

検査内容変更のご案内

謹啓 時下益々ご隆盛のこととお喜び申し上げます。

平素は格別のお引き立てを賜り厚く御礼申し上げます。

さて、この度、下記検査項目におきまして、検査内容の変更をさせて頂くことになりましたので、ご案内申し上げます。

今後とも変わらぬご愛顧のほどよろしくお願いいたします。

敬白

記

《変更日》 2023年3月31日（金）受付分より

《変更内容》

検査コード	検査項目	変更箇所	変更後	変更前
02726	プレグナンジオール	検査方法	LC-MS/MS法	GC-MS/MS法
		検体量	蓄尿 2mL	蓄尿 5mL
04398	プレグナントリオール	検査方法	LC-MS/MS法	GC-MS/MS法
		検体量	蓄尿 2mL	蓄尿 5mL
02517	ムンプスウイルスIgG	報告下限値	EIA価:1.0未満	EIA価:0.1
03162	HTLV-I 抗体 [CLIA法]	報告内容及び 報告形態	親 03162: HTLV-I 抗体 子 06761: S/CO 子 06762: 判定	03162: HTLV-I 抗体 (判定)
		基準値	1.00 未満 (-)	(-)
04893	高感度HBs抗原	保存方法	冷蔵	凍結
		報告様式	判定: (-)/(+)/判定保留	判定: 陰性/陽性/判定保留
		報告上限値	150,000 IU/mL 以上	1 × 10 ⁷ IU/mL 以上

※裏面に続く

《変更内容》

検査コード	検査項目	変更箇所	変更後	変更前
03096	TSH刺激性 レセプター抗体 (甲状腺刺激抗体)	検体量	血清 0.3 mL	血清 0.5 mL
		保存方法	冷蔵	凍結
		検査方法	バイオアッセイ法	Bioassay法 + EIA法
		基準値	110%未満	120%以下
		備考	溶血検体は低値の 影響があります	—

《判定一致率》

全症例		現行項目		
		陽性	陰性	合計
新規 受託 項目	陽性	202	14	216
	陰性	7	265	272
	合計	209	279	488

全体陽性一致率 96.7%

全体陰性一致率 95.0%

全体判定一致率 95.7%

試薬添付文書引用