

先生各位

検査内容変更のご案内

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、検査内容の変更を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。

記

■実施日 平成 29年7月1日(土)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
118	9456 5F450	HTLV- I 抗体 (ATLV抗体)	検査方法	CLEIA [富士レビオ]	CLEIA [富士レビオ]	試薬 変更 の為
			備考	測定対象は抗HTLV- I 抗体および抗HTLV- II 抗体です。	測定対象は抗HTLV- I 抗体です。	

※ 新試薬は抗HTLV- I 抗体及び抗HTLV- II 抗体を測定対象としますが、それぞれの型別報告はできません。
所要日数、基準値、保存方法等の変更はありません。

■相関

現試薬と新試薬の一致率

		現試薬		合計
		陽性	陰性	
新試薬	陽性	15	0	15
	陰性	2	108	110
	合計	17	108	125

判定一致率: 98.4 %

ご不明な点等ございましたら貴院担当もしくは弊社お客様窓口までお申し付け下さい。