

# therascreen EGFR 変異検出キットRGQ 「キアゲン」

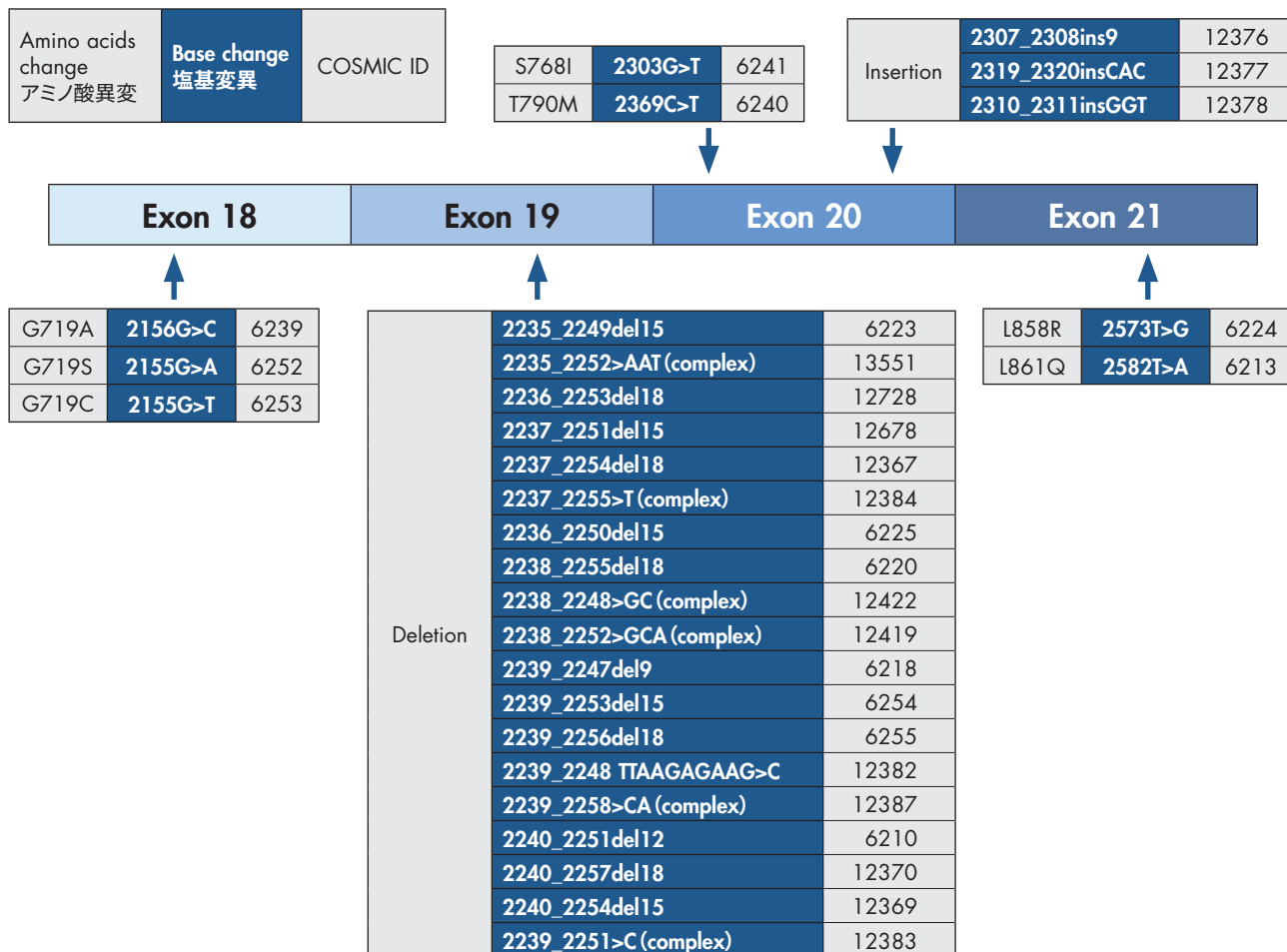


体外診断用医薬品承認番号:  
22300AMX01256000

Scorpions®-ARMS 法を応用したリアルタイムPCR 法による  
EGFR 遺伝子のExon 18、19、20、21 の4 領域から計29 の変異型検出

- 薬事承認を得た体外診断用医薬品による検査 (2011 年11 月薬事承認)
- 29 種類の変異タイプの検出が可能
- EGFR 変異検出の診断利用に関する特許許諾済み検査法  
「上皮細胞成長因子受容体ターゲティング治療に対する癌の応答性を決定する方法」  
特許第4350148 号・特許第4468475号 (2014 年2 月現在)

therascreen® EGFR 変異検出キットにおいて検出可能なEGFR 遺伝子変異



オーダーインフォメーション

製品コード	製品名	包装	貯法
BY113830	therascreen EGFR変異検出キットRGQ「キアゲン」	24テスト	-30 ~ -15°C保存、遮光

注:本試薬は専用のロータージーンQ MDx 5plex HRM (医療機器 製造販売届出番号:13B2X10223000004) を用いて測定してください。

therascreen EGFR 変異検出キットRGQ「キアゲン」は、体外診断用医薬品です。最新のライセンス情報および製品ごとの否認声明に関してはwww.qiagen.com の“Trademarks and Disclaimers”をご覧ください。QIAGEN キットの Handbook および User Manual は [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com) から入手可能です。

Trademarks: QIAGEN®, Sample to Insight®, Scorpions®, therascreen® (QIAGEN Group). 本文に記載の会社名および商品名は、各社の商標または登録商標です。2302501 04/2018 © 2018 QIAGEN, all rights reserved.

【製造販売元】

**株式会社 キアゲン**  
〒104-0054 ■ 東京都中央区勝どき3-13-1 ■ Forefront Tower II  
[www.qiagen.com](http://www.qiagen.com)

【販売元・お問い合わせ先】

**シスメックス株式会社**  
LS事業本部 LS営業部 <http://lifescience.sysmex.co.jp>  
(東京) Tel 03-5434-8569 Fax 03-5434-8557  
(神戸) Tel 078-992-7221 Fax 078-992-6159  
本社 神戸市中央区脇浜海岸通り1-5-1 〒651-073