

< 2 5 - 4 0 >  
2 0 2 5 年 1 2 月

先生各位

## 「HBs抗原(RPHA)およびHBs抗体(PHA)」 検査受託中止のお知らせ

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、標記項目につきまして、検査装置の老朽化および後継機の製造中止の連絡がございました。これに伴い、検査継続が困難となりましたため、誠に勝手ながら検査受託の中止を実施することとなりましたので、ご案内申し上げます。

つきましては、下記の代替検査項目をご利用いただきますようお願い申し上げます。何卒ご理解を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

### ■検査受託中止項目：

項目コード	検査項目名	中止理由
228	HBs抗原(RPHA)	検査装置の老朽化および 後継機の製造中止に伴い受託中止
229	HBs抗体(PHA)	

### ■検査受託最終受付日：

2026年 3月 31日(火)

### ■代替項目：

項目コード	検査項目名	検査方法
279	HBs抗原(精密)	C L I A
280	HBs抗体(精密)	

以上

※ 裏面をご覧ください。

## ●HBs抗原

	代替項目	受託中止項目
項 目 コード	279	228
検 査 方 法	C L I A	R P H A
検体材料・検体量	血清 0.5 mL	同左
保 存 方 法	冷蔵	同左
基 準 値	陰性(—) 0.05未満	8倍未満
単 位	IU/mL	倍
所 要 日 数	1 ~ 2 日	同左
測 定 キット名 (製造販売元)	HBsAgQT・アボット アボットジャパン合同会社	マイセルⅡHBsAg 株式会社 特殊免疫研究所
保 険 点 数	88点	29点
判 断 料	144点(免疫学的検査)	同左

## ●HBs抗体

	代替項目	受託中止項目
項 目 コード	280	229
検 査 方 法	C L I A	P H A
検体材料・検体量	血清 0.5 mL	同左
保 存 方 法	冷蔵	同左
基 準 値	陰性(—) 10.0未満	8倍未満
単 位	mIU/mL	倍
所 要 日 数	2 ~ 3 日	同左
測 定 キット名 (製造販売元)	オーサブ・アボット アボットジャパン合同会社	マイセルⅡ anti-HBs 株式会社 特殊免疫研究所
保 険 点 数	88点	32点
判 断 料	144点(免疫学的検査)	同左

●B型肝炎ウイルス(HBV)について、感染スクリーニング検査やB型肝炎治療経過観察には、より検出感度の高い検査法が求められています。

○B型肝炎治療ガイドラインでは、HBV感染スクリーニングは高感度の測定法を用いることが推奨されています。また、HBVワクチン効果確認にも、高感度の測定法によるHBs抗体測定をお奨めします。

### 【重要な基本的注意】

B型肝炎ウイルス(HBV)感染の診断は、他の免疫測定法等と同じく、本製品による陽性又は陰性の検査結果のみにより行わず、HBc抗体測定、HBV-DNA定量検査等、他の検査結果及び臨床経過を考慮して総合的に判断して下さい。特に下記の場合は使用方法に留意して下さい。

#### 1. 健康診断時のスクリーニング検査

できるだけ検出感度の高いEIA法／化学発光法などを用いた検出試薬を使用し、イムノクロマト法や凝集法で検出感度の低い検出試薬の使用にあたっては、十分に留意して下さい。

#### 2. 緊急検査

緊急対応として実施される迅速・簡便な検出試薬において、陰性と判定された場合でも、必要に応じてさらに検出感度の高い検出試薬で再検査をすることをお奨めします。

#### 3. B型肝炎と診断された患者の経過観察検査

EIA法／化学発光法、凝集法、イムノクロマト法等いずれの方法を用いた検出試薬でも使用できますが、陰性化した場合はより検出感度の高い検査方法で確認することをお奨めします。