

当案内及び過去に発行した案内は弊社ウェブサイト(<https://www.medience.co.jp/>)よりPDF形式にてダウンロードできます。

## 「AML FLT3変異解析(ギルテリチニブ)」 検査内容変更のお知らせ

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のお引き立てをいただき、厚くお礼申し上げます。

さて、下記項目の測定試薬が、再発または難治性のFLT3-ITD変異陽性の急性骨髄性白血病の治療薬(キザルチニブ・第一三共)のコンパニオン診断薬として追加承認され、同時にEDTA加血液を用いた検体も適用となりました。

本改訂に併せて項目名称および検査材料を変更させていただきます。

取り急ぎご案内致しますので、宜しくご利用の程お願い申し上げます。

敬具

### 記

#### 対象項目／変更内容

##### ● [45661] AML FLT3変異解析(ギルテリチニブ)

変更内容	新	旧
項目名称	AML FLT3変異解析(FLT3阻害剤)	AML FLT3変異解析(ギルテリチニブ)
検査材料	ヘパリン加血液 9mL / 冷蔵 [容器番号:10] または EDTA加血液 7mL / 冷蔵 [容器番号:89] または 骨髄液 1mL / 冷蔵 [容器番号:22]	ヘパリン加血液 9mL / 冷蔵 [容器番号:10] または 骨髄液 1mL / 冷蔵 [容器番号:22]

※項目コード等その他の検査要項に変更はございません。

#### 変更期日

##### ● 令和元年9月2日(月)受付日分より

