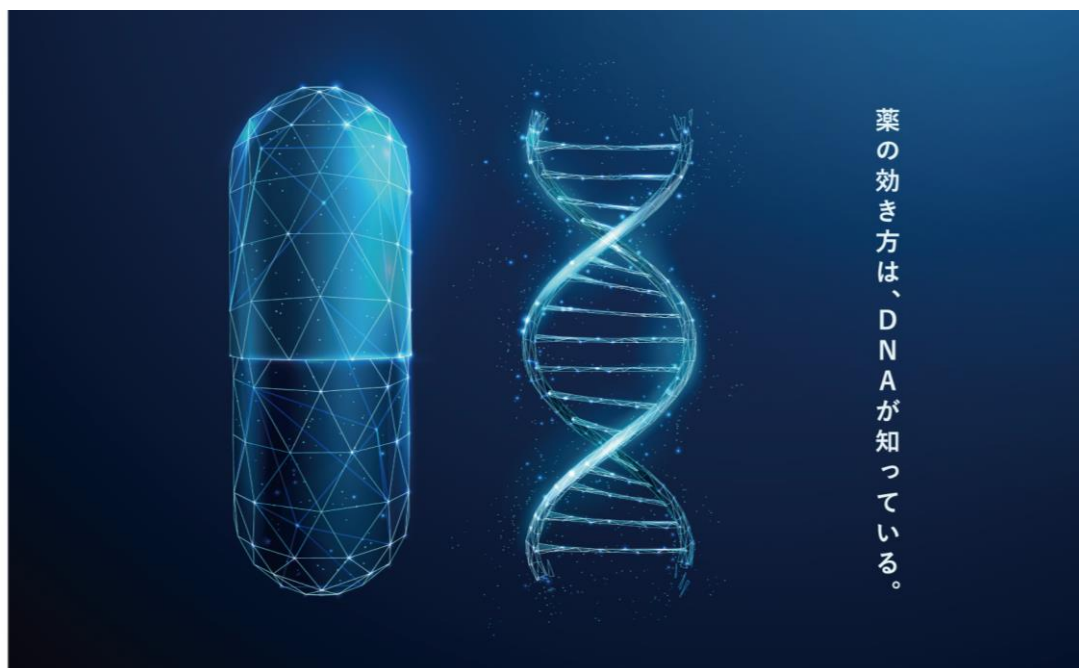


将来、安心して治療にのぞむために——

薬の効きやすさや副作用リスクの傾向がわかる遺伝子検査

Genovision PGx



対象者

- 遺伝子検査をご希望の成人の方

内容

- **牧田総合病院**の人間ドック/健康診断の際に**お申込み**いただくと、NTTプレジジョンメディシン株式会社が提供する遺伝子検査サービス「Genovision PGx」をご受検いただけます！
- 検査結果は、受検後おおむね1か月～2か月でGenovisionサイトよりご覧いただけます。

【受検費用】 **33,000円（税込）**

* 詳しくは本資料裏面記載の牧田総合病院にお問い合わせください。

遺伝子検査Genovision PGxとは？

- Genovision PGxは、あなたの遺伝子情報を解析し、**薬が効きやすいか、副作用が起こりやすいかといった傾向を予測するサービス**です。（遺伝情報に基づき、「より個々人に適した薬の選択」、「安全で効果的な治療方針の検討」に役立つ参考情報を提供することを目的としています。）

Genovision PGxの対象薬一覧はこちら ▶▶▶

<https://service.ntt-precisionmedicine.co.jp/rpts/anonymouse/anonymousreportpgx>

Genovision PGxについてのお問い合わせ窓口はこちら

<https://service.ntt-precisionmedicine.co.jp/rpts/anonymouse/ask>



Point 1

約70種類の薬が対象！

生活習慣病（がんなど）、神経系（うつ病など）、代謝系の薬を中心に、約70種類の薬について、あなたの遺伝的体質に応じた、「効きやすさ」や「副作用リスク」の傾向を分かりやすくお伝えします。

Point 2

よりあなたに適した治療を選択する際の参考に！

検査結果をもとに医師や薬剤師に相談することで、よりあなたに適した安全で効果的な薬の選択や治療方針を検討できます。

自分の体質をあらかじめ把握しているという安心感が、治療への不安を自信へと変えてくれるはずです。

Point 3

「もしも」の時に迷わない一生モノの備え！

病気になってから自分に合う薬を試行錯誤する時間は、身体にとって大きな負担です。健康な今のうちに自分の体質を知っておくことは、いざ治療が必要になったとき、あなたに適した薬（効きやすく、副作用リスクの低い薬）をより高い確率で選択するための「確かな備え」となります。

留意点

- 検査結果は、薬の選択や治療方針を検討するための参考情報です。
- 検査結果に基づいて、自己判断で薬の量を変更したり、服用を中止したりしないでください。健康被害の恐れがあります。
- 薬の選択は、年齢・性別・基礎疾患・合併症・作用機序・他の薬との併用など、複数の要素を考慮し、医師が総合的に判断します。遺伝的に副作用リスクが高い薬が処方される場合もあります。必ず検査結果を医師と共有し、最適な治療方針を相談してください。

当院およびNTTプレジジョンメディシン株式会社は「遺伝情報」の安全管理を徹底しています

本サービスで収集される情報（下記）は、申込同意書の同意範囲を超えた個人遺伝情報などの目的外利用および第三者への提供はしません。また、同意範囲内の第三者への提供であっても、個人を特定できないように匿名化せずに、個人遺伝情報などを提供することはありません。

- ① 本サービスのために採取した血液から解析した情報
- ② お客さまの性格などについてのアンケートの結果

本サービスでは、個人遺伝情報であっても、ゲノムデータそのものは開示しておりません。ただし、偶発的発見などの場合において、当院およびNTTプレジジョンメディシン株式会社が必要と認める場合は開示を行います。当院およびNTTプレジジョンメディシン株式会社から、あなた以外の方（たとえば、健康保険組合など）に検査結果レポートをお知らせすることはありません。

お申込み方法についてのお問い合わせは牧田総合病院まで

TEL : 03-6428-7489（受付時間：平日 8時15分～16時 土曜日 8時15分～12時 日曜・祝祭日・年末年始を除く）

URL : <https://www.makita-hosp.or.jp/dock/>