Ver 2

検査案内書

(発熱・炎症・皮疹・骨関節障害群遺伝子検査)

運用開始日 2025年4月1日

かずさ遺伝子検査室

改訂履歴一覧表

No.	改訂内容	Ver.	運用開始日	作成者	承認者
1	新規作成	1	2024/7/18	細川淳一	糸賀 栄
2	表紙の変更	2	2025/4/1	森 千恵	糸賀栄
3					
4					
5					
6					
7					

検査項目:「発熱・炎症・皮疹・骨関節障害群」

検査名:【発熱・炎症・皮疹・骨関節障害群遺伝子検査】 概略

発症年齢と臨床症状、徴候は多岐にわたるが、診察の中で、丁寧な病歴の聴取と身体所 見の評価の過程で、臨床症状が発症する年齢、発熱を呈する場合は特徴的な発熱様式、発 現する臓器障害、皮膚症状、骨関節症状の組み合わせで、各疾患が疑われる。

本検査では以下の疾患と遺伝子を対象とする。

疾患名	遺伝子名
クリオピリン関連周期熱症候群	NLRP3
TNF 受容体関連周期性症候群	TNFRSF1A
ブラウ症候群	NOD2
家族性地中海熱	MEFV
高 IgD 症候群	MVK
中條・西村症候群	PSMB8, PSMA3, PSMB4, PSMB9, POMP
化膿性無菌性関節炎・壊疽性膿皮	PSTPIP1
症・アクネ症候群	
遺伝性自己炎症疾患	ADAR, ADA2, IFIH1, NLRC4, TNFAIP3, TREX1, RNASEH2A,
	RNASEH2B, RNASEH2C, SAMHD1

本検査では上記の疾患(群)の責任遺伝子のタンパク質コード領域エクソンとその両端のスプライス部位領域を、次世代シークエンサーで解析し、主に検出されたアレル頻度 1%以下の稀なバリアントについて報告する。短鎖リード型次世代シーケンサーのデータの補完が必要な場合は、サンガー法によるキャピラリーシーケンサーでの解析を行う。なお大規模欠失・挿入等のコピー数変化や大規模なゲノム構造変化に関しては高精度での検出が短鎖リード型の次世代シーケンサーでは困難なため、報告対象としない。 MLRP3 の体細胞モザイクについては frequency0.05 以上のものは目視で確認するが検出できない可能性もある。その他の遺伝子の体細胞モザイクについてはバリアントコーラーで検出できたものに関しては報告するが、バリアントコーラーで検出できなかったものに関しては報告しない。また上記領域に加え、下記の領域も解析に追加する。

遺伝子名	position(hg38)	HGVS. c			
ADA2	chr22:17219354	c47+2T>C(NM_001282225.2)			
ADAR	chr1:154608066	c60A>G(NM_001111.5)			
MEFV	chr16:3243979	c. 1760-87T>A (NM_000243.3)			
MEFV	chr16:3256599	c12C>G(NM_000243.3)			
MEFV	chr16:3256710	c123A>G(NM_000243.3)			

MEFV	chr16:3256969	c382C>G(NM_000243.3)
MEFV	chr16:3256984	c397C>G(NM_000243.3)
MEFV	chr16:3257896	c1309G>A(NM_000243.3)
MVK	chr12:109590932	c. 768+71C>A (NM_000431.4)
POMP	chr13:28659090	c95del(NM_015932.6)
PSMB4	chr1:151399579	c9G>A (NM_002796.3)
RNASEH2B	chr13:50927394	c. 65-13G>A (NM_024570.4)
RNASEH2B	chr13:50945414	c. 511-13G>C (NM_024570. 4)
RNASEH2C	chr11:65719705	c. *78A>G (NM_032193. 4)
TNFRSF1A	chr12:6332000-6332001	c. 551+1067_551+1068dup (NM_001065. 4)
TNFRSF1A	chr12:6333879	c. 194-14G>A (NM_001065. 4)

(1) 検査方法

血液から回収したゲノム DNA から、該当する検査対象遺伝子のたんぱく質コード領域エクソンとそのイントロン境界部分をハイブリダイゼーションあるいは酵素的増量法(polymerase chain reaction法、PCR 法と略)により濃縮し、次世代シーケンサーあるいはキャピラリーシーケンサーによる遺伝子配列決定を行い、検査対象遺伝子のたんぱく質コード領域におけるシーケンシングで検出可能な低出現頻度の塩基配列変化の有無を検出する。原則血液のみの受け入れとするが、やむを得ない場合は調製された DNA も受け入れる。この場合は個々の事例により判断するものとする。

(2) 基準値及び判定基準

国際的に用いられているヒトゲノムリファレンス配列との比較から、指定位置における塩基配列変化の有無を判定する。

(3) 医療機関に緊急報告を行うこととする検査値の範囲

特になし。本検査は緊急性を要するものではない。

(4) 検査に要する日数

検体が本所に届いた日から60営業日以内。

(5) **測定を委託する場合にあっては、実際に測定を行う衛生検査所の名称** 測定の委託はない。

(6) 検体の採取条件

医療機関にて検査の目的や限界について十分に説明し、本検査の申し込みの意思 を確認する。

(7) 検体の採取容器

弊所発行の匿名化 ID 記載ラベルが貼付された採血管 1本 (真空密封型採血管 EDTA-2K (または Na) 顆粒)

(8) 検体の採取量

血液 1mL 以上を採血する。

(9) 検体の保存条件

採血後は、速やかに冷蔵または凍結保管する。

(10) 検体の提出条件

上記(7)、(8)、(9)を満たす検体について、箱に入れて室温にて本所に発送する (必要に応じて、保冷剤の同梱も可)。発送日の翌日に到着することを原則とする。

(11) 検査依頼書及び検体のラベルの記載項目

検体貼付ラベルには匿名化 ID ならびに検体管理用 ID を記載する。 検査依頼書は、当検査室指定の様式を使用する。主な記載項目を以下に示す。

- · 匿名化 ID
- ・希望する検査項目(疾患名、検査コード番号、検体数)
- 医療機関情報
- ・ガイドライン遵守の確認
- •請求書送付先情報

(12) 検体を医療機関から衛生検査所(他の衛生検査所に測定を依頼する場合に あたっては、当該衛生検査所等)まで搬送するのに要する時間

発送日の翌日到着を原則とする。

土日祝日は受付け不可なので、医療機関には十分な注意を促す。

(13) 免責事項

なし

(14) 検査のお申し込み、お問い合わせ

公益財団法人かずさ DNA 研究所 遺伝子検査室 (かずさ遺伝子検査室)

〒292-0818 千葉県木更津市かずさ鎌足2丁目5-23

https://www.genetest.jp/

E-mail : onjk@kazusa.or.jp