

インフォメーション

登録衛生検査所 臨床 宮崎

TEL0985-52-6688 FAX0985-52-8093

検査内容変更・受託中止項目のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお喜び申し上げます。

平素は格別のご愛顧を賜り、有難く厚く御礼申し上げます。

この度、下記項目につきまして、検査内容の変更及び検査受託を中止させて頂くこととなりましたのでご案内させていただきます。

大変ご迷惑をお掛けいたしますが、何卒ご了承賜りますよう宜しくお願い申し上げます。

謹 白

記

● 検査内容変更項目
■ メトレキサート
■ KL-6
■ トキソプラズマIgG
■ トキソプラズマIgM

● 受託中止項目
■ 抗TBGL抗体 (抗酸菌抗体定性)
■ HBV-DNA定量/TMA法

- 検査内容変更期日：
平成 27 年 9 月 26 日(土)受付分より

- 受託中止期日：
平成 27 年 9 月 29 日(火)受付分まで

※ 詳細につきましては裏面をご参照下さい

■ メトトレキサート

従来試薬販売中止のため測定試薬を変更させていただきます。

この変更に伴い、検査方法、報告単位、報告範囲を変更させていただきます。

◆ 変更内容：

変更内容	新	旧
検査方法	EIA 法	FPIA 法
参考基準値	中毒域（大量投薬時） 24 時間後 10.00 以下 48 時間後 1.00 以下 72 時間後 0.10 以下	同左
単 位	$\mu\text{mol/L}$	nmol/mL
報告範囲	0.04 未満～1200.00	0.01 未満～1000.00
報告桁数	小数第 2 位	同左
実施料 / 判断料	470 点（特定薬剤治療管理料）	同左

■ KL-6

測定試薬を従来試薬と同等の性能を有する試薬に変更させていただきます。

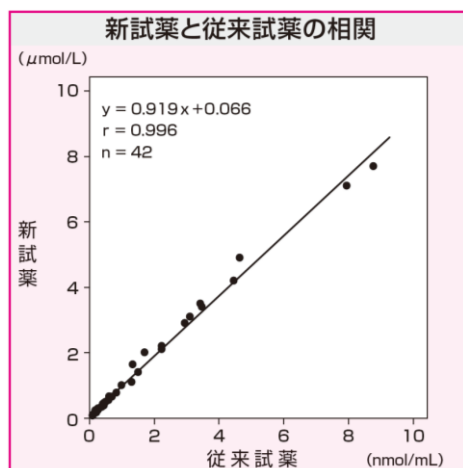
この変更に伴い、検体必要量、検査方法、報告範囲を変更させていただきます。

◆ 変更内容：

変更内容	新	旧
検体必要量	血清 0.5mL	血清 0.6mL
検査方法	GLEIA 法	ECLIA 法
参考基準値（単位）	500 未満（U/mL）	同左
報告範囲	10 未満～最終値	検出不可、51～最終値
実施料 / 判断料	120 点 / 144 点（生化学Ⅱ）	同左

◆ 相関図

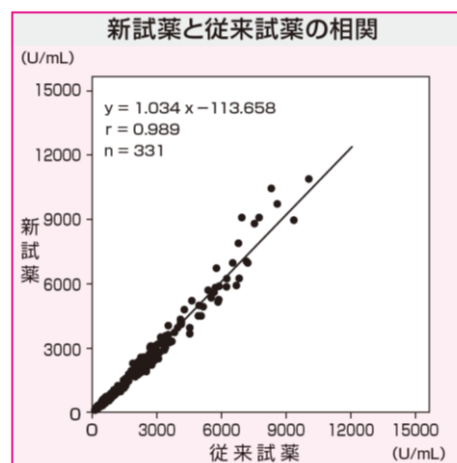
■ メトトレキサート



【検査方法の参考文献】

辻 祐輝, 他: 医学と薬学 72, 911-917, 2015.

■ KL-6



【参考文献】

岩田 亮一: 生物試料分析 37, 346-353, 2014.

(外注先検討資料)

■ トキソムラズマ抗体IgG

測定試薬を従来試薬と同等の性能を有する試薬に変更させていただきます。

この変更に伴い、検査方法、参考基準値、報告範囲、報告桁数を変更させていただきます。

◆ 変更内容：

変更内容	新	旧
検査方法	CLEIA法	EIA法
参考基準値	判定：(-) 抗体価：7.5未満	判定：(-) 抗体価：6未満
単位	IU/mL	同左
報告範囲	判定：(-)、(±)、(+) 抗体価：7.5未満～最終値	判定：(-)、(±)、(+) 抗体価：6満～200以上
報告桁数	抗体価：小数第1位	抗体価：整数
実施料／判断料	93点/144点(免疫学)	同左

新試薬の判定基準

判定	抗体価(IU/mL)
(-)	7.5未満
(±)	7.5以上 10.5未満
(+)	10.5以上

新試薬と従来試薬の比較

		従来試薬			
		+	±	-	合計
新試薬	+	125	4	1	130
	±	1	2	0	3
	-	1	2	89	92
	合計	127	8	90	225

陽性一致率 98.4%
陰性一致率 98.9%
判定一致率 96.0%

【検査方法の参考文献】田畑 宏道, 他: 医学と薬学 71, 145-151, 2014.

(外注先検討資料)

■ トキソムラズマ抗体IgM

測定試薬を従来試薬と同等の性能を有する試薬に変更させていただきます。

この変更に伴い、検査方法、参考基準値、報告範囲、報告桁数を変更させていただきます。

◆ 変更内容：

変更内容	新	旧
検査方法	CLEIA法	EIA法
参考基準値	判定：(-) S/CO：0.8未満	判定：(-) カットオフ値：0.8未満
単位	S/CO	COI
報告範囲	判定：(-)、(±)、(+) S/CO：0.8未満～最終値	判定：(-)、(±)、(+) カットオフ値：0.8未満～3.0以上
報告桁数	S/CO：小数第1位	カットオフ値：小数第1位
実施料／判断料	95点/144点(免疫学)	同左

新試薬の判定基準

判定	抗体価(S/CO)
(-)	0.8未満
(±)	0.8以上 1.0未満
(+)	1.0以上

新試薬と従来試薬の比較

		従来試薬			
		+	±	-	合計
新試薬	+	97	6	0	103
	±	8	5	2	15
	-	26	8	73	107
	合計	131	19	75	225

陽性一致率 74.0%
陰性一致率 97.3%
判定一致率 77.8%

【検査方法の参考文献】田畑 宏道, 他: 医学と薬学 71, 145-151, 2014.

(外注先検討資料)

■ 受託中止項目

下記検査項目につきまして測定試薬販売中止により検査受託を中止させていただきます。

ご愛用いただきました先生方にはご迷惑をお掛け致しますが、事情をご賢察の上、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。

◆ 対象項目：

受託中止項目名	関連・代替項目
抗TBGL抗体 (抗酸菌抗体定性)	QFTゴールド／T-SPOT. TB／MAC抗体／抗酸菌培養検査
HBV-DNA定量／TMA法	HBV-DNA定量rt(リアルタイムPCR法)