

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、検査項目名と総合検査案内記載事項の変更に
ついてご案内いたします。
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

■ 実施日 2025年2月28日（金）ご報告分より

■ 対象項目

項目コード (旧項目コード)	検査項目
08547 6 (8547 6)	myChoice 診断システム



■ 変更内容

myChoice診断システムはこれまで卵巣癌を対象としていましたが、乳癌が保険適用追加となったことに伴いmyChoice診断システム（乳癌）の新規導入いたします。
これに伴い、下記について変更をいたします。

①対象疾患を明確にするために、検査項目名を変更させていただきます。

変更内容	新	現
検査項目名	myChoice診断システム（卵巣癌）	myChoice診断システム

②記載内容を変更させていただきます。変更箇所を抜粋して下記に記載いたします。

変更内容	新	現
総合検査案内 備考欄	削除いたします	卵巣癌を対象としています。
総合検査案内 欄外記載事項	<p>●myChoice診断システムとは</p> <p>腫瘍組織から抽出したゲノムDNA中のゲノム不安定性の状態（GIS）およびBRCA1/2遺伝子変異の評価により相同組換え修復欠損（Homologous Recombination Deficiency：HRD）を検出し、特定医薬品の適応を判定するための補助に用いられるコンパニオン診断です。</p>	<p>●myChoice診断システムとは</p> <p>腫瘍組織から抽出したゲノムDNA中のゲノム不安定性状態（GIS）の評価により相同組換え修復欠損（Homologous Recombination Deficiency：HRD）およびBRCA1、BRCA2遺伝子変異を検出し、ニラパリブ、オラパリブの単剤投与、又はオラパリブとベバシズマブとの併用投与の卵巣癌患者への適応を判定するための補助に用いられるコンパニオン診断です。オラパリブの単剤投与における適応の判定は、BRCA1、BRCA2遺伝子変異の結果のみに基づいて行ってください。</p>
	<p>● myChoice診断システムのご依頼に際して</p> <p>①検査の目的や限界について説明されたうえで、被検者の文書による同意が得られていることを確認させていただくため、チェックをお願いいたします。</p> <p>②匿名化された個人情報の一部は、本検査の測定・解析機関であるMyriad Genetic Laboratories, Inc.（米国）によりBRCA1/2遺伝子検査の品質を向上するために用いられることがあります。</p> <p>③関連学会等からのお知らせをご確認ください。よろしくお願いいたします。</p>	<p>● myChoice診断システムのご依頼に際して</p> <p>①個人情報の保護のため、被検者の氏名は匿名化し、「匿名符号」欄にご記入ください。</p> <p>②検査の目的や限界、BRCA1/2遺伝子の意義が説明されたうえで、被検者の文書による同意が得られていることを確認させていただくため、チェックをお願いいたします。</p> <p>③検査結果のお問い合わせにつきましても、匿名符号でお願いいたします。</p> <p>④匿名化された個人情報の一部は、本検査の測定・解析機関であるMyriad Genetic Laboratories, Inc.（米国）によりBRCA1/2遺伝子検査の品質を向上するために用いられることがあります。</p> <p>⑤関連学会等からのお知らせをご確認ください。よろしくお願いいたします。</p>

※検査内容に変更はありません。