

< 18-03 >  
2018年2月

先生各位

## 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慶び申し上げます。

平素は格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

このたび、下記検査項目におきまして、検査内容の変更・受託再開及び受託中止をさせていただくことになりましたのでご案内申し上げます。

何卒ご高承賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

### ■検査内容変更・受託再開項目および変更日:

●2018年4月2日(月)受付分より

項目コード	検査項目名	項目コード	検査項目名
40	βリポ蛋白(β-LP)	1090	17-ケトステロイド分画 (17-KS分画)3分画
252	M蛋白同定(免疫電気泳動)	1147	17-ケトステロイド分画 (17-KS分画)7分画
312	尿中ベンスジョーンズ(BJ) 蛋白同定	1091	ステロイド10分画
3313	オリゴクローナルバンド	1092	プレグナンジオール(P2)
632	血中鉛(Pb)	1093	プレグナントリオール(P3)
2280	ProGRP (ガストリン放出ペプチド前駆体)	2850	HBVゲノタイプ
1272	CA72-4	3752	HEV抗体 IgA
5893	25-OHビタミンD分画	2055	IgE CAPシングルアレルゲン Hev b 6.02(ラテックス由来)
1197	DUPAN-2		

以上

※ 変更内容および受託中止等の詳細につきましては、次ページ以降をご覧ください。

## ■ 検査内容変更項目

項目コード	検査項目名	変更箇所	新	現	備考
40	β リボ蛋白(β-LP)	検査方法	比濁法(ヘパリン・Mg比濁法)	TIA法	検査試薬の販売中止
		基準値	220~650 mg/dL (メーカー参考基準値)	220~600 mg/dL	
252	M蛋白同定 (免疫電気泳動)	検査方法	IFE法(免疫固定電気泳動法)	IEP法(免疫電気泳動法)	感度の優れた免疫固定法(IFE法)への変更
		特異抗血清	抗IgG(γ 鎖)	抗IgG(γ 鎖)	
			抗IgA(α 鎖)	抗IgA(α 鎖)	
			抗IgM(μ 鎖)	抗IgM(μ 鎖)	
			抗IgD(δ 鎖)	—	
			抗IgE(ε 鎖)	—	
			抗L鎖κ 型	抗L鎖κ 型	
			抗L鎖λ 型	抗L鎖λ 型	
血清中ベンスジョーンズ(BJ)蛋白同定	—				
312	尿中ベンスジョーンズ(BJ)蛋白同定	検査方法	IFE法(免疫固定電気泳動法)	IEP法(免疫電気泳動法)	
3313	オリゴクロナルバンド 《等電点電気泳動法》	検査方法	等電点電気泳動法 [ヘレナ研究所]	等電点電気泳動法 [GEヘルスケア・ジャパン]	検査試薬の販売中止
632	血中鉛(Pb)	基準値	1.0 μg/dL 以下	20 μg/dL 以下	基準値の見直し
2280	ProGRP(カストリン放出ペプチド前駆体)	報告上限	50,000 pg/mL 以上	最終値	試薬添付文書の記載に従い、報告範囲(報告上限)を変更
1272	CA72-4	報告下限	1.5 U/mL 未満	0.2 U/mL	試薬添付文書の記載に従い、報告範囲(報告下限)を変更
5893	25-OHビタミンD分画	報告下限	1.0 ng/mL 未満	4.0 ng/mL 未満	報告下限の見直し
1090	17-ケトステロイド分画 (17-KS分画) 3分画	提出容器	容器番号:25 尿一般容器	容器番号:26 褐色ポリビン	提出容器の見直し
1147	17-ケトステロイド分画 (17-KS分画) 7分画				
1091	ステロイド10分画				
1092	プレグナンジオール(P2)				
1093	プレグナントリオール(P3)				
2850	HBVゲノタイプ	所要日数	3 ~ 7 日	3 ~ 9 日	所要日数短縮
3752	HEV抗体 IgA	所要日数	2 ~ 5 日	2 ~ 8 日	
1197	DUPAN-2	測定試薬	検査方法及び基準値・単位等の変更はございません		検査試薬の販売中止

## ■ 検査受託再開項目および受託開始日:

項目コード	検査項目名	再開理由	受託可能受付日
2055	IgE CAPシングルアレルゲン Hev b 6.02(ラテックス由来)	測定試薬供給再開の為	2018年4月2日(月)受付分より

■ 検査受託中止項目および最終受付日:

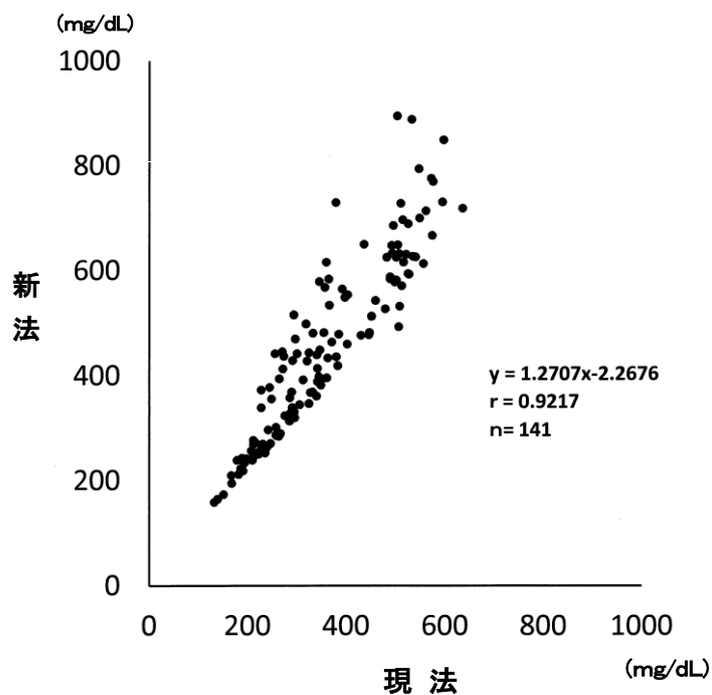
項目コード	検査項目名	中止理由	受託可能最終受付日
587	ヘパラスチンテスト(複合因子H)	受託数僅少のため	2018年3月31日(土) 受付分まで
547	LE細胞	受託数僅少のため	
307	血清ベンスジョーンズ(BJ)蛋白同定	M蛋白同定(免疫電気泳動)に移行し特異抗血清を用いた検査を一括して行うため	

● βリポ蛋白 (β-LP)

現行試薬の販売中止に伴い、代替試薬へ変更いたします。

検査方法	比濁法(ヘパリン・Mg比濁法)	TIA法
基準値	220~650 mg/dL (メーカ参考基準値)	220~600 mg/dL

《新法と現法の相関》



## ●オリゴクローナルバンド

現行試薬の販売中止に伴い、オリゴクローナルバンドの測定試薬を変更します。

### 《新法と現法の判定一致率》

		現法		
		陽性	陰性	計
新法	陽性	64	7	71
	陰性	2	52	54
	計	66	59	125

陽性一致率: 97. 0% (64/66)

陰性一致率: 88. 1% (52/59)

判定一致率: 92. 8% (116/125)

## ●DUPAN-2

現行試薬販売中止のため、同一試薬製造元の改良試薬に変更させていただきます。  
なお、この変更に伴う検査方法、報告単位等の変更はございません。

### 《新法と現法の相関》

