

2025年3月27日

株式会社理研ジェネシス

「AmoyDx®肺癌マルチ遺伝子 PCR パネル」の 製造販売承認事項一部変更申請に関するお知らせ

— *ROS1*融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌に対する *Taletrectinib* のコンパニオン診断薬として適応追加の一部変更申請 —

株式会社理研ジェネシス（本社：東京都品川区、代表取締役社長：岩壁賢治）は、体外診断用医薬品「AmoyDx®肺癌マルチ遺伝子 PCR パネル」（以下「本製品」）について、日本化薬株式会社（本社：東京都千代田区、代表取締役社長：涌元厚宏）が製造販売承認申請中の「*ROS1*融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」を対象とした「*Taletrectinib*」のコンパニオン診断薬として、製造販売承認事項一部変更申請を厚生労働省に行いましたことをお知らせいたします。

今後、*Taletrectinib* に対するコンパニオン診断薬としての追加承認が得られることで、*ROS1*融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者への治療機会拡大に貢献することが期待されます。

本製品は、非小細胞肺癌の7種のドライバー遺伝子（*EGFR*、*ALK*、*ROS1*、*BRAF*、*MET*、*KRAS*、*RET*）をカバーする、リアルタイムPCR法を原理とした体外診断用医薬品です。

7種のドライバー遺伝子のマルチプレックス検査として、*EGFR*遺伝子変異、*ALK*融合遺伝子、*ROS1*融合遺伝子、*BRAF*遺伝子変異（V600E）、*MET*遺伝子エクソン14スキッピング変異、*KRAS*遺伝子変異（G12C）、*RET*融合遺伝子を一回の測定で同時に検査が可能であり、現在16種の抗悪性腫瘍剤の適応判定の補助として承認されています。

【注釈】

※1 コンパニオン診断薬（Companion Diagnostics: CDx）

医薬品の効果や投与量を投薬前に予測するため、個人の遺伝子情報やバイオマーカーを調べる体外診断用医薬品のこと。使用により、最適な治療法や医薬品の選択が可能となる。

■製品概要（2025年3月現在）

(1) 製品名	AmoyDx®肺癌マルチ遺伝子PCRパネル (製品番号 QuantStudio®5用:A246、LightCycler®480 II用:A247)
(2) 一般的名称	クラスIII免疫検査用シリーズ <i>EGFR</i> 遺伝子変異検出キット、 <i>ALK</i> 融合遺伝子検出キット、 <i>ROS1</i> 融合遺伝子検出キット、 <i>BRAF</i> 遺伝子変異検出キット、 <i>MET</i> 遺伝子変異検出キット、 <i>KRAS</i> 遺伝子変異検出キット、 <i>RET</i> 遺伝子変異検出キット
(3) 承認番号	30300EZX00076000
(4) 製造販売業者	株式会社理研ジェネシス
(5) 使用目的	がん組織から抽出したDNA中の遺伝子変異(<i>EGFR</i> 遺伝子変異、 <i>BRAF</i> 遺伝子変異(V600E)及び <i>KRAS</i> 遺伝子変異(G12C))並びにRNA中の融合遺伝子(<i>ALK</i> 融合遺伝子、 <i>ROS1</i> 融合遺伝子及び <i>RET</i> 融合遺伝子)及び <i>MET</i> 遺伝子エクソン14スキッピング変異の検出 非小細胞肺癌患者への、以下の抗悪性腫瘍剤の適応を判定するための補助に用いる • <i>EGFR</i>遺伝子変異 : 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リ酸塩 • <i>ALK</i>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 • <i>ROS1</i>融合遺伝子 : クリゾチニブ、エヌトレクチニブ、レポトレクチニブ • <i>BRAF</i>遺伝子変異 (V600E) : ダラフェニブメシリ酸塩及びトラメチニブジメチルスルホキシド付加物 • <i>MET</i>遺伝子エクソン14スキッピング変異 : テボチニブ塩酸塩水和物、カプマチニブ塩酸塩水和物、グマロンチニブ水和物 • <i>KRAS</i>遺伝子変異 (G12C) : ソトラシブ • <i>RET</i>融合遺伝子 : セルペルカチニブ
(6) 検査原理	リアルタイムPCR法
(7) 検体材料	腫瘍細胞の存在が確認されたFFPE組織、新鮮凍結組織
(8) 保険点数	12,500点(D006-24肺癌関連遺伝子多項目同時検査(7項目))
(9) 包装	1キット(12テスト)※ポジティブコントロール、ネガティブコントロールを含む
(10) 卸売販売業者	システムズ株式会社
(11) 製造元	Amoy Diagnostics Co., LTD(中国)

以上

株式会社理研ジェネシスについて：

理研ジェネシスは、最先端の遺伝子解析技術やバイオインフォマティクスを活用した遺伝子受託解析サービスや製品を提供し、個別化医療における技術・経験・ノウハウを保有する数少ない日本企業の一つです。2007年、凸版印刷株式会社(以下「凸版印刷」、現TOPPANホールディングス株式会社)、国立研究開発法人理化学研究所(以下「理化学研究所」)および株式会社理研ベンチャーキャピタルの共同で、個別化医療における理化学研究所の最先端研究成果を広く社会に展開し医療現場における実用化を促進することを目指し設立されました。2014年、凸版印刷およびシステムズ株式会社(以下「システムズ」)が、個別化医療における遺伝子検査事業の発展のため、相互に協力していくことに合意し、それぞれ理研ジェネシスに出資。さらに2016年、ゲノム医療の臨床実装の実現に向けて、システムズの子会社となりました。詳しくは、以下のウェブサイト(<https://www.rikengenesis.jp/>)をご覧ください。

本件に関するお問合せ先：

株式会社理研ジェネシス マーケティング部

Eメール：info2@rikengenesis.jp

電話番号：03-5759-6042