

検査受託中止及び新規検査受託のご案内

謹啓 時下益々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、下記に掲げる検査項目におきまして、検査受託の中止および新たに受託を開始させていただきますのでご案内申し上げます。

何卒、ご了承賜りますようお願い申し上げます。

敬白

記

＜検査受託中止＞

■最終受付日 平成 25年 8月17日(土)ご依頼分をもって受託中止

■検査項目

案内書 掲載頁	項目コード 統一コード	検査項目	備考
120	2780	HPV-PCR (ハイリスクタイプ)	リアルタイムPCR法によるHPV-DNA簡易ジェノタイプ判定の新規受託開始に伴う中止

＜新規検査受託＞

■実施日 平成 25年 8月19日(月)ご依頼分より

■検査項目

項目コード 統一コード	検査項目	判断料 実施料	採取量 必要量	採取容器 提出容器	保存	検査方法	基準値	所要日数	備考
2789	HPV-DNA 簡易ジェノタイプ 判定	微生物 360点 ^{*1}	子宮頸部 擦過細胞	専用容器 77	冷蔵	リアルタイム PCR法	16型 : 陰性 18型 : 陰性 その他ハイリスク : 陰性 ^{*2}	3～6日	

*1: 子宮頸部細胞診の結果、ASC-US(意義不明異型扁平上皮)と判定された患者に対してHPV検査を行った場合に限り、「HPV核酸検出(簡易ジェノタイプ判定)」を算定できます。

*2: 14種類のハイリスク型HPVを検出します。検出可能な型は、16、18、31、33、35、39、45、51、52、56、58、59、68型および66型です。16型と18型の型判定は可能ですが、その他ハイリスクの12種類の型判定はできません。

ご不明な点等ございましたら貴院担当もしくは当社インフォメーションまでお申し付けください。

■ 相 関

○ヒトパピローマウイルス(HPV)

HPV n=1918		現法	
		陽性	陰性
新法	陽性	585	27
	陰性	122	1184
一致率		92.2%(1769/1918)	

(メーカー検討データより抜粋)

* 新法については、16型、18型、その他ハイリスク型の結果を統合しております。

■ 解 説

本検査は、現法のPCRからリアルタイムPCR法へと試薬が改良され、従来の13種類に66型を加えた14種類のハイリスクHPV(16、18、31、33、35、39、45、51、52、56、58、59、66、68型)を一括検出します。特にリスクが高く、HPVワクチンの予防対象である16型と18型の型判定が可能であり、子宮頸がんに進展するリスクの層別化に有用であると考えられています。