

**eQ-PCR™ LC CYP2C9*2, *3 ジェノタイプキットによる
CYP2C9 検査結果無償提供プログラム終了に関するご案内**

謹啓

時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社の製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

「二次性進行型多発性硬化症の再発予防及び身体的障害の進行抑制」を効能又は効果とするメーゼント錠は、当該薬剤の代謝酵素であるCYP2C9の遺伝子多型を事前にご確認の上ご使用いただくことになっております。

CYP2C9検査については、保険収載前の期間に限って、体外診断用医薬品「eQ-PCR™ LC CYP2C9*2, *3 ジェノタイプキット」を用いた評価療養としての実施が可能となっております。そこで、メーゼント錠の対象患者の緊急の治療ニーズを支援する人道的観点から、当該体外診断用医薬品を用いたCYP2C9検査結果無償提供プログラム（以下、本プログラム）を提供し、当該検査を実施していただいております。

この度、当該体外診断用医薬品が2021年1月1日付けで保険収載される予定となったことに伴い、本プログラムは2020年12月31日で終了となりますので、その取扱いについてご案内いたします。

【検体のご提出期限につきまして】

本プログラム下での検査の対象は、2020年12月31日迄に採血が完了し、かつ、2021年1月8日までに検体をご提出（医療法人社団創世会に必着）いただいたものとさせていただきます。

【本プログラム専用検査資材の廃棄につきまして】

貴院にて保管されている本プログラム専用の検査資材は2021年1月1日以降はご利用いただけません。ご面倒をおかけ致しますが、必ず本プログラム終了後に廃棄して頂きますようお願い申し上げます。

【本プログラム終了後の検査につきまして】

2021年1月1日以降の検査に関しましては、各医療機関様でご契約されている検査会社にお問い合わせください。

謹白

令和2年12月23日

ノバルティス ファーマ株式会社
スペシャリティメディスン事業部
中枢神経統括部 統括部長
後藤卓也