



MSK-IMPACT 最終レポート

患者様氏名:

当院 ID:

1. 検査申し込みから結果到着までの時間経過

検査申し込み確認日: 2016年XX月XX日
当院から検体を検査会社へ搬送: 2016年XX月XX日
検査会社が米国へ検体を搬送: 2016年XX月XX日
検査結果到着: 2016年XX月XX日

2. 質のチェック

検体の質: 検査に問題なし
得られたデータの質: 問題なし

3. 検査結果

今回検出された遺伝子変異は以下のXX個です。

遺伝子 A、遺伝子 B、、、

マイクロサテライト不安定性はXXXで、Hyper mutatorの可能性はXXXでした。

遺伝子変異をMSK-IMPACTデータベース(Precision Oncology Knowledge Base)と照合すると以下の通りです。

MSK-IMPACT データベースとの照合(確認日:2016年12月22日)

Level 1: FDA に認可された薬剤と遺伝子変異の組み合わせ	10 遺伝子、74 変異	該当なし/あり
Level 2: 標準治療として位置づけられているもの	11 遺伝子、74 変異	該当なし/あり
Level 3: 臨床的に根拠があるもの	25 遺伝子、52 変異	該当なし/あり
Level 4: 研究レベルで根拠があるもの	13 遺伝子、26 変異	該当なし/あり

また、XXXの変異に関しては、実験レベルですが、患者様と同一の変異を解析した報告がありました。

今後のために、情報として記載させていただきます。

Ref: XXXXXXXX

4. 追加所見

例)主治医と相談の結果、、、