

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、ヘムサイト解析プログラムにおけるデータベースを造血器腫瘍ゲノム検査ガイドライン2023年度版、及びMitelman Database2025年版へアップデートいたします。

本アップデートに伴う報告内容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

■ 変更日 2026年3月17日(火) 報告分より

■ 対象項目

項目コード (旧項目コード)	項目名
OOL94 6 (OL94 8)	ヘムサイト (造血器腫瘍遺伝子パネル)

■ 変更内容 (報告書)

1) 体細胞における報告対象遺伝子名の変更

改訂箇所	新	現
DNA解析 SNV/Indel、構造異常の遺伝子	<i>TENT5C</i>	<i>FAM46C</i>
RNA解析 融合遺伝子、構造異常の遺伝子	<i>MRTFA</i> 、 <i>AFDN</i>	<i>MKL1</i> 、 <i>MLLT4</i>

2) 生殖細胞における報告対象遺伝子における変更

改訂箇所	新	現
報告対象遺伝子数	68	62
追加遺伝子(9種類)	<i>ERG</i> 、 <i>ITK</i> 、 <i>KIT</i> 、 <i>MECOM</i> 、 <i>NRAS</i> 、 <i>PIK3CD</i> 、 <i>PIK3R1</i> 、 <i>TET2</i> 、 <i>SMARCA4</i>	—
削除遺伝子(3種類)	右記対象遺伝子を削除	<i>ARID5B</i> 、 <i>PDS5B</i> 、 <i>RPL10</i>

