



## オンコメインマルチCDx 8遺伝子 対象遺伝子に関連する医薬品についてのお知らせ

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別なご愛顧を賜り厚くお礼申し上げます。

下記項目の検査対象遺伝子に関連する医薬品が新たに追加されましたのでご案内申し上げます。

謹白



### 項目名

#### 【非小細胞肺癌を対象とする癌遺伝子変異解析】

- オンコメインマルチCDx 8遺伝子(CDx報告)-FFPE (依頼コード No.77480)  
-凍結組織(依頼コード No.77482)
- オンコメインマルチCDx 8遺伝子(CDx、未承認報告)-FFPE (依頼コード No.77481)  
-凍結組織(依頼コード No.77483)

非小細胞肺癌の治療薬の適応判定補助を目的とした「オンコメインDx Target Test マルチ CDxシステム」について、新たにMET遺伝子エクソン14スキッピング変異陽性に対する関連医薬品(1品目)のコンパニオン診断(CDx)として、2026年4月15日付で保険適用となりました。

【本検査の対象8遺伝子と関連する医薬品】

※赤文字が今回の保険適応医薬品

遺伝子変異など	関連する医薬品
EGFR遺伝子変異 (exon20 Insertion以外)	ゲフィチニブ、エルロチニブ塩酸塩、アファチニブマレイン酸塩、オシメルチニブメシル酸塩、ダコミチニブ水和物、アミバンタマブ(遺伝子組換え)及びラゼルチニブメシル酸塩水和物の併用投与
EGFR遺伝子変異(exon20 Insertion)	アミバンタマブ(遺伝子組換え)
BRAF遺伝子V600E変異	ダブラフェニブメシル酸塩及び トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物の併用投与
ALK融合遺伝子	クリゾチニブ、アレクチニブ塩酸塩、ブリグチニブ、ロルラチニブ
ROS1融合遺伝子	クリゾチニブ、エヌトレクチニブ
RET融合遺伝子	セルペルカチニブ
HER2(ERBB2)遺伝子 exon20 Insertionなど	トラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)、 ゾンゲルチニブ
MET遺伝子 exon 14 skipping mutation	カプマチニブ塩酸塩水和物、テポチニブ塩酸塩水和物、 <b>グマロンチニブ水和物</b>
KRAS遺伝子G12C変異	ソトラシブ

株式会社 **ビー・エム・エル**

本社：〒151-0051 東京都渋谷区千駄ヶ谷5-21-3

総合研究所：〒350-1101 埼玉県川越市の場1361-1

☎ 03(6629)7386 FAX 049(232)3132

検査項目検索用  
アプリ B-Book



電子カルテはビー・エム・エル

