

## Recomendaciones de Codificación CPT para 2006

Estas recomendaciones de cambio, adición o revisión de codificación para nuestros códigos para el 2006 están hechas con base en información proveniente de las instrucciones CPT y AMA 2006. Todas las recomendaciones están sujetas a cambio en cualquier momento. Es responsabilidad del cliente verificar la exactitud de estos códigos y asignar valores con base en el reembolso correspondiente a su área.

Si tiene dudas, refiérase al Manual de Terminología Procedimental (CPT) publicado por la American Medical Association. Para verificación de reembolsos o solución de preguntas respecto al empleo de códigos CPT, comuníquese con el corredor local de Medicare. Si tiene preguntas respecto a los cambios de codificación CPT para los paneles personalizados, comuníquese con Servicio al Cliente al 800-421-4449.

\*Los cambios se destacan en **negrita**.

CÓDIGO	NOMBRE	CÓDIGOS CPT 2005	CÓDIGOS CPT 2006
1410	Acetilcolina, Receptores Autoacs. Fijadores	84238	<b>83519</b>
1412	Acetilcolina, Receptores Autoacs. Bloqueadores	84238	<b>83519</b>
1413	Acetilcolina, Receptores Autoacs. Moduladores	84238	<b>83519</b>
1518	Alfa-1-Antitripsina Estudio Fetal de Deficiencia	83891, 83892x4, 83896x10, 83903x2, 83912	83891, 83892x4, <b>83908x10</b> , 83903x2, <b>83912x2</b>
1515	Alfa-1-Antitripsina GenotypR™	83891, 83892x4, 83896x10, 83903x2, 83912	83891, 83892x4, <b>83908x10</b> , 83903x2, <b>83912x2</b>
A48457	ALT-LDL GGE (Electroforesis en Gradiente de Gel)	83715 debería haber sido 83716	<b>83701</b>
4565	AmpliChip™ CYP450	83891, 83892, 83896x29, 83901x2, 83912	83891, 83892, <b>83900</b> , <b>88384</b>
1900	Apolipoproteína, Evaluación	82172x3	<b>82172x2</b> , <b>83695</b>
5206	Judíos Ashkenazi GenotypR™- Panel Portador	83891, 83892x2, 83896x31, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , <b>83914x31</b> , <b>83900</b> , <b>83901x16</b> , 83912
5216	Síndrome de Bloom GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , <b>83914</b> , <b>83898</b> , 83912
5217	Síndrome de Bloom GenotypR™-Diagóstico	83891, 83892x2, 83896, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , <b>83914</b> , <b>83898</b> , 83912
5218	Síndrome de Bloom GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , <b>83914</b> , <b>83898</b> , 83912
5991	Riesgo Cardiovascular Trombótico AssessR™	82172, 85246, 85384, 85420	<b>83695</b> , 85246, 85384, 85420
5226	Enfermedad de Canavan GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896x5, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , <b>83914x5</b> , <b>83900</b> , <b>83901</b> , 83912
5227	Enfermedad de Canavan GenotypR™-Diagnóstico	83891, 83892x2, 83896x5, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , <b>83914x5</b> , <b>83900</b> , <b>83901</b> , 83912
5228	Enfermedad de Canavan GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896x5, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , <b>83914x5</b> , <b>83900</b> , <b>83901</b> , 83912
1078	Enfermedad Celiaca GenotypR™	83891, 83894x2, 83896x5, 83901x2, 83912	83891, 83894x2, 83896x5, <b>83900</b> , 83912
1650	Disfunción Inmunocelular, Evaluación	85048, 86064, 86359, 86360, 88185x3	85048, <b>86355</b> , 86359, 86360, <b>88184</b> , <b>88185x2</b>
7230	Connexin 26 GenotypR™	83891, 83892x4, 83896x10, 83903x2, 83912	83891, 83892x4, <b>83908x10</b> , 83903x2, <b>83912x2</b>

**Cambios en Codificación CPT para 2006, página 2**

<b>CÓDIGO</b>	<b>NOMBRE</b>	<b>CÓDIGOS CPT 2005</b>	<b>CÓDIGOS CPT 2006</b>
3133	Péptido Cíclico Citrulinado	83520	86200
5355	Fibrosis Quística 40 GenotypR™: Portador	83890, 83892x2, 83896x40, 83901x2, 83912	83891, 83892, 83900, 83901x3, 83914x40, 83912
5356	Fibrosis Quística 70 GenotypR™: Portador	83890, 83892x2, 83896x70, 83901x2, 83912	83891, 83892x2, 83900, 83901x19, 83914x70, 83912
5357	Fibrosis Quística 70 GenotypR™: Diagnóstico	83890, 83892x2, 83896x70, 83901x2, 83912	83891, 83892x2, 83900, 83901x19, 83914x70, 83912
5358	Fibrosis Quística 70 GenotypR™: Estudio Fetal	83890, 83892x2, 83896x70, 83901x2, 83912	83891, 83892x2, 83900, 83901x19, 83914x70, 83912
1966	Factor V (Leiden) GenotypR™	83891, 83892x2, 83896x5, 83903, 83912	83891, 83892x2, 83908x5, 83903, 83912
5371	Factor II (Protrombina) GenotypR™	83891, 83892x2, 83896x5, 83903, 83912	83891, 83892x2, 83908x5, 83903, 83912
5236	Disautonomía Familiar GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x2, 83898, 83912
5237	Disautonomía Familiar GenotypR™-Diagnóstico	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x2, 83898, 83912
5238	Disautonomía Familiar GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x2, 83898, 83912
5246	Anemia Fanconi GrrpC GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x2, 83898, 83912
5247	Anemia Fanconi GrrpC GenotypR™-Diagnóstico	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x2, 83898, 83912
5248	Anemia Fanconi GrrpC GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x2, 83898, 83912
5363	X Frágil Estudio Fetal	83890, 83892x2, 83894x2, 83896, 83897, 83898, 83912	83891, 83892x2, 83894, 83896, 83897, 83898, 83909, 83912
5362	X Frágil GenotypR™	83890, 83894, 83898, 83912	83891, 83892x2, 83894, 83896, 83897, 83898, 83909, 83912
5256	Enfermedad de Gaucher GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896x8, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x8, 83900, 83901x2, 83912
5257	Enfermedad de Gaucher GenotypR™-Diagnóstico	83891, 83892x2, 83896x8, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x8, 83900, 83901x2, 83912
5258	Enfermedad de Gaucher GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896x8, 83901, 83912	83891, 83892, 83914x8, 83900, 83901x2, 83912
S48642	HDL GGE	83715 but should have been 83716	83701
5369	Hemocromatosis GenotypR™	83891, 83892x4, 83896x10, 83903x2, 83912	83891, 83892x4, 83908x10, 83903x2, 83912x2
8144	Hepatitis B Virus Mutante Núcleo/Prenúcleo DetectR	83890, 83892x2, 83894x2, 83898x2, 83912	83890, 83894, 83896, 83898x2, 83912
8134	Hepatitis B Virus GenotypR™	83890, 83898, 83904x6, 83912	83890, 83894, 83896, 83898x2, 83904x7, 83912
7420	HIV Phenoscript	87903, 87904x2	87903, 87904x6
7420NY	HIV Phenoscript-New York	87903, 87904x2	87903, 87904x5
1376	HLA-A DetectR™	83891, 83894, 83896x66, 83901, 83912	83891, 83894, 83896x66, 83900, 83912
1368	HLA-A, B, C DetectR™	83891, 83894x3, 83896x156, 83901x3, 83912	83891, 83894x3, 83896x156, 83900, 83901, 83912

**Cambios en Codificación CPT para 2006, página 3**

<b>CÓDIGO</b>	<b>NOMBRE</b>	<b>CÓDIGOS CPT 2005</b>	<b>CÓDIGOS CPT 2006</b>
1369	HLA-A, B, C, DR DetectR™	83891, 83894x4, 83896x199, 83901x4, 83912	83891, 83894x4, 83896x199, <b>83900, 83901x2, 83912</b>
1377	HLA-B DetectR™	83891, 83894, 83896x28, 83901, 83912	83891, 83894, 83896x28, <b>83900, 83912</b>
1364	HLA-B27 GenotypR™	83891, 83894, 83896x25, 83901, 83912	83891, 83894, 83896x25, <b>83900, 83912</b>
1378	HLA-C DetectR™	83891, 83894, 83896x62, 83901, 83912	83891, 83894, 83896x62, <b>83900, 83912</b>
1379	HLA-DR DetectR™	83891, 83894, 83896x43, 83901, 83912	83891, 83894, 83896x43, <b>83900, 83912</b>
5921	LDL (Lipoproteína de Baja Densidad) Subfracciones	82465, 83716	82465, <b>83701</b>
3446	Lipoproteína (a)	82172	<b>83695</b>
3445	Lipoproteína. Electroforesis	82465, 83715, 84478	82465, <b>83700, 84478</b>
S47985	Lipoproteína, Electroforesis en Líquido	83715x4 but should have been 83715 only once	<b>83700</b>
1671	Linfocitos, Enumeración Básica	85048, 86064, 86359, 86360	85048, <b>86355, 86359, 86360</b>
1668	Linfocitos, Enumeración Básica y Células NK	85048, 86064, 86359, 86360, 86379	85048, <b>86355, 86359, 86360, 86357</b>
1658	Linfocitos, Enumeración células T y B	85048, 86064, 86359	85048, <b>86355, 86359</b>
5365	Células Maternas, Contaminación (MCC) Detección Fetal / Sangre de Cordón	83894x2, 83901x4, 83912	<b>83891, 83900, 83901x3, 83909, 83912</b>
4562	MTHFR C677T/A1298C GenotypR™	83891, 83892x4, 83896x10, 83903x2, 83912	83891, 83892x4, <b>83908x10, 83903x2, 83912x2</b>
5266	Mucopolipidosis Tipo IV GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, <b>83892, 83914x2, 83898, 83912</b>
5267	Mucopolipidosis Tipo IV GenotypR™-Diagnóstico	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, <b>83892, 83914x2, 83898, 83912</b>
5268	Mucopolipidosis Tipo IV GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896x2, 83901, 83912	83891, <b>83892, 83914x2, 83898, 83912</b>
1025	Miastenia Gravis, Evaluación	84238, 86256	<b>83519, 86256</b>
1026	Miastenia Gravis, Evaluación Plus	84238x3, 86256	<b>83519x3, 86256</b>
1705	Narcolepsia EvaluatR™	83891, 83894x4, 83901x4, 83912	83891, 83894x4, <b>83900, 83901x2, 83912</b>
5422	Células Asesinas Naturales EvaluatR™	83519, 85048, 86379,	83519, 85048, <b>86357</b>
1872	Células Asesinas Naturales, Cuantificación	85048, 86379	85048, <b>86357</b>
5276	Enfermedad de Niemann-Pick GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896x4, 83901, 83912	83891, <b>83892, 83914x4, 83900, 83912</b>
5277	Enfermedad de Niemann-Pick GenotypR™-Diagnóstico	83891, 83892x2, 83896x4, 83901, 83912	83891, <b>83892, 83914x4, 83900, 83912</b>
5278	Enfermedad de Niemann-Pick GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896x4, 83901, 83912	83891, <b>83892, 83914x4, 83900, 83912</b>
S50671	NMR Lipo-Perfil	83716	<b>83701</b>
2363	Huevos y Parásitos: <i>Coccidia</i> , Evaluación	87015, 87206x3, 88313	87015, 87206x3, <b>87209</b>
2362	Huevos y Parásitos: Examen Completo con Evaluación de <i>Coccidia</i>	87177, 87206x3, 88313x2	87177, 87206x3, <b>87209x2</b>
2361	Huevos y Parásitos: Examen Rutinario	87177, 88313	87177, <b>87209</b>
5375	Plasminógeno Activador Inhibidor (PAI-1) GenotypR™	83891, 83892x2, 83896x5, 83903, 83912	83891, 83892x2, <b>83908x10, 83903, 83912</b>

**Cambios en Codificación CPT para 2006, página 4**

<b>CÓDIGO</b>	<b>NOMBRE</b>	<b>CÓDIGOS CPT 2005</b>	<b>CÓDIGOS CPT 2006</b>
RHV	HIV Phenoscript, Remisión	87903, 87904x2	87903, 87904x6
1013	Artritis Reumatoide EvaluatR™	83520, 86431x3	<b>86200</b> , 86431x3
4940	Sirolimus	80299	<b>80195</b>
5286	Enfermedad de Tay-Sachs GenotypR™-Portador	83891, 83892x2, 83896x7, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , 83914x7, 83900, <b>83901x2</b> , 83912
5287	Enfermedad de Tay-Sachs GenotypR™ Diagnóstico	83891, 83892x2, 83896x7, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , 83914x7, 83900, <b>83901x2</b> , 83912
5288	Enfermedad de Tay-Sachs GenotypR™-Estudio Fetal remite a MCC	83891, 83892x2, 83896x7, 83901, 83912	83891, <b>83892</b> , 83914x7, 83900, <b>83901x2</b> , 83912
5990	Riesgo Trombótico AssessR™	82172, 83090, 85384	83090, <b>83695</b> , 85384
5973	Riesgo Trombótico Evaluación 3	82172, 83090, 85300, 85301, 85302, 85303, 85305, 85306x2, 85307, 85384, 85410, 85420	83090, <b>83695</b> , 85300, 85301, 85302, 85303, 85305, 85306x2, 85307, 85384, 85410, 85420
5353	TPMT GenotypR™	83890, 83892x6, 83896x15, 83903x3, 83912	<b>83891</b> , 83892x6, <b>83908x15</b> , 83903x3, <b>83912x3</b>
S50365	Colesterol VAP	83716, 84478	<b>83701</b> , 84478