

「TSHレセプター抗体(第3世代)」 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、標記項目につきまして、現行検査試薬の改良品が発売されたことを受け、検査試薬を改良品に変更することとなりましたので、これに伴う検査内容の変更を取り急ぎご案内申し上げます。

この改良試薬は、水溶性ビタミンであるビオチンの過剰摂取による反応系への干渉が軽減されており、検査精度の向上が期待されます。

誠に勝手ではございますが、事情をご賢察の上、何卒ご了承の程願申し上げます。

敬具

記

■対象項目/変更内容

頁	項目コード	検査項目名	変更内容	新	旧
48	2363	TSHレセプター抗体 (第3世代)	報告可能範囲	0.8~400 IU/L	0.3~400 IU/L
			備考 (削除)		ビオチン製剤投与後は、測定値を変動させる可能性がありますので少なくとも8時間以上経過してから採血してください。

※新旧二法の相関は裏面をご確認ください。

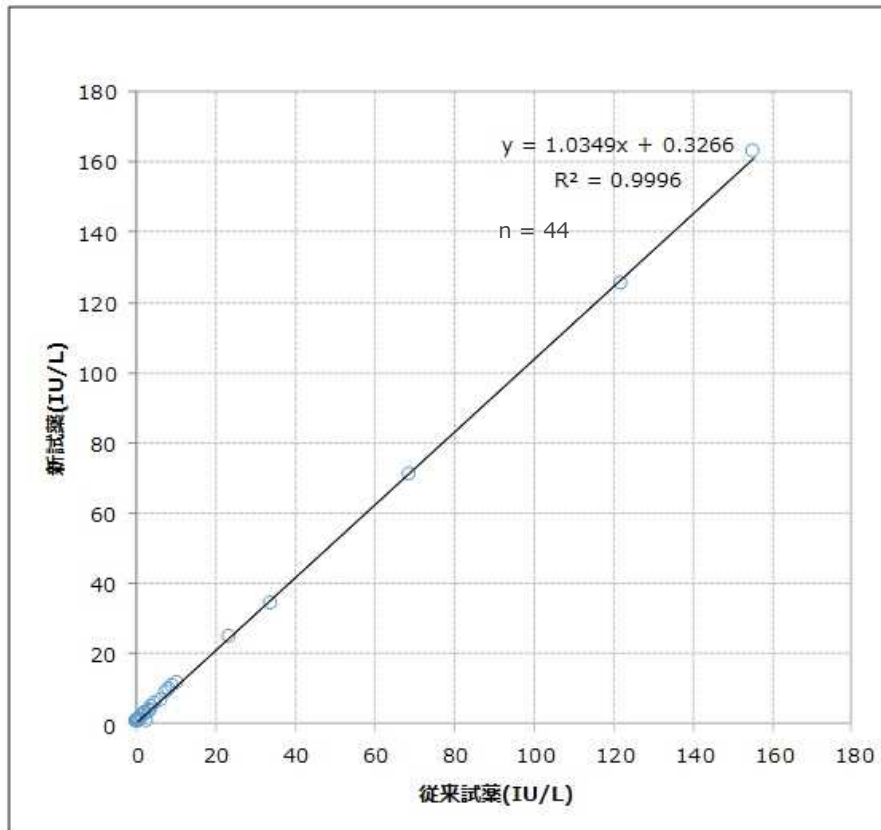
■変更期日

●2021年1月4日(月)受付日分より

以上

TSH レセプター抗体(第 3 世代)

■新旧二法の相関



(自社検討データ)