

検査内容変更のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお喜び申し上げます。
 平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。
 このたび下記検査項目におきまして、検査内容を変更させてい
 ただきたくご案内いたします。
 何卒ご了承賜りますようよろしくお願い申し上げます。

敬 白

記

■ 実施日 平成26年7月4日（金）ご依頼分より

■ 変更項目および変更内容

案内書 掲載頁	項目コード No.	検査項目	変更 箇所	新	現	備考
67	2715 1	HCV群別 (ブルーピング)	検査 方法	CLEIA	EIA	現試薬販売中止 による測定場所 の変更。検査方 法、その他、参考 文献等の変更。
			所要 日数	4~6	2~4	
84	2728 9	肺サーファクタント プロテイン A (SP-A)	測定 場所 マーク	日本医学臨床検 査研究所(&〇)	なし	
74	B219 1	抗アニサキス IgG・A抗体	所要 日数	9~14	7~10	測定委託先変更 に伴う所要日数 の変更。
			測定 場所 マーク	ビー・エム・エル (&N)	第一岸本臨床検査 センター(&2)	

- HCV群別（グルーピング）
- 肺サーファクタントプロテインA（SP-A）

▼現試薬と新試薬の比較

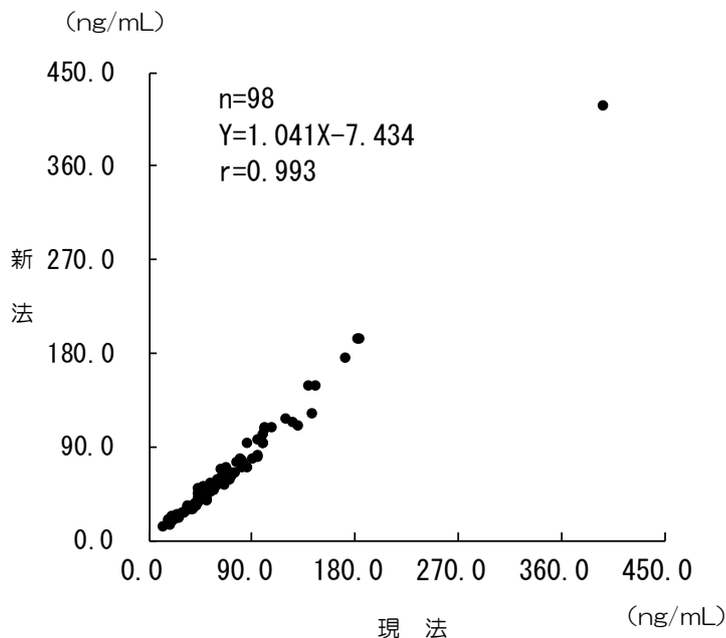
- HCV 群別（グルーピング）

(n=110)

		現 法				計
		Group-1	Group-2	判定不能	判定保留	
新 法	Group-1	57	0	0	0	57
	Group-2	0	28	1	2	31
	判定不能	0	3	15	0	18
	判定保留	1	0	1	2	4
計		58	31	17	4	110

判定一致率：92.7%

- 肺サーファクタントプロテインA(SP-A)



▼新検査方法参考文献

- 長谷川 瞳, 他：医学と薬学 70(3)：633~641, 2013. (HCV 群別(グルーピング))
 大木 卓, 他：医学と薬学 71(1)：161~166, 2014. (肺サーファクタントプロテインA(SP-A))

▼変更後の検査内容一覧

項目コード (統一コード)	検査項目	検体量 (mL)	容器	保存 (安定性)	所要 日数	実施料 判断料	検査方 法	基準値 (単位)	備考
2715 1 (5F360)	HCV群別 (グルーピング)	血清 0.5	↓ X	冷蔵	4~6	233 ※5	CLEIA	(グループ)	<input checked="" type="checkbox"/> 不活化(非働化)検体は、判定に影響を及ぼす場合がありますので避けてください。 &口
B219 1 (5E201)	抗アニサキス IgG・A 抗体	血清 0.2	↓ X	凍結	9~14	210 ※5	ELISA	1.50 以下 (INDEX)	&N
2728 9 (3F250)	肺サーファクタント プロテインA(SP-A)	血清 0.3	↓ X	冷蔵	4~6	130 ※3	CLEIA	43.8 未満 (ng/mL)	&口

※3：生化学的検査（I）判断料 ※5：免疫学的検査判断料