



No.2024-028 新規 2024年5月

新規実施項目のお知らせ

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、新たな検査項目の受託開始について、下記の通りご案内いたします。 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

■ 受託開始日 2024 年 5 月 20 日(月) ご依頼分より

データインフォメーション TEL: 03-6837-6344

https://www.srl-group.co.jp/

■ 新規項目内容一覧

項目コード	検査項目 JLAC10	検体量 (mL)	容器	保存 (安定性)	所要 日数	実施料 判断料	検査 方法	基準値 (単位)	備考
OW53 8	甲状腺癌オンコマインDx TTマルチ2遺伝子CDx FF PE 8D002-9957-075-966	未染標本 スライド 5~10枚 厚さ 5 μ m	Z10 (t)	室温	6~11	8000 **2	次世代シー クエンス (NGS) 法		裏面参照
OW54 5	甲状腺癌オンコマインDx TTマルチ2遺伝子CDx(4 6)FFPE 8D002-9957-075-966								
OW55 2	曜日指定 甲状腺癌オンコマインDx TTマルチ2遺伝子CDx FF 8D002-9957-070-966	組織	ARR (r)	凍結					
OW56 O	曜日指定 甲状腺癌オンコマインDx TTマルチ2遺伝子CDx(46)FF	100mg							

※2:遺伝子関連・染色体検査判断料









SRL検査項目

● 甲状腺癌オンコマインD×TTマルチ2遺伝子CD×

本検査は甲状腺癌および甲状腺髄様癌に対して、承認薬剤に対応する遺伝子を次世代シークエンサーを用いて検出し、薬剤適応判定の補助を目的としたマルチプレックス検査です。

本検査はコンパニオン診断システムとして、RET融合遺伝子、RET遺伝子変異、BRAF遺伝子V600E変異の検出が可能であり、甲状腺癌および甲状腺髄様癌における抗悪性腫瘍剤の適応判定の補助が可能です。 ただし、コンパニオン診断以外の測定対象遺伝子については、研究目的での使用に限ります。

<対象遺伝子変異等と関連する医薬品および適応がん腫>

遺伝子変異等	がん腫	関連する医薬品		
RET融合遺伝子	 甲状腺癌	セルペルカチニブ		
BRAF遺伝子V600E変異	中水脉體	エンコラフェニブ及びビニメチニブ		
RET遺伝子変異	甲状腺髄様癌	セルペルカチニブ		

▼検査要項

▼検査要填						
	甲状腺癌オンコマインDxTTマルチ2遺伝子	甲状腺癌オンコマインDxTTマルチ2遺伝子				
検査項目名 検査項目名	CDx FFPE	CDx FF				
快宜坝日石	甲状腺癌オンコマインDxTTマルチ2遺伝子	甲状腺癌オンコマインDxTTマルチ2遺伝子				
	CDx (46) FFPE	CDx (46) FF				
 項目コード	0W53 8	OW55 2				
はロコーし	OW54 5	OW56 0				
検体量	未染標本スライド 5~10枚 厚さ5µm	組織 100mg				
容器	Z10 (t)	ARR (r)				
保存方法	室温	凍結				
所要日数	6~	11⊟				
検査方法	次世代シークエ	ンス (NGS) 法				
基準値(単位)						
や本中が炒	8000년					
検査実施料	性腫瘍組織検査)					
判断料	100点(遺伝子関連・染色体検査判断料)					
備考	がん組織から抽出したゲノムDNA・RNAにて、RET融合遺伝子、RET遺伝子変異、BRAF遺伝子 V600E変異を解析し、甲状腺癌および甲状腺髄様癌に対して別表の医薬品の適応判定の補助をすることを目的としております。また研究目的での使用に限り、薬事未承認の46遺伝子の解析結果をあわせてご報告いたします。検査に必要な腫瘍細胞の割合は30%以上です。未染標本スライド提出に際しての留意事項は総合検査案内の「容器の取り扱い方法」56ページをご参照ください。他項目との重複依頼は避けてください。本検査方法ではコンタミネーションの影響がより大きくなりますので、検体採取にあたっては取り扱いに充分ご注意ください。本検査をご依頼の際には、必ず核酸抽出項目(項目コードNo:M9514)も併せてご依頼ください。	がん組織から抽出したゲノムDNA・RNAにて、RET融合遺伝子、RET遺伝子変異、BRAF遺伝子V600E変異を解析し、甲状腺癌および甲状腺髄様癌に対して別表の医薬品の適応判定の補助をすることを目的としております。また研究目的での使用に限り、薬事未承認の46遺伝子の解析結果をあわせてご報告いたします。受託可能日は月~金曜日です。材料は腫瘍部位が含有されていることを確認のうえ、ご提出ください。他項目との重複依頼は避けてください。本検査方法ではコンタミネーションの影響がより大きくなりますので、検体採取にあたっては取り扱いに充分ご注意ください。本検査をご依頼の際には、必ず核酸抽出項目(項目コードNo:M961 O)も併せてご依頼ください。				
	&1	&1				

●参考文献

Meenakshi M, et al: PLOS ONE12(8):e0181968, 2017. (検査方法参考文献)

今回の新規項目受託開始に伴い、下記項目の受託を中止させていただきます。

項目コード	項目名	最終受託予定日
0L73 0	オンコマインDxTTマルチCDx (甲状腺癌) FFPE	
OL85 0 オンコマインDxTTマルチCDx(甲状腺癌) FF		2024年 6月14日 (金) ご依頼分まで
OL79 3 オンコマインDxTTマルチ研究用 (甲状腺癌) FFPE		
OL91 6	オンコマインDxTTマルチ研究用(甲状腺癌) FF	