



№.2024-003 変更 2024年1月

# 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
64158	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)
R6162	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〕 (プラダー・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〕 プラダー・ウィリ症候群 アンジェルマン症候群
5871 4	PRRT2遺伝子解析 (発作性運動誘発性舞踏アテトーゼ)	PRRT2遺伝子変異解析
Y4433	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
62070	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
64158	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
64165	アンドロゲンレセプター遺伝子CAG反復配列解析 (球背髄性筋萎縮症)	アンドロゲンレセプター遺伝子CAG反復配列解析