

将来、安心して治療にのぞむために——

Genovision PGx

ゲノビジョン ピージーエックス

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

対象者

遺伝子検査を
ご希望の成人の方



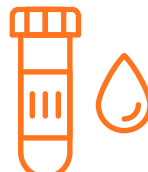
お申込み

健康診断などの
オプションでお申し込み



検査方法

血液検査の時に
2ml多めに採血



受検費用

33,000円（税込）



遺伝子でわかる、あなたに合ったお薬選び



約70薬剤
約4,800医薬品に対応

Genovision PGxは、あなたの遺伝子情報をもとに、薬の効きやすさや副作用のリスクを事前に把握できるサービスです。

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。一生涯を通じて、あなたにより適した薬の選択や治療方針検討をサポートします。

あなたの結果サマリー

使用には注意が必要

28項目

分類	対象薬剤	分類	対象薬剤
血液	クロビドグレル	神経系	アトモキセタン アミトリプチン イミプラミン エスシタロプラム カルマデゼン クロミプラミン セルトラリン トラマドール トリミプラミン ノルトリプチン バルベナジン パロキセチン
慢性薬	イマチニブ タモキシフェン チガフル・ウラシル チガフル・オメラル・オチラシル		

あなたの結果サマリー

指示に従って使用

38項目

分類	対象薬剤	分類	対象薬剤
血液	ウルファリン	神経系	アリビラゾール オンダンセトロン シボニモド サトラベナジン ハロペリドール フルガキミン ボリスチン ラモトリギン リスベリジン
慢性薬	イリノタキサン エルロシニブ カペシタビン ゲフィチニブ スニチニブ チガフル フルマロウラシル メルカプトプリン ラパチニブ		

- 遺伝子検査結果レポートを確認するには**dアカウントが必要**です。

dアカウントはドコモ回線のご契約があるお客さまはもちろんのこと、ドコモ回線のご契約がないお客さまも無料で作成することができます。dアカウントをお持ちでない場合は新規作成をお願いします。

※「dアカウント」は、株式会社NTTドコモの登録商標です。

- 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。



<dアカウント新規作成ガイド>

◇サービス提供元：
NTTプレジジョンメディシン
Genovisionお問い合わせ窓口



◇検査項目の確認
Genovision PGxでわかる「薬の効果や副作用に関する体質的な傾向」の詳細はこちら



Genovision PGxのポイント

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。

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。

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があります。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

お預かりした個人情報・遺伝情報は、申込同意書でご同意いただいた目的以外には使用いたしません。また、ご本人の同意なく第三者へ提供することはありません。なお、同意に基づき第三者へ提供する場合も、個人を特定できる形で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 生活習慣（食事、運動など）および履歴、お客さまの性格、お客さまやご家族がこれまでにかかった病気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。

K26-0021

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/>

