

検査内容変更および中止のご案内

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。平素は格別のご高配を賜り、厚くお礼申し上げます。

この度、下記に掲げる検査項目におきまして、検査内容の変更および検査受託を中止させていただきたくご案内申し上げます。

何卒、ご了承賜りますようお願い申し上げます。

敬白

記

■実施日 平成 26年 4月 1日(火)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 統一コード | 検査項目 | 変更箇所 | 新 | 現 | 備考 |
|--------|----------------|----------------------------------|--------|---|----------------------|----------------------------|
| 24 | 1370 3B330 | NAG(N-アセチル-β-D-グルコサミニダーゼ) | 所要日数 | 1~2日 | 2~3日 | 基準値、検査方法、検体採取量等の変更はございません。 |
| 58 | 1054 3A015 | 尿中アルブミン定量 | 所要日数 | 1~2日 | 2~3日 | |
| | 1053 3A015 | 尿中アルブミン定性 | 所要日数 | 1~2日 | 2~3日 | |
| 60 | 4822 5A100 | 特異的IgE(シングルアレルゲン) 「i3 スズメバチ」 | 測定試薬 | FEIA (ファディア株式会社) 改良品への変更 ¹⁾ | FEIA (ファディア株式会社) | |
| | 4823 5A100 | 特異的IgE(シングルアレルゲン) 「i4 アシナガバチ」 | | | | |
| 72 | 4459 5F360 | HCV RNA定量 | 報告上限値 | 8.0 LogIU/mL以上 | 7.8 LogIU/mL以上 | |
| 88 | 3077 5D520 | PIVKA-II | 測定試薬 | ECLIA (エーディア株式会社) 改良品への変更 ²⁾ | ECLIA (エーディア株式会社) | |
| 90 | 3005 2A110 | 網状赤血球 | 検査項目名称 | 網赤血球 | 網状赤血球 | |
| 103 | 7310 6B620 | 結核菌DNA | 検査項目名称 | 結核菌核酸増幅同定 | 結核菌DNA | |

1)従来の特異的IgE「スズメバチ」及び「アシナガバチ」の測定試薬はそれぞれのハチの毒のうを原料としていましたが、変更品では、従来のアレルゲンにハチ毒のアレルゲンの1つであるアンチゲンを加えることにより、検出感度が向上しております。

2)非特異的反応が軽減された改良試薬へ変更いたします。

※裏面にも案内がございますので、ご覧ください。

ご不明な点等ございましたら貴院担当もしくは当社インフォメーションまでお申し付けください。

■最終受付日 平成 26年 3月 31日(月)ご依頼分をもって受託中止

■検査受託中止項目

| 案内書掲載頁 | 項目コード 統一コード | 検査項目 | 備考 | 代替項目 |
|--------|----------------|--|---------------------------------|---|
| 30 | 1739 3D045 | ヘモグロビンA1c (HbA1c) (JDS) [ラテックス凝集法] | 国際標準化HbA1c表記運用方針に基づいた併記期間終了のため。 | [1730]ヘモグロビンA1c (HbA1c) (NGSP) [ラテックス凝集法] |
| | 1731 3D045 | ヘモグロビンA1c (HbA1c) (JDS) [HPLC] | | [1729]ヘモグロビンA1c (HbA1c) (NGSP) [HPLC] |
| 51 | 2027 5E155 | トキソプラズマ抗体 [LA] | 測定試薬販売中止のため。 | [2129]トキソプラズマIgG抗体 [2130]トキソプラズマIgM抗体 項目詳細は下記参照 |

■代替項目検査要項

| 項目コード 統一コード | 検査項目 | 判断料 実施料 | 採取量(mL) 必要量(mL) | 採取容器 提出容器 | 保存 | 検査方法 | 基準値 | 所要日数 | 備考 |
|----------------|------------------|------------|--------------------|--------------|----|-------|--------------|------|---------|
| 2129 5E156 | トキソプラズマ IgG抗体 | 免疫 93 | 血液: 2 血清: 0.3 | 01 21 | 冷蔵 | ELISA | 6 IU/mL未満 | 2~4 | 0AA→*00 |
| 2130 5E157 | トキソプラズマ IgM抗体 | 免疫 95 | 血液: 2 血清: 0.3 | 01 21 | 冷蔵 | ELISA | 0.80 C.O.I未満 | 2~4 | 0AA→*00 |

■相関

「スズメバチ」 (n=51)

| | | | | | | | | | | |
|-----|-----|----|----|---|----|---|---|---|--|-----|
| 新試薬 | 6 | | | | | 1 | | | | 現試薬 |
| | 5 | | | | | | | 2 | | |
| | 4 | | | 1 | 2 | 8 | | | | |
| | 3 | | | 5 | 16 | | | | | |
| | 2 | 2* | 1* | 7 | | | | | | |
| | 1 | | 3 | | | | | | | |
| | 0 | 3 | | | | | | | | |
| | クラス | 0 | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | | |

陰性一致率: 60.0%
陽性一致率: 100.0%
判定一致率: 94.1%

現試薬が陰性または疑陽性で、変更品で陽性となった3例は追加されたアシナガバチのアレルゲンコンポーネント Ves v 5陽性であることが確認されております。
(メーカー検討データより抜粋)

「アシナガバチ」 (n=53)

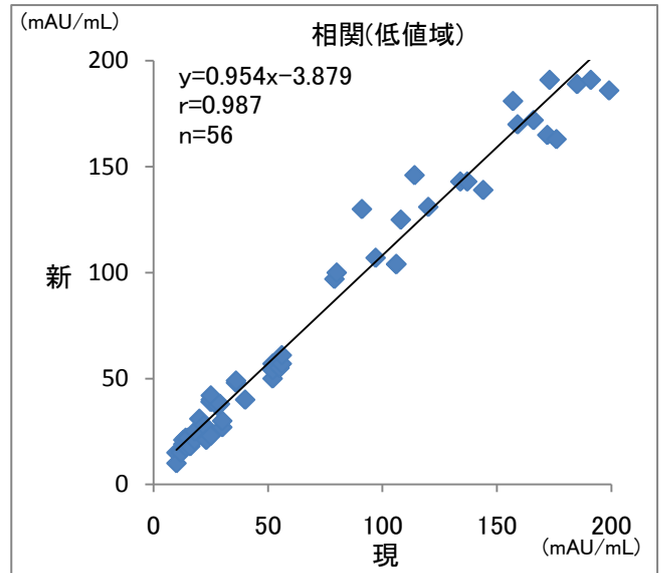
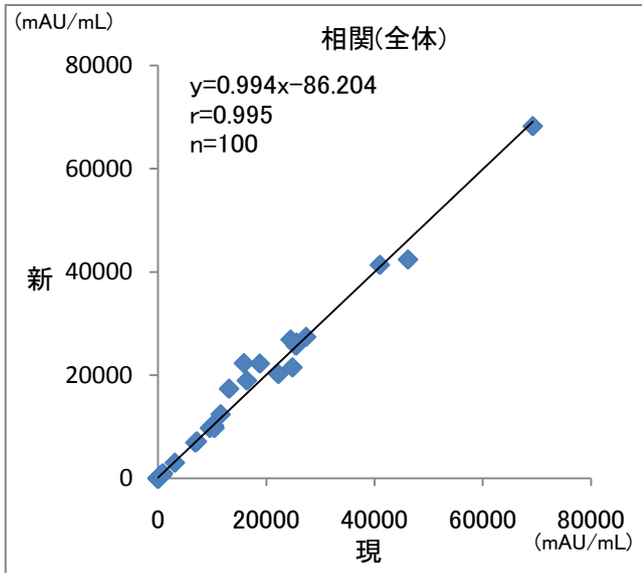
| | | | | | | | | | | |
|-----|-----|----|----|----|----|---|---|---|--|-----|
| 新試薬 | 6 | | | | | | | | | 現試薬 |
| | 5 | | | | | 2 | 2 | | | |
| | 4 | | | | | 2 | | | | |
| | 3 | 3* | 1* | 1 | 14 | | | | | |
| | 2 | 3* | 2* | 15 | | | | | | |
| | 1 | 1* | 1 | | | | | | | |
| | 0 | 4 | 1 | 1 | | | | | | |
| | クラス | 0 | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | | |

陰性一致率: 36.4%
陽性一致率: 97.3%
判定一致率: 77.4%

現試薬が陰性または疑陽性で、変更品で陽性となった10例は追加されたスズメバチのアレルゲンコンポーネント Pol d 5陽性であることが確認されております。
(メーカー検討データより抜粋)

■ 相関

「PIVKA-II」



「HCV RNA定量」

