

< 「血漿レニン活性（PRA）」基準値表記追加のお知らせ >

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のお引き立てを賜り厚く御礼申し上げます。

さて過日、表記項目につきましては測定試薬の販売中止に伴い、本年1月4日より検査内容を変更させていただき旨をご案内申し上げます（INFORMATION 27-32）。

このたび、検査委託先(LSIメディエンス)より、新試薬の製造販売元(ヤマサ醤油)が基準値の採血条件に新たに「臥位」および「立位」を追加した為、新基準値表記を変更するとの連絡を受けました。

度重なるご案内となり誠に恐縮ではございますが、弊社事情をご賢察のうえ、ご了承の程お願い申し上げます。

敬具

記

《変更内容》

実施日 平成 28年1月4日（月） 受付分より

項目コード	項目名	変更箇所	新	現	備考	検査案内記載頁
601	レニン活性 (PRA)	検査方法	EIA	RIA (ビーズ固相法)	現行測定試薬の 販売中止	71
		基準値	0.2~2.3 ng/mL/hr (臥位)	0.2~2.7 ng/mL/hr (早朝安静時)		
			0.2~3.9 ng/mL/hr (座位)	0.2~3.9 ng/mL/hr (早朝2時間立位歩行)		
			0.2~4.1 ng/mL/hr (立位) ※			
検体量	EDTA-2Na加血漿 0.6mL	EDTA-2Na加血漿 1.0mL				

※ 本基準値は試薬製造販売元のヤマサ醤油社が健常者から採血した検体を用いて算出したものです。
なお、採血条件は、下記の状態で採血した検体を用いて算出しています。

- ・ 臥位：1時間横になった安静状態で採血
- ・ 座位：座った状態で採血
- ・ 立位：立った状態で採血