学检验所有限公司（盖章）

开户银行：宁波银行下应支行

银行账号：33050122000071935

联系电话：400-800-1019

授权代表签字：

日 期：



附件一：

已检标本的保存条件和保存时间明细表

| 专业组 | 范围定义 | 保存条件 | 保存时间 |
|-------|--------------------|----------------------|-------------------|
| 临检 | 全血、脑脊液、胸腹水等标本 | 2-8℃ | 1周 |
| | 尿液、精液、分泌物、粪便等标本 | 盖好盖子废弃于生物垃圾筒中 | |
| 生化 | 血清、血浆标本 | 2-8℃ | 1周 |
| | 尿液、胸腹水、脑脊液等标本 | 2-8℃ | 1周 |
| 微量元素 | 全血 | 2-8℃ | 1周 |
| 免疫 | 血清/血浆 | -20℃ | 2周 |
| | 全血 | 2-8℃ | 1周 |
| 基因 | 尿液 | 2-8℃ | 1月 |
| | 血清/血浆 | -20℃ | 1月 |
| | 分泌物(HPV) | 2-8℃ | 1月 |
| 微生物 | 血清 | 2-8℃ | 2周 |
| | 培养类标本 | 高压灭菌后废弃生物垃圾筒中 | |
| 遗传 | 全血、骨髓 | 2-8℃ | 1周 |
| | 染色体玻片 | 15-25℃ | 5年 |
| HIV标本 | HIV初筛结果为阴性 | -20℃ | 2周 |
| | HIV初筛结果为“HIV感染待确定” | 重采两管一起送往 疾病预防控制中心 | |
| 病理 | 病理检验后剩余的组织标本 | 2-8℃ | 报告发出后2周 |
| | 病理切片 | 15-25℃ | 15年 |
| | 病理组织蜡块 | | 15年 |
| | TCT及脱落细胞阳性涂片 | | 15年 |
| | TCT及脱落细胞阴性涂片 | | 1年 |
| | TCT检验剩余标本(保存液) | | 报告发出后2周 |
| 流式 | 全血 | 2-8℃ | 1周 |
| 特检 | 血清/血浆 | -20℃ | 2周 |
| | 分泌物等 | -20℃ | 报告一周后废弃 于生物垃圾桶 |
| | 全血 | 2-8℃ | 1周 |

附件二: 特检项目清单

| 序号 | 检测项目 | 序号 | 检测项目 |
|----|--|----|-----------------------|
| 1 | 维生素2项 (A、E) (质谱法) | 26 | 文拉法辛及去甲-0 文拉法辛 (质谱法) |
| 2 | 维生素 6 项 (A、D2、D3、总D、E、K) (质谱法) | 27 | 喹硫平 (质谱法) |
| 3 | 维生素 9项 (A、D2、D3、总D、E、K、B1、B2、B9) 质谱法) | 28 | 氯丙嗪 (质谱法) |
| 4 | 维生素14项 (A、D2、D3、总D、E、K、B1、B2、B3、B5、B6、B7、B9、B12) (质谱法) | 29 | 齐拉西酮 (质谱法) |
| 5 | 水溶性维生素8项 (B1、B2、B3、B5、B6、B7、B9、B12) (质谱法) | 30 | 舒必利 (质谱法) |
| 6 | 微量元素10项 (质谱法) | 31 | 氨磺必利 (质谱法) |
| 7 | 微量元素16项 (质谱法) | 32 | 奥氮平 (质谱法) |
| 8 | 微量元素19项 (质谱法) | 33 | 氟哌啶醇 (质谱法) |
| 9 | 儿茶酚胺及其代谢物7项 (质谱法) | 34 | 奋乃静 (质谱法) |
| 10 | 类固醇激素 11 项 (质谱法) | 35 | 氟奋乃静 (质谱法) |
| 11 | 类固醇激素 18 项 (质谱法) | 36 | 氯氮平及去甲氯氮平 (质谱法) |
| 12 | 胆汁酸谱 16 项 (质谱法) | 37 | 阿立哌唑及脱氢阿立哌唑 (质谱法) |
| 13 | 依维莫司 (质谱法) | 38 | 利培酮及9-羟利培酮 (质谱法) |
| 14 | 雷帕霉素/西罗莫司 (质谱法) | 39 | 硫利达嗪 (质谱法) |
| 15 | 曲唑酮 (质谱法) | 40 | 氯普噻吨 (质谱法) |
| 16 | 氟伏沙明 (质谱法) | 41 | 舍吲哚 (质谱法) |
| 17 | 度洛西汀 (质谱法) | 42 | 拉莫三嗪 (质谱法) |
| 18 | 米氮平 (质谱法) | 43 | 左乙拉西坦 (质谱法) |
| 19 | 西酞普兰 (质谱法) | 44 | 氯硝西泮 (质谱法) |
| 20 | 艾司西酞普兰 (质谱法) | 45 | 苯妥英钠 (质谱法) |
| 21 | 舍曲林 (质谱法) | 46 | 托吡酯 (质谱法) |
| 22 | 帕罗西汀 (质谱法) | 47 | 扑米酮及苯巴比妥 (质谱法) |
| 23 | 氯米帕明及去甲氯米帕明 (质谱法) | 48 | 奥卡西平及 10-羟基卡马西平 (质谱法) |
| 24 | 安非他酮及羟安非他酮 (质谱法) | 49 | 多奈哌齐 (质谱法) |
| 25 | 氟西汀及去甲氟西汀 (质谱法) | 50 | 唑吡坦 (质谱法) |
| 51 | 替马西泮 (质谱法) | 84 | 亚胺培南 (质谱法) |
| 52 | 艾司唑仑 (质谱法) | 85 | 美洛培南 (质谱法) |
| 53 | 苯巴比妥 (质谱法) | 86 | 替加环素 (质谱法) |
| 54 | 咪达唑仑 (质谱法) | 87 | 莫西沙星 (质谱法) |
| 55 | 劳拉西泮 (质谱法) | 88 | 舒巴坦/头孢哌酮 (质谱法) |
| 56 | 佐匹克隆 (质谱法) | 89 | 雌酮 (E1) (质谱法) |
| 57 | 溴西洋 (质谱法) | 90 | 糖化血红蛋白 (HbA1C) (质谱法) |

| | | | |
|-----|-----------------------------|-----|---------------------------|
| 58 | 硝西泮 (质谱法) | 91 | T淋巴细胞亚群测定 |
| 59 | 奥沙西泮 (质谱法) | 92 | 淋巴细胞亚群测定 |
| 60 | 阿普唑仑 (质谱法) | 93 | 染色体芯片分析 (POC) |
| 61 | 卡马西平 (质谱法) | 94 | 地中海贫血基因检测 |
| 62 | 地西泮 (质谱法) | 95 | Y染色体微缺失 (AZF) |
| 63 | 地西泮及去甲地西泮、奥沙西泮和替马西泮 (质谱法) | 96 | 高分辨染色体核型分析 (550带) |
| 64 | 美达西泮及去甲地西泮、奥沙西泮和替马西泮 (质谱法) | 97 | 外周血染色体畸变分析 |
| 65 | 卡马西平及卡马西平 10, 11-环氧化物 (质谱法) | 98 | 外周血淋巴细胞微核试验 |
| 66 | 恩替卡韦 (质谱法) | 99 | 骨髓染色体核型分析 |
| 67 | 拉米夫定 (质谱法) | 100 | 遗传性耳聋基因检测 |
| 68 | 齐多夫定 (质谱法) | 101 | 胎盘生长因子检测 |
| 69 | 替诺福韦 (质谱法) | 102 | 可溶性fms样酪氨酸激酶-1检测 |
| 70 | 依非韦伦 (质谱法) | 103 | 红细胞CD55、CD59评估 |
| 71 | 异烟肼 (质谱法) | 104 | 粒细胞CD55、CD59评估 |
| 72 | 利福平 (质谱法) | 105 | 高敏PNH6项 |
| 73 | 甲氨蝶呤 (质谱法) | 106 | CD34+干细胞计数 |
| 74 | 紫杉醇 (质谱法) | 107 | Th1/Th2 /Th17细胞因子检测7项 |
| 75 | 多西他赛 (质谱法) | 108 | T细胞亚群线粒体损伤检测 |
| 76 | 5-氟尿嘧啶 (质谱法) | 109 | T细胞和NK细胞溶酶体PH检测 |
| 77 | 伏立康唑 (质谱法) | 110 | 白细胞染色体损伤 (流式体外微核) |
| 78 | 氟康唑 (质谱法) | 111 | 抗磷脂酶A2 受体抗体 (PLA2R) |
| 79 | 卡泊芬净 (质谱法) | 112 | 人类白细胞抗原HLA-B27基因分型检测 |
| 80 | 万古霉素 (质谱法) | 113 | 壳多糖酶3样蛋白1 (CHI3L1) |
| 81 | 利奈唑胺 (质谱法) | 114 | 解脲脲原体RNA检测 |
| 82 | 替考拉宁 (质谱法) | 115 | 沙眼衣原体RNA检测 (CT-RNA) |
| 83 | 哌拉西林 (质谱法) | 116 | 淋球菌RNA检测 (NG-RNA) |
| 117 | 生殖支原体RNA检测 (MG-RNA) | 145 | 12个肿瘤驱动基因检测NGS PANEL (血液) |
| 118 | 感染病原体宏基因组检测 (DNA+RNA) | 146 | 62个肿瘤热点基因检测 (血液) |
| 119 | 结核感染T细胞检测 (T-SPOT. TB) | 147 | 乳腺癌67基因突变检测 (ctDNA) |
| 120 | 乙肝病毒外膜蛋白 前S1抗原 | 148 | 结直肠癌71基因突变检测 (ctDNA) |
| 121 | 乙肝病毒前C区和C区变异 | 149 | 甲状腺癌64基因突变检测 (ctDNA) |
| 122 | 肺炎支原体核酸及耐药突变位点检测 | 150 | 妇科肿瘤70基因突变检测 (ctDNA) |
| 123 | 肺结节良恶性鉴别DNA甲基化检测 | 151 | 泌尿肿瘤72基因突变检测 (ctDNA) |
| 124 | 曲霉菌抗原 (GM试验) | 152 | 消化道肿瘤77基因突变检测 (ctDNA) |

| | | | |
|-----|---|-----|-------------------------------|
| 125 | 真菌DNA检测 | 153 | 肺癌甲基化项目检测 |
| 126 | 感染病原体宏基因组检测 (DNA) | 154 | 乳腺癌21基因检测 |
| 127 | VAP+血脂亚组分检测 | 155 | 超级全外显子检测PANEL (全外+融合基因+TMB) |
| 128 | 低密度脂蛋白颗粒浓度 (LDL-P) | 156 | 肿瘤突变负荷 (TMB) |
| 129 | 高血压基因检测 (CYP2D6、ADRB1、CYP2C9、AGTR1、ACE、NPPA、CYP3A5) | 157 | 感染病原体宏基因组检测 (DNA) |
| 130 | H型高血压(脑卒中风险) (MTHFR多态性) | 158 | 遗传性肿瘤基因检测-男性套餐 |
| 131 | 华法林 (CYP2C9多态性) | 159 | 遗传性乳腺癌及卵巢癌基因检测panel (22基因) |
| 132 | 华法林 (VKORC1多态性) | 160 | 遗传性结直肠癌基因检测panel (14基因) |
| 133 | 硝酸甘油 (ALDH-2多态性) | 161 | 遗传性黑色素瘤基因检测panel (2基因) |
| 134 | 他汀类药物 (SLC01B1多态性) | 162 | 多发性内分泌肿瘤基因检测panel (3基因) |
| 135 | 他汀类药物 (ApoE多态性) | 163 | 遗传性甲状腺癌及甲状腺旁癌基因检测panel (3基因) |
| 136 | 他汀类药物 | 164 | 同源重组修复基因检测panel (21基因) |
| 137 | 心脑血管易感基因全套 (270位点) | 165 | 1p19q缺失分析 |
| 138 | 心脑血管药物基因全套 (95位点, 43种药物) | 166 | 遗传性肿瘤基因检测-女性套餐 |
| 139 | “高血压, 高血糖, 高血脂” 用药基因检测 (66位点, 27种药物) | 167 | BRCA1、BRCA2外显子突变检测 (含大片段插入缺失) |
| 140 | 他汀类药物用药基因检测 (24位点, 6种药物) | 168 | 化疗相关基因表达 (结肠、肺、消化道、妇科) |
| 141 | 甲状腺癌BRAF基因突变 | 169 | 脑胶质瘤套餐 |
| 142 | 甲胎蛋白异质体组合3项 | 170 | 促红细胞生成素 |
| 143 | 结直肠癌Septin9甲基化检测 | 171 | IDH-1/IDH-2突变分析 |
| 144 | 胃癌甲基化检测 | 172 | 胆汁酸谱检测 (质谱法) |
| 173 | MMR错配修复基因检测 | 203 | 伊立替康 (SLC01B1多态性) |
| 174 | MMR蛋白表达水平检测 | 204 | 硫唑嘌呤、硫鸟嘌呤 (TPMT多态性) |
| 175 | 糖尿病基因检测 | 205 | 甲氨蝶呤 (MTHFR多态性) |
| 176 | 叶酸代谢能力基因检测 | 206 | 酒精代谢 (ALDH2/ADH1B多态性) |
| 177 | MGMT启动子甲基化 | 207 | 老年痴呆症风险预测 (APOE) |
| 178 | ALK基因重排检测 | 208 | 骨质疏松风险评估 |
| 179 | BCR/ABL1 (P210) 融合基因定性 | 209 | 骨髓涂片细胞学检查 |
| 180 | BCR/ABL1 (P230) 融合基因定性 | 210 | 骨髓活检标准套餐 |
| 181 | BCR/ABL1 (P190) 融合基因定性 | 211 | 骨髓活检疑MM病理套餐 |
| 182 | 人类外周血ctDNA EGFR基因突变检测 | 212 | 骨髓活检疑淋系肿瘤病理套餐 |

| | | | |
|-----|----------------------|-----|--|
| 183 | 乙肝病毒P区耐药 | 213 | 白血病免疫分型 |
| 184 | 丙型肝炎病毒基因分型检测 | 214 | 微小残留白血病检测 |
| 185 | 幽门螺杆菌抗体分型 | 215 | AML FISH套餐 |
| 186 | 新生儿遗传代谢病筛查 | 216 | PML/RAR α t (15; 17) (q23; q21) |
| 187 | 人类EML4-ALK融合基因检测 | 217 | AML1/ETO |
| 188 | 抗凝抗血小板药物基因检测 | 218 | CBF β 重排 inv (16)、t (16; 16) |
| 189 | 抗凝抗血小板及他汀药物基因检测 | 219 | MLL重排 t (v; 11q23) |
| 190 | UGT1A6多态性 (丙戊酸钠) | 220 | AML 18种常见融合基因筛查 |
| 191 | HLA-B*1502多态性 (卡马西平) | 221 | 白血病31种常见融合基因筛查 |
| 192 | HLA-B*5801多态性 (别嘌醇) | 222 | 白血病43种常见融合基因筛查 |
| 193 | 抗癫痫药物个性化用药基因检测 | 223 | 白血病57种融合基因筛查 |
| 194 | 镇静催眠药物个性化用药基因检测 | 224 | 融合基因PML/RAR α 分型检测 |
| 195 | 抗精神分裂症药物个体化用药基因检测 | 225 | 融合基因PML/RAR α 定量检测 |
| 196 | 抗抑郁症药物个体化用药基因检测 | 226 | AML1-ETO融合基因定性检测 |
| 197 | CYP3A4 (环孢素) | 227 | 融合基因CBF β /MYH11定性检测 |
| 198 | CYP3A5 (他克莫司) | 228 | WT1定量检测 |
| 199 | 维生素D (VDR多态性) | 229 | EVI1定量检测 |
| 200 | 叶酸及含叶酸类药物 (MTHFR多态性) | 230 | AML5种基因突变筛查 |
| 201 | 先天性黄疸 (UGT1A1多态性) | 231 | AML常见7种基因突变 |
| 202 | 伊立替康 (UGT1A1多态性) | 232 | AML预后15种基因突变 |
| 233 | AML-髓系血液疾病34种高频基因筛查 | 262 | JAK2基因突变 (Exon14, 16, 20, 21) 检测 |
| 234 | AML-髓系血液疾病67种基因突变 | 263 | IKZF1基因缺失突变检测 |
| 235 | NPM1基因突变检测 | 264 | Ig基因重排检测 (定性) |
| 236 | CEBPA基因突变定性 | 265 | TCR基因重排检测 (定性) |
| 237 | C-kit/D816V基因突变检测 | 266 | NOTCH1基因突变 |
| 238 | TET2基因突变分析 | 267 | BCR/ABL1 |
| 239 | DNMT3A/R882突变分析 | 268 | PDGFRA重排 |
| 240 | FLT3/ITD基因突变定性检测 | 269 | PDGFRB重排 |
| 241 | FLT3-ITD基因突变定量检测 | 270 | FGFR1重排 |
| 242 | ASXL1 基因突变检测 | 271 | BCR/ABL1 (P230) 融合基因定量检测 |
| 243 | IDH1/IDH2基因突变 | 272 | BCR/ABL1 (P190) 融合基因定量检测 |
| 244 | TP53基因突变检测 | 273 | BCR-ABL1 (P210) 融合基因定量检测 |

| | | | |
|-----|--|-----|--------------------------------|
| 245 | BCR/ABL t(9;22)(q34;q11) | 274 | BCR-ABL1 (P210) 融合基因高灵敏度定量 |
| 246 | TCF3/PBX1 t(1;19)(q23;p13) | 275 | 融合基因BCR/ABL1(罕见型)筛查检测 |
| 247 | IGH/MYC | 276 | ETV6/PDGFR β 融合基因定性检测 |
| 248 | IGH重排(14q32) | 277 | FIP1L1/PDGFR α 融合基因定性检测 |
| 249 | MYC重排(8q24) | 278 | JAK2(V617F)基因突变定性检测 |
| 250 | MLL重排(11q23) | 279 | JAK2(V617F)基因突变定量检测 |
| 251 | MYB(6q23) | 280 | JAK2 Exon12 基因突变检测 |
| 252 | P16(9p21/9p11.1-q11.1) | 281 | CALR基因Exon9突变检测 |
| 253 | PDGFRB FISH | 282 | MPL(W515L/K)基因突变定性检测 |
| 254 | ETV6/RUNX1 | 283 | MPL(W515L/K)基因突变定量检测 |
| 255 | ALL15种常见融合基因筛查(| 284 | CSF3R基因突变检测 |
| 256 | Ph-like ALL相关33种融合基因筛查 | 285 | EVI1 基因定性检测 |
| 257 | MLL/AF4 融合基因定性检测 | 286 | ABL1激酶区突变分析检测 |
| 258 | 融合基因BCR-ABL1(P190、P210、P230)定量检测 | 287 | MPN联合分子套餐Plus |
| 259 | 融合基因ETV6/RUNX1定性检测 | 288 | 原发性(克隆性)嗜酸粒细胞增多症诊断套餐 |
| 260 | ALL相关46种基因突变 | 289 | MDS、AA的鉴别 |
| 261 | JAK1基因突变(Exon5, 10, 13, 15, 18)检测 | 290 | 自身免疫性全血细胞减少相关抗原检测 |
| 291 | MDS FISH 男性套餐: (+8, 20q-, -5/5q-, -7/7q-, p53, -Y) | 319 | MM相关基因突变检测-预后高突变率 |
| 292 | MDS FISH 女性套餐: (+8, 20q-, -5/5q-, -7/7q-, p53) | 320 | 异常免疫球蛋白血症综合诊断1 |
| 293 | +8 | 321 | 异常免疫球蛋白血症综合诊断2(含IgD+IgE) |
| 294 | 20q- | 322 | 血清蛋白电泳检验 |
| 295 | p53 | 323 | 血清免疫固定电泳(IgD+IgE) |
| 296 | -5/5q- | 324 | 血清游离轻链K、 λ |
| 297 | -7/7q- | 325 | 尿游离轻链 |
| 298 | -Y | 326 | MM诊断套餐1 |
| 299 | MDS-髓系血液疾病34种高频基因筛查 | 327 | MM诊断套餐2 |
| 300 | MDS-髓系血液疾病67种基因突变 | 328 | ATM |
| 301 | JAK2 Exon12-15基因突变 | 329 | D13S25 |
| 302 | MDS甲基化基因突变(DNMT3A、TET2、IDH1、IDH2、EZH2、ASXL1) | 330 | RB1 |
| 303 | DNMT3A基因突变 | 331 | D12Z3 |
| 304 | SF3B1基因突变检测 | 332 | 6q21 |

| | | | |
|-----|---------------------------|-----|---------------------------------------|
| 305 | SRSF2基因突变 | 333 | CLL-FISH套餐 (ATM、P53、D13S25、RB1、D12Z3) |
| 306 | D13S319 | 334 | IGVH突变检测 |
| 307 | 1q21 | 335 | IGH 重排 |
| 308 | IGH重排 | 336 | IGH/CCND1 |
| 309 | IGH/FGFR3t (4;14) | 337 | IGH/MYC |
| 310 | IGH/MAFt (14;16) | 338 | AP12/MALT1 |
| 311 | IGH/MAFBt (14;20) | 339 | MALT1 重排 |
| 312 | IGH/CCND1t (11;14) | 340 | BCL-2 重排 |
| 313 | IGH/CCND3t (6;14) | 341 | BCL-6 重排 |
| 314 | CD138磁珠 | 342 | IGH/BCL-2 |
| 315 | 多发性骨髓瘤MM FISH套餐 | 343 | MYC 重排 |
| 316 | MYD88基因L265P突变检测 | 344 | CCND1 重排 |
| 317 | CXCR4基因突变检测 | 345 | Ig基因重排检测 (片段分析) |
| 318 | 多发性骨髓瘤 (MM) 二代测序30种基因突变检测 | 346 | TCR基因重排检测 |
| 347 | BCL-1/JH基因重排 | 375 | 儿童营养 |
| 348 | BCL-2/JH基因重排 | 376 | 易栓症检测 |
| 349 | ZAP-70抗原检测 | 377 | 脑脊液寡克隆区带全套检测 |
| 350 | 免疫固定电泳 | 378 | 寡克隆带 (血清和脑脊液寡克隆电泳分析、IgG指数) |
| 351 | T淋巴细胞亚群测定 (CD3、CD4、CD8) | 379 | 串联质谱遗传代谢病筛查 |
| 352 | HOX11基因突变定性 | 380 | ALDH2基因检测 |
| 353 | ETV6/PDGFRB定性 | 381 | 脊髓性肌萎缩 (SMA) 基因检测 |
| 354 | MYD88基因突变检测 | 382 | 假肥大型肌营养不良 (DMD) 基因检测 |
| 355 | 溶贫筛查九项 | 383 | 结直肠癌基因检测 |
| 356 | 异常免疫球蛋白血症综合诊断套餐 (M蛋白等) | 384 | 家族性地中海热基因检测 |
| 357 | 网织红细胞计数 (Ret) | 385 | Friedreich 共济失调 (FRDA) 基因动态突变检测 |
| 358 | 血清免疫固定电泳 (IgE+IgD) | 386 | 亨廷顿病 (HD) 基因动态突变检测 |
| 359 | 外周血染色体核型分析 (400带) | 387 | 脊髓小脑共济失调 (SCA) 基因动态突变检测 |
| 360 | 尿本周蛋白电泳 | 388 | 肯尼迪病 (KD) 基因动态突变检测 |
| 361 | 关爱健康A1: 肿瘤套餐 | 389 | 强直性肌营养不良 (DM) 基因动态突变检测 |
| 362 | 关爱健康A2: 心脑血管疾病套餐 | 390 | 副肿瘤14项抗体检测/套餐Hu |
| 363 | 关爱健康A3: 女性肿瘤套餐 | 391 | 细胞色素P450酶系统相关的基因 |
| 364 | 套餐1: 肿瘤男性套餐 | 392 | MELAS综合征基因检测项目 |

| | | | |
|-----|--|-----|---------------------------|
| 365 | 套餐1: 肿瘤女性套餐 | 393 | 遗传病基因Panel检测项目 |
| 366 | 套餐2: 肿瘤全面套餐 | 394 | 抗磷脂酶A2受体抗体 (PLA2R) |
| 367 | 套餐3: 心脑血管及用药指导套餐 | 395 | CYP19A1基因测序 |
| 368 | 套餐4: 代谢营养套餐 | 396 | SRY基因检测 |
| 369 | 套餐5: 养生密码套餐 | 397 | Prader Willi 综合征及天使综合征基因 |
| 370 | 套餐6: 精神消化套餐 | 398 | 软骨不全基因测序 |
| 371 | 新经典升级套餐 | 399 | 先天性肾上腺皮质增生症基因包 |
| 372 | 高端尊享套餐 | 400 | 肝豆状核变性基因测序 (ATP7B、ATP7A) |
| 373 | 全基因检测 | 401 | 雄激素不敏感综合征AR基因测序 |
| 374 | 儿童安全用药 | 402 | 全外显子家系检测 |
| 403 | 性发育异常相关基因检测 | 426 | 亨廷顿舞蹈症HTT基因片段分析 |
| 404 | 癫痫相关基因检测 | 427 | 奥卡西平血药浓度 (奥卡西平及10-羟基卡马西平) |
| 405 | 矮小相关基因检测 | 428 | 外周血CD34细胞数量检测 (CD34+细胞计数) |
| 406 | 全基因组家系检测 | 429 | Ph-like-ALL检测套餐 |
| 407 | PLT相关抗体检测 | 430 | 13基因 (肠癌CtDNA) |
| 408 | sCD25 | 431 | 21基因 (肺癌CtDNA) |
| 409 | Adams13活性检测 | 432 | 28基因 (乳腺癌CtDNA) |
| 410 | 脑脊液寡克隆区带分析 (多发性硬化等脱髓鞘疾病) ——寡克隆区带 (OCB) 5项 | 433 | GSTP1 (铂类) |
| 411 | 自身免疫性脑炎12项 | 434 | 自身免疫性脑炎13项 |
| 412 | 副瘤综合征/脑炎/小脑变性14项 (Hu、Yo、Ri、CV2(CRMP5)、Ma1、Ma2、Amphiphysin、SOX1、Tr(DNER)、Zic4、GAD65、PKC γ 、Recoverin、Titin 抗体) | 435 | 自身免疫性脑炎14项 |
| 413 | 中枢神经系统脱髓鞘病含视神经脊髓炎谱系疾病 (AQP4抗体、MOG、MBP等) | 436 | BRCA1 (铂类) |
| 414 | 自身免疫性周围神经病 (24项) | 437 | TPMT (顺铂) |
| 415 | 自身免疫性自主神经病4项 | 438 | CYP1B1 (多西他赛, 紫杉醇) |
| 416 | 阿尔茨海默病蛋白五项 (A β 1-42、A β 42/40比值, t-Tau, p-Tau、神经丝轻链蛋白NFL) | 439 | GSTP1 (蒽环类或紫杉类) |
| 417 | 神经肌肉疾病谱含重症肌无力 (9项: AChR、MuSK、LRP4、RyR、Titin、横纹肌 (骨骼肌、心肌)、SOX-1、VGCC) | 440 | GSTM1 (蒽环类或紫杉类) |
| 418 | 帕金森病相关基因及易感性基因 (SNC A、PRKN、PARK2等20+3项) 41基因 | 441 | CDA (吉西他滨) |

| | | | |
|-----|--|-----|--|
| 419 | 阿尔茨海默病基因 (PSEN1、PSEN2、APP)、风险基因 (APOE分型) | 442 | 人类EGFR基因突变检测 |
| 420 | 遗传性脑血管病相关基因 (NOTCH3等27个) | 443 | 人类KRAS基因突变检测 |
| 421 | 脊髓小脑性共济失调基因检测 | 444 | 人类NRAS基因突变检测 |
| 422 | 肝豆状核变性 (Wilson症) ATP7B基因测序 | 445 | ERCC1 (铂类) |
| 423 | 癫痫相关基因测序 (142个) | 446 | XRCC1 (铂类) |
| 424 | 人粪便SDC2甲基化检测 | 447 | 聚利巴韦林, 博赛泼维, 特拉匹韦乙二醇干扰素 α (IL28B-1HCV型) |
| 425 | 肿瘤相关物质 | 448 | CYP2D6多态性 (氟哌啶醇、阿立哌唑、利培酮、奋乃静、硫利达嗪、托莫西汀) |
| 449 | 缬沙坦、厄贝沙坦、氯沙坦 (CYP2C9多态性) | 478 | 吗啡 (UGT2B7) |
| 450 | 艾美拉唑、奥美拉唑、泮托拉唑、雷贝拉唑、伏立康唑 (CYP2C19多态性) | 479 | 吗啡 (OPRM1) |
| 451 | 老年痴呆症风险预测 (APOE) | 480 | 芬太尼、舒芬太尼、阿芬太尼 (CYP3A4) |
| 452 | 24小时尿儿茶酚胺三项 | 482 | 血儿茶酚胺五项 |
| 453 | 24小时尿儿茶酚胺五项 | 483 | 儿茶酚胺谱7项 (E、NE、DA、NMN、MN、HVA、VMA) |
| 454 | 随机尿儿茶酚胺三项 | 484 | 丙氨酸 (质谱法) |
| 455 | 随机尿儿茶酚胺五项 | 485 | 赖氨酸 (质谱法) |
| 456 | 犬尿氨酸 (质谱法) | 486 | 缬氨酸 (质谱法) |
| 457 | 精氨酸 (质谱法) | 487 | 2-氨基丁酸 (质谱法) |
| 458 | 苯丙氨酸 (质谱法) | 488 | 3-氨基异丁酸 (质谱法) |
| 459 | 酪氨酸 (质谱法) | 489 | β -丙氨酸 (质谱法) |
| 460 | α -氨基己二酸 (质谱法) | 490 | 鸟氨酸 (质谱法) |
| 461 | 苏氨酸 (质谱法) | 491 | 瓜氨酸 (质谱法) |
| 462 | 同型精氨酸 (质谱法) | 492 | γ -氨基丁酸 (质谱法) |
| 463 | 异亮氨酸 (质谱法) | 493 | 脯氨酸 (质谱法) |
| 464 | 谷氨酸 (质谱法) | 494 | 组氨酸 (质谱法) |
| 465 | 同型脯氨酸 (质谱法) | 495 | 天门冬氨酸 (质谱法) |
| 466 | 甘氨酸 (质谱法) | 496 | 色氨酸 (质谱法) |
| 467 | 羟基脯氨酸 (质谱法) | 497 | 亮氨酸 (质谱法) |
| 468 | 3-甲基组氨酸 (质谱法) | 498 | 丝氨酸 (质谱法) |
| 469 | 肌肽 (质谱法) | 500 | 6-氨基己酸 (质谱法) |
| 470 | 别异亮氨酸 (质谱法) | 501 | 肌氨酸 (质谱法) |
| 471 | 人类BRAF基因突变检测 | 502 | 谷氨酰胺 (质谱法) |
| 472 | PDGFR- α (伊马替尼、舒尼替尼) | 503 | 同型瓜氨酸 (质谱法) |

| | | | |
|-----|-----------------|-----|----------------------|
| 473 | T、B、NK 免疫细胞初级监测 | 504 | TORCH核酸检测 |
| 474 | 淋巴细胞亚群测定 | 505 | 细胞DNA定量检测 |
| 475 | 宫颈癌二项检测 | 506 | 宫颈癌四项检测 |
| 476 | 宫颈癌三项检测 | 507 | Nup98/HOXD13融合基因定性检测 |
| 477 | AML预后24种基因突变 | 508 | TP53基因检测 |
| 509 | ASXL1基因检测 | 539 | U2AF1基因检测 |
| 510 | BCOR基因检测 | 540 | WT1基因检测 |
| 511 | CEBPA基因检测 | 541 | ZRSR2基因检测 |
| 512 | DNMT3A基因检测 | 542 | PTEN基因检测 |
| 513 | EZH2基因检测 | 543 | dupMLL基因检测 |
| 514 | FLT3基因检测 | 544 | 髓系血液疾病74种基因突变 |
| 515 | IDH1基因检测 | 545 | BCORL1基因检测 |
| 516 | IDH2基因检测 | 546 | CALR基因检测 |
| 517 | KIT基因检测 | 547 | CBL基因检测 |
| 518 | KRAS基因检测 | 548 | CEBPA基因检测 |
| 519 | NPM1基因检测 | 549 | CSF3R基因检测 |
| 520 | NRAS基因检测 | 550 | DNMT3A基因检测 |
| 521 | RUNX1基因检测 | 551 | ETV6基因检测 |
| 522 | SF3B1基因检测 | 552 | ETNK1基因检测 |
| 523 | PHF6基因检测 | 553 | EZH2基因检测 |
| 524 | STAG2基因检测 | 554 | JAK2基因检测 |
| 525 | SRSF2基因检测 | 555 | MPL基因检测 |
| 526 | TET2基因检测 | 556 | NF1基因检测 |
| 527 | PIGA基因检测 | 557 | PTPN11基因检测 |
| 528 | RUNX1基因检测 | 558 | SETBP1基因检测 |
| 529 | SF3B1基因检测 | 559 | SH2B3基因检测 |
| 530 | ABL1基因检测 | 560 | SRP72基因检测 |
| 531 | JAK3基因检测 | 561 | DDX41基因检测 |
| 532 | ANKRD26基因检测 | 562 | GATA2基因检测 |
| 533 | CUX1基因检测 | 563 | GATA1基因检测 |
| 534 | NFE2基因检测 | 564 | PPM1D基因检测 |
| 535 | GSKIP基因检测 | 565 | SAMD9L基因检测 |
| 536 | SAMD9基因检测 | 566 | STAT3基因检测 |

| | | | |
|-----|-----------------------------|-----|--|
| 537 | JAK1基因检测 | 567 | NOTCH1基因检测 |
| 538 | PDGFRA基因检测 | 568 | SUZ12基因检测 |
| 569 | ATM基因检测 | 596 | BRAF基因检测 |
| 570 | CSMD1基因检测 | 597 | EP300基因检测 |
| 571 | GNAS基因检测 | 598 | IKZF1基因检测 |
| 572 | RAD21基因检测 | 599 | SF1基因检测 |
| 573 | SF3A1基因检测 | 600 | SMC1A基因检测 |
| 574 | SMC3基因检测 | 601 | UZAF2基因检测 |
| 575 | ASXL2基因检测 | 602 | ZBTB7A基因检测 |
| 576 | SETD2基因检测 | 603 | ATRX基因检测 |
| 577 | KDM6A基因检测 | 604 | USHZA基因检测 |
| 578 | MED12基因检测 | 605 | TCF3/PBX1基因检测 |
| 579 | ALL15种常见融合基因筛查 | 606 | TEL/ ABL1基因检测 |
| 580 | MLL/AFX基因检测 | 607 | SIL/TAL1基因检测 |
| 581 | MLL/AF1P基因检测 | 608 | BCR/ABL (p190) 基因检测 |
| 582 | MLL/AF4基因检测 | 609 | E2A/HLF基因检测 |
| 583 | MLL/AF6基因检测 | 610 | HOX11基因检测 |
| 584 | MLL/ENL基因检测 | 611 | IGH重排阳性套餐 (IGH/MAFt (14;16)) IGH/MAFBt (14;20) IGH/CCND1 t (11;14) IGH/FGFR3 t (4;14) IGH/CCND3 t (6;14) CD138磁珠富集) |
| 585 | TEL/AML1基因检测 | 612 | 血液肿瘤全景式基因检测 |
| 586 | dupMLL基因检测 | 613 | 单项基因已知突变检测 |
| 587 | TLS/ERG基因检测 | 614 | DNMT3A基因已知突变 |
| 588 | BCOR基因已知突变 | 615 | ASXL1基因已知突变 |
| 589 | 乳腺癌95基因突变检测 (ctDNA) | 616 | TET2基因已知突变 |
| 590 | 结直肠癌94基因突变检测 (ctDNA) | 617 | WT1基因已知突变 |
| 591 | 甲状腺癌80基因突变检测 (ctDNA) | 618 | KRAS基因已知突变 |
| 592 | 妇科肿瘤97基因突变检测 (ctDNA) | 619 | CSF3R基因已知突变 |
| 593 | 泌尿肿瘤107基因突变检测 (ctDNA) | 620 | TP53基因已知突变 |
| 594 | 消化道肿瘤123基因突变检测 (ctDNA)) | 621 | RUNX1基因已知突变 |
| 595 | 乳腺癌95基因突变检测 (ctDNA) | 623 | STAG2已知突变 |
| 624 | 实体瘤169综合基因检测 (血液) | 642 | 实体瘤611全景基因检测动态检测 (血液) |

| | | | |
|-----|------------------|-----|---------------------|
| 625 | 实体瘤611全景基因检测(血液) | 643 | 免疫力套餐 |
| 626 | P53抑癌基因 | 644 | 美容护肤营养12项 |
| 627 | BRCA+ | 645 | 新经典升级套餐 |
| 628 | 全基因检测 | 646 | BRCA遗传性乳腺癌、卵巢癌基因检测 |
| 629 | 脑脊液寡克隆全套 | 647 | 中枢神经脱髓鞘3项 |
| 630 | 自身免疫性脑炎6项 | 648 | 中枢神经脱髓鞘6项 |
| 631 | 自身免疫性脑炎12项 | 649 | 神经节苷脂25项抗体检测 |
| 632 | 自身免疫性脑炎18项 | 650 | 周围神经病30项抗体检测 |
| 633 | 副肿瘤综合征抗体14项 | 651 | 重症肌无力9项抗体检测 |
| 634 | 副肿瘤综合征抗体17项 | 652 | 中枢神经脱髓鞘3项 |
| 635 | 小脑炎抗体谱23项 | 653 | 中枢神经脱髓鞘6项 |
| 636 | 血小板无力症 | 654 | 尿液有机酸分析 |
| 637 | 精子DNA碎片指数(DFI) | 655 | PML/RAR(Bcr1)定量 |
| 638 | C-kit基因突变检测 | 656 | TPMT基因分型(4SNPs、SNE) |
| 639 | SRY基因片段分析(CE) | 657 | 他克莫司/普乐可复(质谱法) |
| 640 | PML/RAR(Bcr2)定量 | / | / |
| 641 | PML/RAR(Bcr3)定量 | / | / |