

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。

平素は格別のご愛顧を賜わり、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、マイコプラズマ核酸検出の測定方法を LAMP 法から PCR (QProbe 法)に変更させていただきます。新法は原因菌、薬剤耐性を正確に把握でき、抗菌薬の適切な投薬治療実施において有用性が高い測定法となります。

また、喀痰での受託も開始いたしますので、下記のとおりご案内申し上げます。

敬白

記

■変更日 令和7年1月6日(月)受付分より

■変更内容

検査項目	変更箇所	新	旧	検査案内掲載頁
マイコプラズマ核酸検出	項目名称	マイコプラズマ・ ^{注1)} ニューモニエ核酸検出	マイコプラズマ核酸検出	p144
	項目コード 材料・容器	2253 鼻咽頭・咽頭拭い液 46a, 46b 2254 喀痰 27A, 27B	3272 鼻咽頭・咽頭拭い液 46a, 46b	
	検査方法	PCR (QProbe 法)	LAMP 法	
	所要日数	2~5 日	3~5 日	
	報告形態	検出せず/ 野生型/変異型/ ^{注2)} 判定不能	検出せず/陽性	

注1) レセプト名称は「マイコプラズマ核酸検出」となります。

注2) マイコプラズマ・ニューモニエの 23S rRNA 遺伝子の 2063 位、2064 位、2067 位のいずれかに変異があった場合に、「変異型」でご報告します(変異型の判別はできません)。

- A2063G、A2064G 以外の変異については、検出性能確認ができておりません。
- 2067 位の変異(A2067G)については、「検出せず」と判定する場合があります。
- 2617 位の変異については、解析領域外にあるため「野生型」と判定します。

■相 関

(試薬添付文書データ)

咽頭(鼻咽頭)拭い液		旧 法	
		陽性	陰性
新 法	陽性	87 [※]	0
	陰性	0	95
	全一致率	100% (182/182)	

※陽性 87 例の内、42 例は鼻咽頭拭い液

以上

*お問合せ先：029-837-2721 総合インフォメーション
2024-A-056