

検査内容変更のご案内

謹啓 時下益々ご隆盛のこととお喜び申し上げます。

平素は格別のお引き立てを賜り厚く御礼申し上げます。

さて、この度、下記の項目の測定試薬につきまして、試薬製造販売元より、試薬に使用している薬剤のうち、エンビオマイシン(EVM)の製造が中止され、2025年4月に薬価が削除されることを受け、試薬の薬剤構成からEVMを削除する旨の連絡がございました。

これに伴い、当該検査の対象薬剤を下記の日程にて変更させていただきます。

なお、この変更に伴う受託要領の変更はございません。

先生方には大変ご迷惑をお掛けいたしますが、何卒ご了承のほどよろしくお願い申し上げます。

敬白

記

《検査項目》 [88819] 抗酸菌薬剤セット
《変更日》 2025年 6月 30日(月)受付分より
《変更内容》 検査対象薬剤のうち
[21042] EVM(インビオマイシン)が検査中止となります。

(新)検査対象薬剤

[21013] SM(ストレプトマイシン)	[21017] PAS(パラミノサルチル酸)	[21021] INH(イソニアジド)
[21026] KM(カマイシン)	[21030] TH(イソチアミド)	[21034] EB(イタゾブトール)
[21038] RFP(リファンピリン)	[21050] CS(サイクセリン)	[21058] LVFX(レボフロキサシン)

《注意事項》

既に培養同定と共に抗酸菌薬剤感受性検査でご依頼されている場合で、6月30日(水)以降に薬剤感受性検査に入るものについては、EVMのご報告はいたしません。