

検査内容変更のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。
この度、下記検査項目におきまして、解析対象となる変異遺伝子を追加し報告を開始したく
ご案内申し上げます。
健康と医療の未来に貢献すべく、より良い検査サービスのご提供に努めてまいります。
謹白

記

■ 実施日 2022年4月12日(火) ご報告分より

■ 変更項目

項目コード	検査項目
OE54 8	オンコマインDx Target TestマルチCDx (FFPE)
OE55 5	オンコマインDx Target TestマルチCDx (FF)
OE53 1	オンコマインDx Target Testマルチ研究用46遺伝子解析 (FFPE)
OE56 2	オンコマインDx Target Testマルチ研究用46遺伝子解析 (FF)

■ 変更内容

新たに44の変異遺伝子および融合遺伝子を解析対象として追加いたします。
追加される変異遺伝子および融合遺伝子の詳細は裏面をご参照ください。



【追加対象となる変異遺伝子（DNA）】

対象遺伝子	Exon No.	追加変異遺伝子	検査結果の取り扱い
EGFR	20	p.Ala763_Tyr764insPheGlnGluAla	分析的妥当性が未承認の項目（研究用） コンパニオン診断には 使用できません。
EGFR	20	p.Met766_Ala767insAlaSerVal	
EGFR	20	p.Ser768_Val769delinsIleLeu (COSM6984779)	
EGFR	20	p.Ser768_Val769delinsIleLeu (COSM85750)	
EGFR	20	p.Asp770delinsAsnAsnProHis	
EGFR	20	p.Asp770delinsGlyThrHis	
EGFR	20	p.Val769_Asp770insGlyGly	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771delinsAlaGlyHis	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771insHis	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771insGly	
EGFR	20	p.Ala763_Tyr764insTyrValMetAlaSerValAsp	
EGFR	20	p.Asn771delinsProHis	
EGFR	20	p.Asn771delinsGlyTyr	
EGFR	20	p.Asn771delinsGlyPhe	
EGFR	20	p.Asn771delinsSerThrHis	
EGFR	20	p.Asn771delinsSerHis	
EGFR	20	p.Asn771delinsLysHis	
EGFR	20	p.Val769_Asp770insAspLys ※	
EGFR	20	p.Asn771delinsLysGly	
EGFR	20	p.Asn771_Pro772insThr	
EGFR	20	p.Asn771_Pro772insVal	
EGFR	20	p.Asn771_Pro772insLeu	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771insAsnHis	
EGFR	20	p.Asn771_Pro772insHisHis	
EGFR	20	p.Asn771_Pro772insLeu	
EGFR	20	p.Val769_Asp770insAspAsnPro	
EGFR	20	p.Pro772_His773insHisProHisPro ※	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771insAsnProThrPro	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771insAsnProGly ※	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771insAsnProGly	
EGFR	20	p.Pro772_His773insGlyThr	
EGFR	20	p.Ser768_Val769insValAspAsnPro ※	
EGFR	20	p.His773delinsAsnProTyr	
EGFR	20	p.Asp770_Asn771insAsnProPro ※	
EGFR	20	p.His773delinsArgTyr	
EGFR	20	p.Asn771_Pro772insProHisVal	
ERBB2	20	p.Val777_Gly778insGlySerPro (COSM6865893)	
ERBB2	20	p.Val777_Gly778insGlySerPro (COSM303948)	

※ 繰り返し配列における挿入や欠失は、同じヌクレオチドやアミノ酸配列を生成するという点で機能的には同等であるにもかかわらず、複数の異なるバリエーションとして表記される場合があります。

【追加対象となる融合遺伝子（RNA）】

対象遺伝子	追加融合遺伝子	検査結果の取り扱い
RET	CCDC6-RET.C8R12	薬剤適応判定のための コンパニオン診断 《対象薬剤》 セルベルカチニブ
RET	KIF5B-RET.K16R12.COSF1230	
RET	KIF5B-RET.K18R12	
RET	KIF5B-RET.K23R11	
RET	KIF5B-RET.K23R11mid	
RET	KIF5B-RET.K24R10	