

謹啓 時下益々ご清祥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、厚く御礼申し上げます。
さて、下記項目におきまして、全自動遺伝子解析装置GENECUBEを用いたQProbe
法の受託を開始いたしますので取り急ぎご案内申し上げます。
弊社では皆様のご要望にお応えすべく、今後とも検査の新規拡大に努めてまいります。

敬具

記

■ 対象項目

- ・マイコプラズマ・ニューモニエ核酸同定
- ・百日咳菌核酸同定

■ 受託開始日

2026 (R 8) 年 9 月 1 日 (火) ご依頼分より

マイコプラズマ・ニューモニエ核酸同定

■ 受託要領

	新	現:ご参考
項目コード	9297	9162
項目名称	マイコ核酸同定	マイコ核酸同定LAMP
検査材料	咽頭ぬぐい液 又は 鼻咽頭ぬぐい液	同左
保存方法	凍結	同左
所要日数	2～5日	2～3日
検査方法	QProbe法	LAMP法
基準値	検出せず	(－)
報告様式※1、2	野生型・変異型・ 検出せず・判定不能	(+)・(－)
採取容器※3	マイコプラズマ・ニューモニエ 核酸同定用スワブ	同左
実施料	291点	同左
判断料	微生物学的検査判断料 150点	同左

※1: QProbe法ではマイコプラズマ・ニューモニエDNAおよび、マクロライド系抗菌薬に耐性を示す23S rRNA遺伝子ドメインV領域の変異が検出可能となります。これに伴い、報告様式を変更し、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際には「**変異型**」としてご報告させていただきます(変異型の判定は出来ません)。

※2: 留意事項

- ・A2063G、A2064G以外の変異については、検出性能確認が出来ておりません。
- ・2067位の変異(A2067G)については、「**検出せず**」と判定される場合があります。
- ・2617位の変異については、解析領域外にあるため「**野生型**」と判定されます。

※3: 必ず遺伝子検査の専用検体としてご提出ください。

容器画像については次頁をご参照ください。

- 当該検査の受託開始に伴い、現行のマイコ核酸同定LAMP(項目コード:9162)は、
2026年8月31日(月)ご依頼分をもって検査の受託を中止させていただきます。

■ 新・現 検査法の判定一致率

		LAMP法		合計	陽性一致率:100%
		(+)	(－)		
QProbe法	(+)	28	0	28	陰性一致率:100%
	検出せず	0	29	29	
合計		28	29	57	判定一致率:100%

(社内検討データ)

百日咳菌核酸同定

■ 受託要領

項目コード/ 項目名称	9294	親		百日咳菌核酸同定
		子	9295	百日咳菌
		子	9296	パラ百日咳菌
検査材料	鼻咽頭ぬぐい液・咽頭ぬぐい液			
保存方法	凍結			
所要日数	2～5日※1			
検査方法	QProbe法			
基準値	百日咳菌		検出せず	
	パラ百日咳菌		検出せず	
報告様式	陽性 ・ 検出せず ・ 判定不能			
採取容器	マイコプラズマ・ニューモニエ核酸同定用スワブ※2			
実施料	360点			
判断料	微生物学的検査判断料 150点			
備考	・百日咳菌とパラ百日咳菌を同時に検出します。 ・必ず指定容器にて採取していただき、遺伝子検査の専用検体としてご提出ください。			

※¹:再検査の場合や日曜日・祝日の前後は、さらに日数を要することがあります。

※²:容器画像

