

# 臨床検査に関するお知らせ

株式会社セントラル医学検査研究所

先生各位

平成 22 年 3 月

A-10-03

## 検査内容変更のお知らせ

拝啓 時下益々ご清祥のこととお喜び申し上げます。

また、平素は格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

この度 下記検査項目につきまして、検査内容の変更をさせて頂きたく、ご案内申し上げます。

先生方には大変ご迷惑をお掛け致しますが、何卒ご了承賜りますよう、宜しくお願い申し上げます。

敬具

### 記

◆ 変更日 平成 22 年 3 月 31 日 (水) 受付分より

◆ 変更内容

2009 年 検査案内	項目 コード	検査項目	変更箇所	新	旧	備考
P.7,15	530	心筋トロポニン T	項目名	高感度心筋トロポニン T	心筋トロポニン T	現試薬販売中止に伴う変更 ※旧試薬との相関 (新試薬:y、旧試薬:x) $y=0.877x+0.038$ $r=0.999(n=100)$
			基準値	0.014 以下 ng/ml (急性心筋梗塞診断の カットオフ値 0.100ng/ml)	0.10 以下 ng/ml	
			報告桁数	小数第 3 位	小数第 2 位	
			報告範囲	0.003 未満,0.003~最終値 ng/ml	0.00~最終値 ng/ml	
P.16,49	4660	尿中アルブミン (蓄尿)	基準値	30 未満 mg/day	2~20 mg/day	2005 年日本糖尿病学会・日本腎臓学会 「糖尿病腎症早期 診断基準」採用
	4650	尿中アルブミン (クレアチン換算値) (部分尿)	基準値	(ALB 濃度) ————— (CRE 換算) 30 未満 mg/g・CRE	(ALB 濃度) 30 以下 mg/L (CRE 換算) 10 以下 mg/g・CRE	

→次面へ続く

2009年 検査案内	項目 コード	検査項目	変更箇所	新	旧	備考																																										
P.18	5010	ABO 式血液型	容器	03(血算用) 又は 59(分離剤なし 5.5 ml)	01 (分離剤入り 9 ml)	適正検体量と採血管の見直し  ※1 間接クームス試験と不規則性抗体同時依頼の場合は、「58」又は「01」と「03」でご提出下さい。																																										
	5020	Rh(D 因子)式血液型		03(血算用) 又は 59(分離剤なし 5.5 ml)	01 (分離剤入り 9 ml)																																											
	5070	間接クームス試験 (抗グロブリン試験)		※159(分離剤なし 5.5 ml) 又は 01 (分離剤入り 9 ml)	01 (分離剤入り 9 ml)																																											
	5080	不規則性抗体		58(分離剤なし 9 ml) 又は 01 と 03 (分離剤入り 9 ml) (血算用)	01 と 03 (分離剤入り 9 ml) (血算用)																																											
P.36	20570	ProGRP (カテストリン放出 ペプチド前駆体)	検査方法	CLEIA	ELISA	試薬変更と検体保存安定性向上のための変更  ※旧試薬との相関 (新試薬:y、旧試薬:x)  $y=1.131x+4.032$ $r=0.964(n=110)$																																										
			材料	血漿	血清																																											
			検体量	0.4 ml	0.3 ml																																											
			容器	07 (EDTA-2Na)	01																																											
			所要日数	3~6 日	4~7 日																																											
P.44	73150	結核菌群 DNA (PCR)	項目名	結核菌群 DNA (RT-PCR)	結核菌群 DNA (PCR)	現試薬販売中止に伴う変更  <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2" rowspan="2"></th> <th colspan="4">新法</th> </tr> <tr> <th>(+)</th> <th>(-)</th> <th>Invalid*2</th> <th>合計</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="4">旧法</td> <td>(+)</td> <td>38</td> <td>2</td> <td>0</td> <td>40</td> </tr> <tr> <td>(-)</td> <td>1</td> <td>169</td> <td>5</td> <td>175</td> </tr> <tr> <td>Inhibit*1</td> <td>0</td> <td>4</td> <td>1</td> <td>5</td> </tr> <tr> <td>合計</td> <td>39</td> <td>175</td> <td>6</td> <td>220</td> </tr> </tbody> </table> *1 増幅反応阻害 *2 リアルタイム PCR 測定不成立 一致率 98.6%			新法				(+)	(-)	Invalid*2	合計	旧法	(+)	38	2	0	40	(-)	1	169	5	175	Inhibit*1	0	4	1	5	合計	39	175	6	220											
					新法																																											
(+)	(-)	Invalid*2			合計																																											
旧法	(+)	38	2	0	40																																											
	(-)	1	169	5	175																																											
	Inhibit*1	0	4	1	5																																											
	合計	39	175	6	220																																											
検査方法	リアルタイム PCR	PCR																																														
P.44	73170	アビウム・イントラセラー PCR (MAC・DNA)	項目名	アビウム・イントラセラー RT-PCR (MAC・DNA)	アビウム・イントラセラー PCR (MAC・DNA)	現試薬販売中止に伴う変更  <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2" rowspan="2"></th> <th colspan="4">新法</th> </tr> <tr> <th>MA</th> <th>MI</th> <th>(-)</th> <th>Invalid*2</th> <th>合計</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="5">旧法</td> <td>MA</td> <td>28</td> <td>0</td> <td>1</td> <td>1</td> <td>30</td> </tr> <tr> <td>MI</td> <td>0</td> <td>18</td> <td>1</td> <td>0</td> <td>19</td> </tr> <tr> <td>(-)</td> <td>1</td> <td>1</td> <td>164</td> <td>0</td> <td>166</td> </tr> <tr> <td>Inhibit*1</td> <td>0</td> <td>0</td> <td>4</td> <td>1</td> <td>5</td> </tr> <tr> <td>合計</td> <td>29</td> <td>19</td> <td>170</td> <td>2</td> <td>220</td> </tr> </tbody> </table> MA: マイコバクテリウムアビウム MI: マイコバクテリウムイントラセラー *1 増幅反応阻害 *2 リアルタイム PCR 測定不成立 一致率 98.1%			新法				MA	MI	(-)	Invalid*2	合計	旧法	MA	28	0	1	1	30	MI	0	18	1	0	19	(-)	1	1	164	0	166	Inhibit*1	0	0	4	1	5	合計	29	19	170	2	220
					新法																																											
MA	MI	(-)			Invalid*2	合計																																										
旧法	MA	28	0	1	1	30																																										
	MI	0	18	1	0	19																																										
	(-)	1	1	164	0	166																																										
	Inhibit*1	0	0	4	1	5																																										
	合計	29	19	170	2	220																																										
検査方法	リアルタイム PCR	PCR																																														
P.59		染色体検査	報告内容	ISCN2009 に 準拠	ISCN2005 に 準拠	最新の染色体核型記載の国際規約 (ISCN)に基づく報告表記への変更																																										
未掲載	42080	IL-5 (インターロイキン-5)	検体量	血清 0.5 ml	血清 1.0 ml	現試薬の改良試薬への変更  ※旧試薬との相関 (新試薬:y、旧試薬:x)  $y=0.761x+3.211$ $r=0.975(n=39)$																																										
			基準値	3.9 以下 (参考値)pg/ml	7.8 以下 (参考値)pg/ml																																											