

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、検査内容の変更をご案内いたします。
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

■ 変更日

2024年3月1日（金）より

■ 対象項目

項目コード	検査項目
5999 7	RET遺伝子変異解析（甲状腺髄様癌）
R616 2	RETシングルサイト解析
6952 6	SNRPN遺伝子解析〔メチレーションPCR〕 プラダー・ウィリ症候群 アンジェルマン症候群
5871 4	PRRT2遺伝子変異解析
Y443 3	MECP2遺伝子（exon3, 4）変異解析
6236 9	ジストロフィンDNA
6207 0	福山型筋ジストロフィーDNA 挿入
6415 8	HTT遺伝子CAG反復配列解析
6416 5	アンドロゲンレセプター遺伝子CAG反復配列解析



● 総合検査案内 検査項目名称の変更

先天性遺伝子検査の項目名称につきまして、【遺伝子検査名+疾患名】の構成に変更いたします。

▼現新比較

項目コード	新	現
5999 7	RET遺伝子解析 (甲状腺髄様癌)	RET遺伝子変異解析 (甲状腺髄様癌)
R616 2	RET遺伝子シングルサイト解析 (甲状腺髄様癌)	RETシングルサイト解析
6952 6	SNRPN遺伝子解析 [メチレーションPCR] (ブラダー・ウィリ症候群 アンジェルマン症候群)	SNRPN遺伝子解析 [メチレーションPCR] ブラダー・ウィリ症候群 アンジェルマン症候群
5871 4	PRRT2遺伝子解析 (発作性運動誘発性舞蹈アテトーゼ)	PRRT2遺伝子変異解析
Y443 3	MECP2遺伝子解析 (レット症候群)	MECP2遺伝子 (exon3, 4) 変異解析
6236 9	ジストロフィン遺伝子解析 (デュシェンヌ型筋ジストロフィー ベッカー型筋ジストロフィー)	ジストロフィンDNA
6207 0	フクチン遺伝子DNA挿入 (福山型先天性筋ジストロフィー)	福山型筋ジストロフィーDNA 挿入
6415 8	HTT遺伝子CAG反復配列解析 (ハンチントン病)	HTT遺伝子CAG反復配列解析
6416 5	アンドロゲンレセプター遺伝子CAG反復配列解析 (球脊髄性筋萎縮症)	アンドロゲンレセプター遺伝子CAG反復配列解析