

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、この度、下記項目につきまして検査内容を変更させていただきますので、取り急ぎご案内する次第です。

誠に勝手ではございますが、事情をご賢察の上、何卒ご了承の程お願い申し上げます。

敬具

記

■検査項目/変更内容

- 別掲の「検査内容変更一覧」をご参照下さい。

■変更期日

- 2017年1月5日(木)受付日分より

以上

●検査内容変更一覧

頁	項目 コード	検査項目名	変更箇所	新	旧
59	3041	HBe 抗原	検査方法	CLEIA	CLIA
			単 位	C.O.I.	S/CO
			報告範囲	0.1 未満、 0.1～1590、 1600 以上	0.50 未満、 0.50～99900000
			参考文献	なし	中尾 溜美子,他: Prog.Med.24,2839,2004.
59	3044	HBe 抗体	検査方法	CLEIA	CLIA
			報告範囲	1 未満、 1～100	35 未満、 35～100
			基準値	60 未満	50 未満
			参考文献	なし	中尾 溜美子,他: Prog.Med.24,2839,2004.
59	3068	HBc 抗体	検査項目名	HBc 抗体(IgG)	HBc 抗体
			検査方法	CLEIA	CLIA
			基準値 (単 位)	1.0 未満 (C.O.I)	1.00 未満 (S/CO)
			報告範囲	0.1 未満、 0.1～199、 200 以上	1.00 未満、 1.00～99900000
			参考文献	なし	飯田 健一,他: Prog.Med.22,1037,2002.
146	-	ECP	所要日数	3～10 日	4～9 日
-	8025	HCV抗体(第3世代)	報告範囲	0.1～299.9、 300.0 以上	0.1～83.9、84.0 以上
			参考文献	なし	黒田 雅顕,他:医学と薬学 58(1):127～136,2007

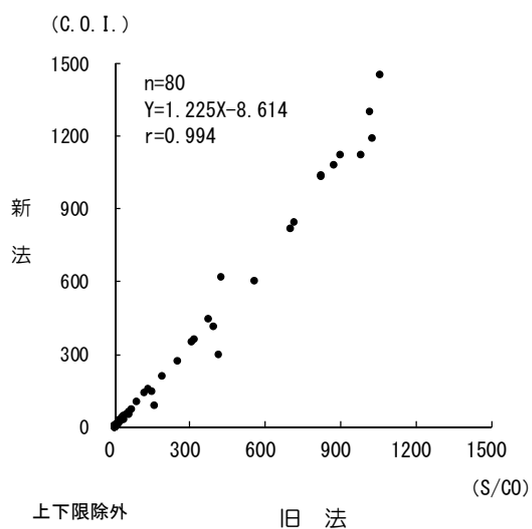
※その他の検査要項に変更はございません。

HBe 抗原 ・ HBe 抗体

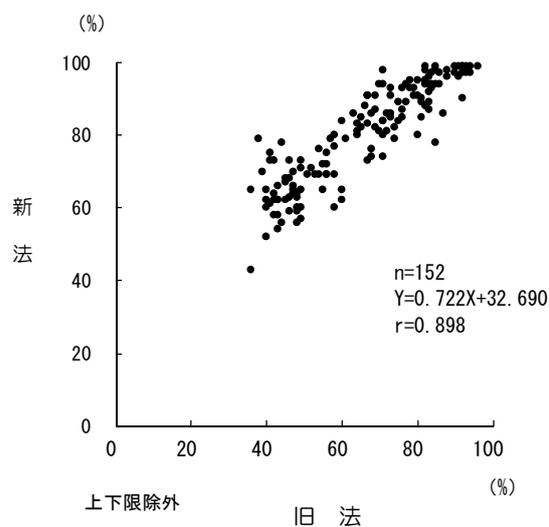
本検査におきまして、検査方法、測定機器、試薬を変更させていただきます。
 なお、基準値に変更はございません。

■新旧二法の相関

HBe 抗原



HBe 抗体



■判定一致表

●HBe 抗原

		旧法	
		陰性	陽性
新法	陰性	37	13
	陽性	0	98

判定一致率: 91.2% (n=148)

●HBe 抗体

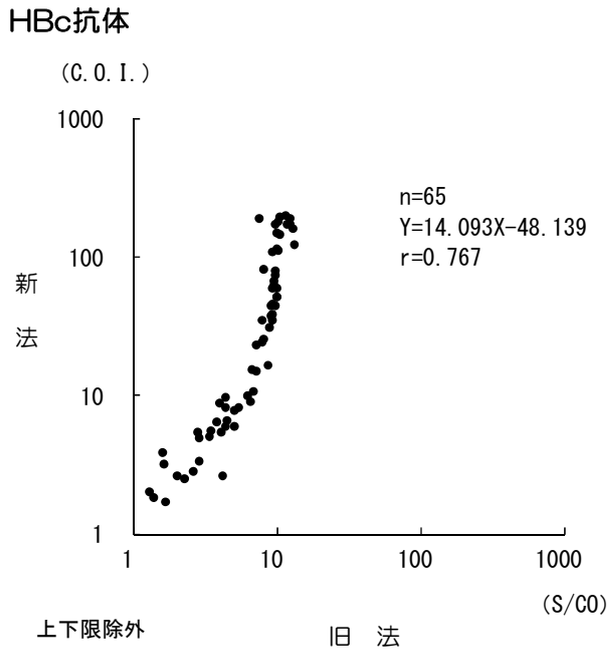
		旧法	
		陰性	陽性
新法	陰性	41	0
	陽性	34	155

判定一致率: 85.2% (n=230)

HBc 抗体

本検査におきまして、検査方法、測定機器、試薬を変更させていただきます。
新試薬は、IgG 型の HBc 抗体のみ測定対象としております。
なお、基準値に変更はございません。

■新旧二法の相関



■判定一致表

		旧法	
		陰性	陽性
新法	陰性	17	0
	陽性	0	81

判定一致率:100% (n=98)

HCV 抗体(第 3 世代)

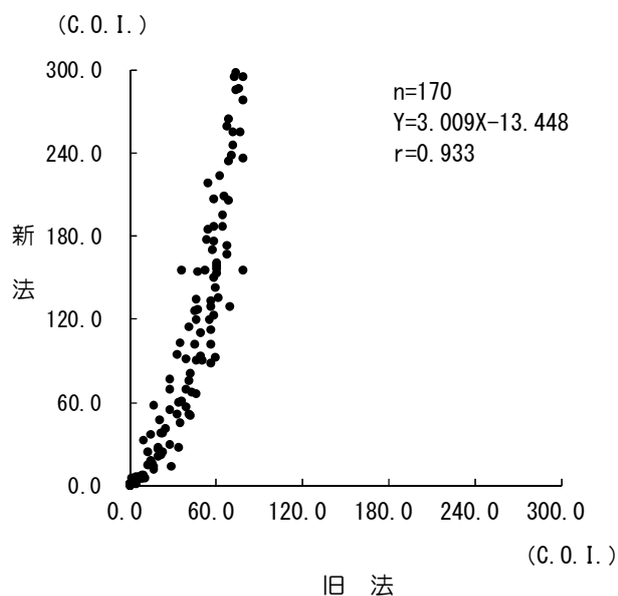
本検査におきまして、検査方法、測定機器、試薬を変更させていただきます。

基準値に変更はございません。

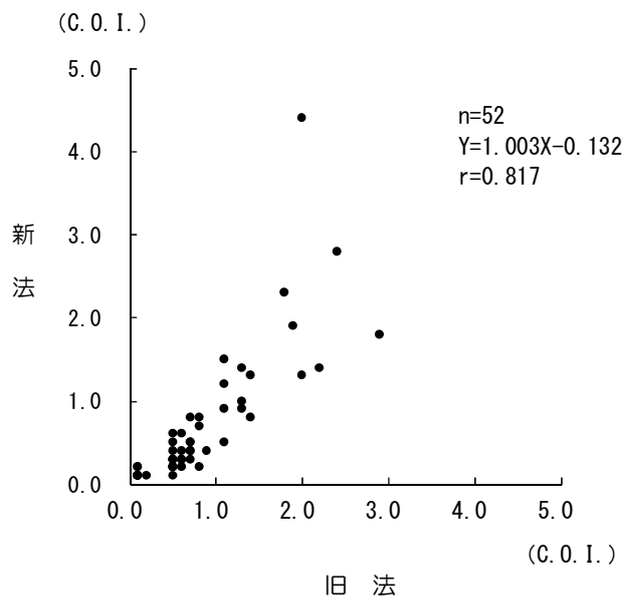
なお「健康増進事業に基づく肝炎ウイルス検診等の実施について」推奨されるHCV抗体検査につきましては、本項目とは別にご用意しております。

■新旧二法の相関

HCV抗体(第3世代)



HCV抗体(第3世代) 3.0以下



■判定一致表

		旧法	
		陰性	陽性
新法	陰性	26	4
	陽性	0	140

判定一致率: 97.6% (n=170)