

「プロトロンビンフラグメントF1+2」 検査内容変更のお知らせ

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご愛顧を賜り厚く御礼申し上げます。

この度、標記検査項目につきましては本年6月28日より試薬製造不良の為、検査の受託を一時中止させていただいておりましたが、試薬製造販売元から、製造不良の原因解明・改良の目処がたたない為試薬販売を中止する旨の連絡がございました。

このため、弊社と致しましては、同一メーカーが販売のモノクローナル抗体を用いた測定試薬に変更させていただくこととなりましたので、ご案内申し上げます。

先生方には大変ご迷惑をお掛けいたしますが、諸事情ご賢察の上、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。

敬 具

2006年9月

検査内容変更項目

プロトロンビンフラグメントF1+2

実施期日:2006年9月9日(土)受付分より

変更内容

変更箇所	新	現 行
採取容器	㊦凝固系容器	同左
検体必要量	血漿 0.5ml・凍結	同左
検査方法	EIA	同左
基準範囲	69～229 pmol/l	0.53～1.38 nmol/l
所要日数	3～6 日	3～10 日

お問い合わせは最寄りの営業所 または、
本社・研究所にお願いいたします。

SMS 株式会社 **昭和メディカルサイエンス**
本社・研究所：東京都町田市鶴間541番地2
TEL 042 (795) 6000