

< 検査内容変更のお知らせ >

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。
このたび、下記項目におきまして、検査の中止及び検査内容の一部を変更させていただきますのでご案内申し上げます。
誠に勝手ではございますが、弊社事情ご賢察のうえ、ご了承の程お願い申し上げます。

敬具

記

《検査中止項目》

最終受付日 2022年3月30日（水）

項目コード	項目名	中止理由	代替項目	検査案内記載頁
458	グリココール酸(CG)	測定試薬の販売中止	—	48
249	遊離HCG-β(尿) (HCG-βサブユニット)		—	77
575	ガストリン		—	78
2088	抗RNP抗体〈免疫拡散法〉		[8141]抗RNP抗体〈FEIA〉	113
2013	抗Sm抗体〈免疫拡散法〉		[2499]抗Sm抗体〈FEIA〉	
2248	抗SS-A/Ro抗体〈免疫拡散法〉		[2502]抗SS-A/Ro抗体〈FEIA〉	
2249	抗SS-B/La抗体〈免疫拡散法〉		[2505]抗SS-B/La抗体〈FEIA〉	
8104	抗Scl-70抗体〈免疫拡散法〉		[2508]抗Scl-70抗体〈FEIA〉	
3222	PIVKA-II(凝固)		—	139

最終受付日 2022年3月31日（木）

項目コード	項目名	中止理由	代替項目	検査案内記載頁
511	IgE(RAST)(特異的シングルアレルゲン) 絹*1	測定試薬の販売中止	—	109~111
4006	ベンスジョーンズ蛋白(定性)	検査実施料削除*2	[2847] 尿中免疫電気泳動(免疫固定法によるベンス・ジョーンズ蛋白(BJP)同定)	143

*1 以下のアレルギーセットおよび院内セットに登録しているIgE(RAST)絹につきましては、2022年4月1日(金)受付分より削除いたします。

[9235] 室内1
[9236] 室内2

*2 実施料は2022年3月31日(木)までに限り算定可能です。

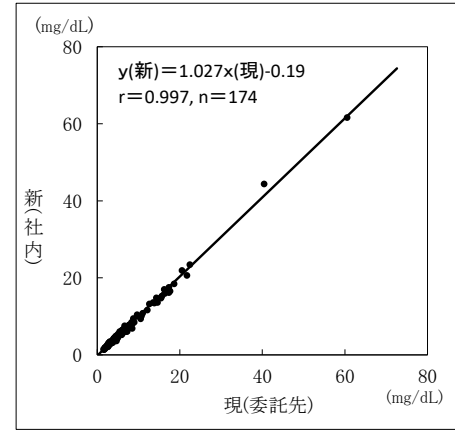
《検査内容変更項目》

実施日 2022年4月1日(金) 受付分より

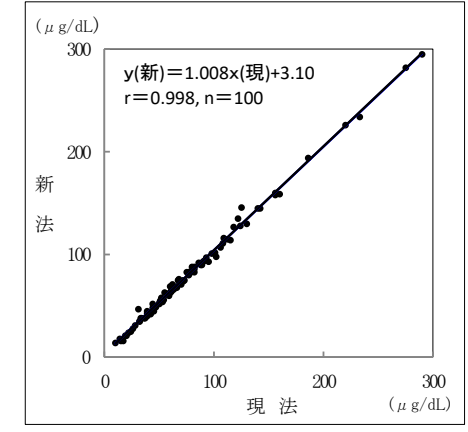
項目コード	項目名	変更箇所	新	現	備考	検査案内記載頁
2370	eGFR	項目名	推算GFRcreat	eGFR	表記の適正化	40
206	レムナント様リポ蛋白コレステロール(RLP-C)	所要日数	1~2日	3~5日	検査機関変更に伴う変更	48
		検査機関	京浜予防医学研究所	保健科学研究所		
048	鉄(Fe)	検査方法	ニトロソPSAP法	ハソフェナントロリン直接法	測定試薬の変更	53
049	総鉄結合能(TIBC)					
050	不飽和鉄結合能(UIBC)					
2858	カドミウム(Cd)(血液)	検査方法	ICP-MS	原子吸光法	測定方法の変更	
		所要日数	5~8日	7~12日		
-	遊離コルチゾール(非抱合型コルチゾール)	項目名	コルチゾール(尿)	遊離コルチゾール(非抱合型コルチゾール)	測定試薬販売中止に伴う測定方法の変更	73
		検査方法	CLIA	RIA(チューブ固相法)		
		検体量	畜尿 0.5 mL	畜尿 2.0 mL		
		基準値	5.5~66.7 $\mu\text{g/day}$	11.2~80.3 $\mu\text{g/day}$		
		備考	畜尿時は冷暗所に保管して下さい。	酸性畜尿不可。畜尿時は冷暗所に保管して下さい。		
252	遊離HCG- β (血清)(HCG- β サブユニット)	項目コード	8146	252		77
		検査方法	CLIA	IRMA(ビーズ固相法)		
		検体量	血清 0.3 mL	血清 0.4 mL		
		基準値	0.28 ng/mL未満	0.1 ng/mL以下		
		所要日数	3~4日	3~5日		
2582	HIV-1抗体(確認試験)	項目コード	8144	2582	日本エイズ学会・日本臨床検査医学会「診療におけるHIV-1/2感染症の診断ガイドライン2020版」に準拠	97
		項目名	HIV-1/2抗体確認検査	HIV-1抗体(確認試験)		
		検査方法	イムノクロマトグラフィー法	WB(ウェスタンブロット法)		
		報告様式	HIV-1判定:陰性/陽性/判定保留 HIV-2判定:陰性/陽性/判定保留 判定バンド6種(gp36, gp140, p31, gp160, p24, gp41):-/+	判定:陰性/陽性/判定保留 判定バンド10種(GP160, GP110/120, P68/66, P55, P52/51, GP41, P40, P34/31, P24/25, P18/17):-/+		
		所要日数	4~7日	4~10日		
		実施料	660点	280点		
2594	HIV-2抗体(確認試験)	項目コード	8144	2594		97
		項目名	HIV-1/2抗体確認検査	HIV-2抗体(確認試験)		
		検査方法	イムノクロマトグラフィー法	WB(ウェスタンブロット法)		
		報告様式	HIV-1判定:陰性/陽性/判定保留 HIV-2判定:陰性/陽性/判定保留 判定バンド6種(gp36, gp140, p31, gp160, p24, gp41):-/+	判定:陰性/陽性/判定保留 判定バンド8種(GP140, GP105, P68, P56, GP36, P34, P26, P16):-/+		
		所要日数	4~7日	4~12日		
		実施料	660点	380点		
1081	血清アミロイドA蛋白(SAA)	基準値	3.0 mg/L以下	8.0 $\mu\text{g/mL}$ 以下	検査の国際標準化を目的としたWHO標準物質への変更	106
2502	抗SS-A/Ro抗体	報告下限	0.4 U/mL未満	0.5 U/mL未満	試薬添付文書改訂に伴う変更	113
2505	抗SS-B/La抗体		0.4 U/mL未満	0.5 U/mL未満		
2511	抗Jo-1抗体		0.3 U/mL未満	0.5 U/mL未満		
2493	抗セントロメア抗体		0.4 U/mL未満	0.5 U/mL未満		
2536	抗RNP抗体(CLEIA)	項目コード	8141	2536	検査機関変更に伴う変更	113
		検査方法	FEIA	CLEIA		
		基準値	3.5 U/mL未満	10.0 U/mL未満		
		所要日数	2~7日	3~4日		
		検査機関	京浜予防医学研究所	LSIメディエンス		
3044	赤血球沈降速度(BSR/ESR)	報告様式	1時間値のみ	1時間値/2時間値	臨床検査法提要に準拠	138
4122	便ヘモグロビン定量	報告値	50 ng/mL未満	0~49 ng/mL	表記の適正化(検診分定量値も同様)	144

●現法と新法の比較

【レムナント様リポ蛋白コレステロール(RLP-C)】 【鉄(Fe)】

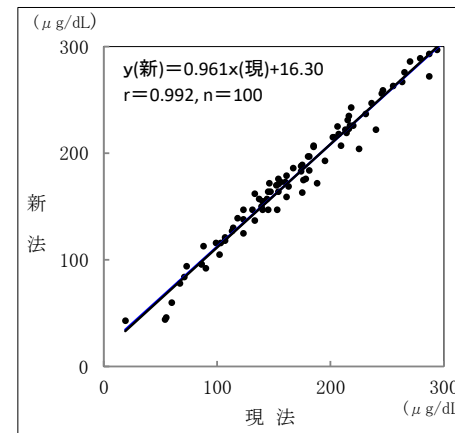


(自社検討資料)



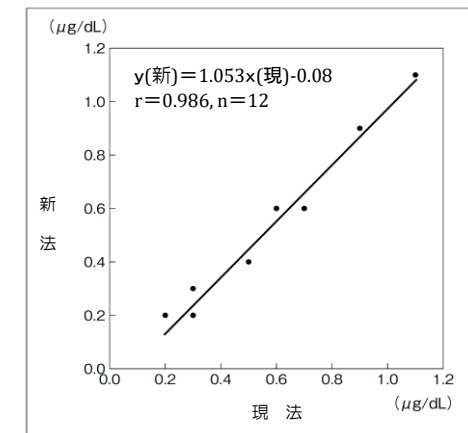
(自社検討資料)

【不飽和鉄結合能(UIBC)】



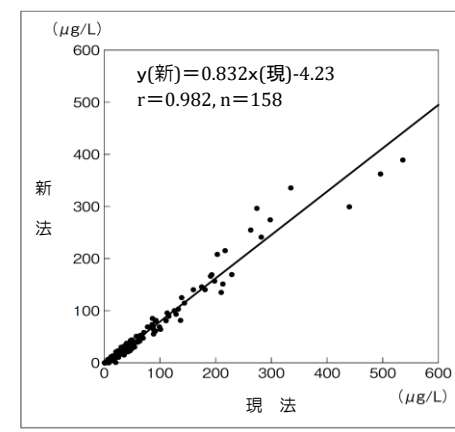
(自社検討資料)

【カドミウム(Cd)(血液)】



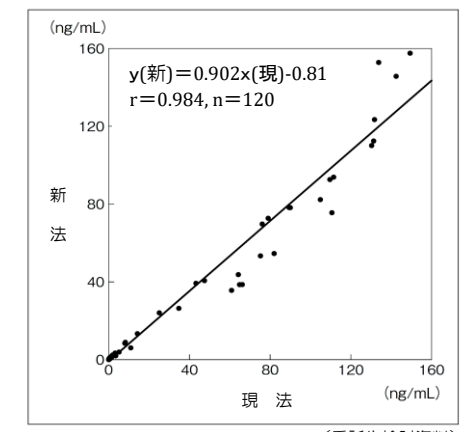
(委託先検討資料)

【遊離コルチゾール(非抱合型コルチゾール)】



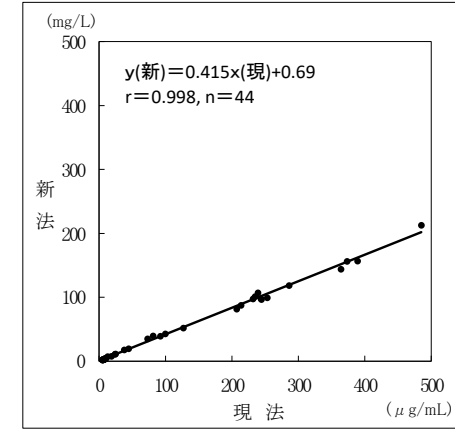
(委託先検討資料)

【遊離HCG- β (HCG- β サブユニット)(血清)】



(委託先検討資料)

【血清アミロイドA蛋白(SAA)】



(自社検討資料)