

新規受託開始のお知らせ

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のご愛顧を賜り厚く御礼申し上げます。
この度、下記検査項目につきまして、検査の受託を開始させていただく事となりましたので、ご案内申し上げます。

敬白

2026年3月

【記】

◇新規受託開始検査項目

膣トリコモナス/マイコプラズマ・ジェニタリウム同時核酸検出
(TV・MG同時核酸検出)

受託開始日：2026年4月1日(水)受付分より

膣トリコモナス (*Trichomonas vaginalis* : TV) は世界で最も感染者数の多い性感染症の原因であり、男性では尿道炎、女性では膣内のかゆみやただれを引き起こす原虫です。診断に有用とされている培養法では結果を得るまでに1週間程度を要することから、TV症に対する高感度かつ迅速な確定診断法の確立が強く望まれていました。

また、マイコプラズマ・ジェニタリウム (*Mycoplasma genitalium* : MG) は尿道炎、子宮頸管炎や骨盤内炎症性疾患を引き起こす細菌ですが、合成培地での培養が困難なこともあり、菌の存在を確認できる簡便な診断方法の確立が求められていました。

本検査はリアルタイムPCR法により、性感染症の原因微生物である膣トリコモナスおよびマイコプラズマ・ジェニタリウムを迅速に検出します。膣トリコモナス感染またはマイコプラズマ・ジェニタリウム感染の診断補助検査として2022年6月に保険適用されました。

※ 検査要項の詳細は裏面をご参照下さい

◇検査要項

検査項目名	膣トリコモナス/マイコプラズマ・ジェニタリウム同時核酸検出 (TV・MG同時核酸検出)]
項目コード	尿： 5486 ぬぐい液： 5775
検体必要量	初尿： 4.5mL～6.3mL ぬぐい液： 膣・子宮頸部擦過物
保存方法	冷蔵
容器	尿： 容器番号：⑧⑥ クラミジア・淋菌PCR容器 ぬぐい液： 容器番号：⑧⑤ クラミジア・淋菌PCR容器
検査方法	リアルタイムPCR法
基準値	膣トリコモナス： 検出せず マイコプラズマ・ジェニタリウム： 検出せず
報告範囲	検出せず／陽性／判定不能
所要日数	3～4日
検査実施料	350点
判断料	150点(微生物学的検査)
備考	膣トリコモナス及びマイコプラズマ・ジェニタリウム核酸同時検出は、以下のいずれかに該当する場合であって、リアルタイムPCR法により測定した場合に算定する。 ア 膣トリコモナス感染症を疑う患者であって、鏡検が陰性又は実施できないもの若しくはマイコプラズマ・ジェニタリウム感染症を疑う患者に対して、治療法の選択を目的として行った場合。 イ 膣トリコモナス感染症又はマイコプラズマ・ジェニタリウム感染症の患者に対して、治療効果判定を目的として実施した場合。

※ 検体提出時のご注意

専用容器以外での検査は不可となります。

淋菌核酸検出およびクラミジア・トラコマチス核酸検出と本検査の同時依頼は出来ません。別途単独検体にてご提出ください。