

「リウマチ因子定量」 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いただき、厚くお礼申し上げます。

さて、標記項目につきまして、測定試薬の改良に伴い、下記期日より測定試薬を変更し
下記要領にて測定開始いたしますので、取り急ぎご案内いたします。
何卒ご了承の程お願い申し上げます。

敬具

記

■対象項目

●[3711] リウマチ因子定量

変更内容	新	旧
測定試薬	イアトロ RFⅡ (改良品) [LSI メディエンス]	イアトロ RFⅡ [LSI メディエンス]
改良内容	1.安定性の向上 ・試薬に使用している抗原である変性ヒト IgG のラテックス感作方法を、物理吸着から化学結合に変更したことにより試薬安定性が向上します。 2. RF標準化ガイドライン(2011年日本臨床検査標準化協議会、日本リウマチ学会にて承認)にて定められた指針「リウマトイド因子の標準化カットオフ値(15以下)に合致します。	

※その他の検査要項に変更はございません。

※新旧二法の相関は、裏面をご参照下さい。

■変更期日

●2016年4月1日(金)受付日分より

■新旧二法の相関

n = 50

