

「EGFR遺伝子変異解析コバスv2」 適用拡大のお知らせ

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素より格別のお引き立てをいただき、厚くお礼申し上げます。

さてこの度、下記項目につきましては、本年1月に新規承認された第二世代EGFR-TKIであるダコミチニブ(商品名:ビジンプロ®)のEGFR変異陽性非小細胞肺癌一次治療対象者の層別を目的としたコンパニオン診断薬として追加承認(適用検体種:癌組織)されました。

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

- [45545]EGFR遺伝子変異解析コバスv2

適用開始日

- 令和元年11月1日(金)受付日分より、ダコミチニブのコンパニオン診断薬としてご利用いただけます。

※ダコミチニブのコンパニオン診断薬としてご利用いただきました[45688]EGFR遺伝子変異解析(ダコミチニブ)につきましては、本年12月27日(金)をもちまして検査を中止致します。

