

検査案内書

(アッシャー症候群 (タイプ1、タイプ2、タイプ3) 遺伝子検査)

使用開始日 2022年11月24日

管理者 (発行者) 糸賀 栄 印

精度管理責任者 細川 淳一 印

改訂履歴一覧表

No.	改訂内容	Ver.	使用開始日	作成者	承認者
1	新規作成	1	2022/4/1	細川淳一	糸賀栄
2	領域追加	2	2022/11/24	細川淳一	糸賀栄
3					
4					
5					
6					
7					

検査項目：「アッシャー症候群 (タイプ1、タイプ2、タイプ3)」

検査名：【アッシャー症候群 (タイプ1、タイプ2、タイプ3) 遺伝子検査】

概略

アッシャー (Usher) 症候群は、難聴に網膜色素変性症を伴う症候群性の疾患である。難聴の程度は中等度～重度難聴までと幅広く、先天性に発症する例がほとんどを占める。また網膜色素変性は遅発性に発症し、徐々に視野狭窄が進行して社会的失明となる例が多い。アッシャー症候群は常染色体潜性 (劣性) 遺伝形式をとる疾患である。原因遺伝子としては現在までに9つが同定されている。タイプ1は *MYO7A*、*USH1C*、*CDH23*、*PCDH15*、*USH1G* であり、タイプ2は *USH2A*、*ADGRV1*、*WHRN*、タイプ3は *CLRN1* である。ただしこれらのアッシャー症候群の原因遺伝子は網膜色素変性を伴わない難聴や、難聴を伴わない網膜色素変性の原因となる場合がある。また、*CIB2* はアッシャー症候群タイプ1の原因としての報告があるものの、それを否定する報告もあり、アッシャー症候群の原因として確定していない。

本検査では *MYO7A*、*USH1C*、*CDH23*、*PCDH15*、*USH1G*、*CIB2*、*USH2A*、*ADGRV1*、*WHRN*、*CLRN1* 遺伝子のタンパク質コード領域エクソンとその両端のスプライス部位領域を次世代シーケンサーで解析し、主に検出されたアレル頻度 1% 以下の稀な一塩基置換と短い挿入・欠失について報告する。短鎖リード型次世代シーケンサーのデータの補完が必要な場合は、サンガー法によるキャピラリーシーケンサーでの解析を行う。なお大規模欠失・挿入等のコピー数変化や大規模なゲノム構造変化に関しては高精度での検出が短鎖リード型の次世代シーケンサーでは困難なため、報告対象としない。体細胞モザイクについてはバリエーションコーラーで検出できたものに関しては報告するが、バリエーションコーラーで検出できなかったものに関しては報告しない。なお上記領域以外の下記領域についても低頻度バリエーションがあった場合には報告する。

遺伝子名	position (hg38)	HGVS. c
<i>ADGRV1</i>	chr5:90803599	c. 14661+717A>G (NM_032119)
<i>CDH23</i>	chr10:71677444	c. 1515-12G>A (NM_022124)
<i>CDH23</i>	chr10:71791117	c. 6050-15G>A (NM_022124)
<i>CLRN1</i>	chr3:150942410	c. 254-649T>G (NM_174878)
<i>MYO7A</i>	chr11:77128488	c. -48A>G (NM_000260)
<i>MYO7A</i>	chr11:77204062	c. 5327-14T>G (NM_000260)
<i>PCDH15</i>	chr10:53837297	c. 3983+3023T>G (NM_033056)

<i>PCDH15</i>	chr10:54800924	c. -29+1G>C (NM_001142763.2)
<i>USH2A</i>	chr1:215647750	c. 14583-20C>G (NM_206933)
<i>USH2A</i>	chr1:215653970	c. 14134-3169A>G (NM_206933)
<i>USH2A</i>	chr1:215794441	c. 9959-4159A>G (NM_206933)
<i>USH2A</i>	chr1:215866379	c. 8845+628C>T (NM_206933)
<i>USH2A</i>	chr1:215867824	c. 8682-654C>G (NM_206933)
<i>USH2A</i>	chr1:215891198	c. 7595-2144A>G (NM_206933)
<i>USH2A</i>	chr1:216074134	c. 5573-834A>G (NM_206933)
<i>USH2A</i>	chr1:216423268	c. -259G>T (NM_206933)

(1) 検査方法

血液から回収したゲノム DNA から、該当する検査対象遺伝子のたんぱく質コード領域エクソンとそのイントロン境界部分をハイブリダイゼーションあるいは酵素的増量法 (polymerase chain reaction 法、PCR 法と略) により濃縮し、次世代シーケンサーあるいはキャピラリーシーケンサーによる遺伝子配列決定を行い、検査対象遺伝子のたんぱく質コード領域におけるシーケンシングで検出可能な低出現頻度の塩基配列変化の有無を検出する。

(2) 基準値及び判定基準

国際的に用いられているヒトゲノムリファレンス配列との比較から、低出現頻度変異の有無を判定する。

(3) 医療機関に緊急報告を行うこととする検査値の範囲

特になし。本検査は緊急性を要するものではありません。

(4) 検査に要する日数

検体が本所に届いた日から 60 営業日以内。

(5) 測定を委託する場合にあっては、実際に測定を行う衛生検査所の名称

測定の実行は委託していません。

(6) 検体の採取条件

医療機関にて検査の目的や限界について十分に説明し、本検査の申し込みの意思を確認する。

(7) 検体の採取容器

弊所発行の匿名化 ID 記載ラベルが貼付された採血管 1 本
(真空密封型採血管 EDTA-2K (または Na) 顆粒)

(8) 検体の採取量

血液 1mL 以上を採血する。

(9) 検体の保存条件

採血後は、速やかに冷蔵または凍結保管する。

(10) 検体の提出条件

上記 (7)、(8)、(9) を満たす検体について、箱に入れて室温にて本所に発送する
(必要に応じて、保冷剤の同梱も可)。発送日の翌日に到着することを原則とする。

(11) 検査依頼書及び検体のラベルの記載項目

検体貼付ラベルには匿名化 ID ならびに検体管理用 ID を記載する。
検査依頼書は、当検査室指定の様式を使用する。主な記載項目を以下に示す。

- ・匿名化 ID
- ・希望する検査項目 (疾患名、検査コード番号、検体数)
- ・医療機関情報
- ・遺伝カウンセリングを担当する臨床遺伝専門医
- ・請求書送付先情報

**(12) 検体を医療機関から衛生検査所(他の衛生検査所に測定を依頼する場合に
あたっては、当該衛生検査所等)まで搬送するのに要する時間**

発送日の翌日到着を原則とする。

土日祝日は受け付け不可なので、医療機関には十分な注意を促す。

(13) 免責事項

なし

(14) 検査のお申し込み、お問い合わせ

公益財団法人かずさ DNA 研究所 遺伝子検査室 (かずさ遺伝子検査室)
〒292-0818 千葉県木更津市かずさ鎌足 2 丁目 5-23
<https://www.kazusa.or.jp/genetest/index.html>

文書管理番号 K010-113 検査案内書 (アッシャー症候群 (タイプ1、タイプ2、タイプ3)
遺伝子検査) ver2

E-mail : onjk@kazusa.or.jp