

2022年6月23日

## 新規受託項目のお知らせ

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご愛顧を賜り厚くお礼申し上げます。

この度、下記の検査項目を新たに受託開始させていただくことになりましたので、ご案内申し上げます。

今後も弊社では皆様方のご要望にお応えできるよう、検査内容を充実させて参りますので、何卒お引き立ての程、宜しく願い申し上げます。

敬白

記

### 【新規受託項目】

コードNo.	検査項目名
13748 (従来システム 6206)	腔トリコモナス及びマイコプラズマ・ジェニタリウム /リアルタイムPCR

腔トリコモナス(Trichomonas vaginalis:TV)は世界で最も感染者数の多い性感染症の原因であり、男性では尿道炎、女性では腔内のかゆみやただれを引き起こす原虫です。診断に有用とされている培養法では結果を得るまでに1週間程度を要することから、TV症に対する高感度かつ迅速な確定診断法の確立が強く望まれていました。

また、マイコプラズマ・ジェニタリウム(Mycoplasma genitalium:MG)は尿道炎、子宮頸管炎や骨盤内炎症性疾患を引き起こす細菌ですが、合成培地での培養が困難なこともあり、菌の存在を確認できる簡便な診断方法の確立が求められていました。

この度、TV及びMGの核酸を同時検出する本検査が、TV感染又はMG感染の診断補助及び治療効果判定を目的として保険適用されましたので受託を開始いたします。

【開始時期】2022年7月11日(月) ご依頼分より

尚、詳細につきましては、営業担当者またはインフォメーションまでお問い合わせ下さい。

## 【受託要領】

コード No. (括弧内は 従来システムコード)	〈親〉13748 (6206) TV・MG/PCR	
	〈子〉23044 (6207)	脛トリコモナス
	〈子〉23045 (6208)	M・ジェニタリウム
検体量	膣擦過物 または 子宮頸部擦過物	尿(初尿) 5mL
採取容器	37a	37b
保存方法	室温〈開封厳禁〉	
検査方法	リアルタイムPCR	
基準範囲	陰性	
単位	なし	
所要日数	4～6日	
報告範囲	陰性、陽性	
検査実施料/判断料	350点 / 微生物学的検査 150点	
	脛トリコモナス核酸及びマイコプラズマ・ジェニタリウム同時核酸検出は、リアルタイムPCR法により、脛トリコモナス感染症を疑う患者であって、鏡検が陰性又は実施できないもの若しくはマイコプラズマ・ジェニタリウム感染症を疑う患者に対して治療法選択のために実施した場合及び脛トリコモナス感染症又はマイコプラズマ・ジェニタリウム感染症の患者に対して治療効果判定のために実施した場合に算定する。	
備考	専用容器以外では検査できません。 淋菌及びクラミジア・トラコマチス/リアルタイムPCRとの同時依頼はできませんので、別途単独検体にてご提出ください。	

## 《参考文献》

Higuchi, R. et al. :Biotechnology(NY) 10, 413～417, 1992.

Heid, C. A. et al. :Genome Research 6, 986～994, 1996.

Longo, M. C. et al. :Gene 93, 125～128, 1990.

以上