



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。
さて、下記の項目につきまして、検査内容を変更させていただくことになりましたので、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、弊社事情ご賢察の上、何卒宜しくお願い申し上げます。

敬 具

2012年2月

検査内容変更項目

項目コード：3666 PR3-ANCA	項目コード：3667 MPO-ANCA
項目コード：3330 抗核抗体(IFA法)	項目コード：5640 抗ミトコンドリアM2抗体
項目コード：3840 トロンボモジュリン	項目コード：3650 ProGRP
項目コード：3894 AFPレクチン分画	項目コード：5881 HBVジェノタイプ/EIA
項目コード：5701 HBV-DNA型	項目コード：3572 HCVコア蛋白
項目コード：3842 HCV-RNAタイピング	項目コード：5581 HEV-RNA定量
項目コード：5583 HPV-DNA型判定	項目コード：2417 メチル馬尿酸

変更期日：2012年3月31日(土)受付分より

容器No. ⑥ DNA/RNA骨髓液容器

変更期日：2012年4月より順次変更

検体保存条件の変更項目

変更期日：2012年4月2日(月)受付分より

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。

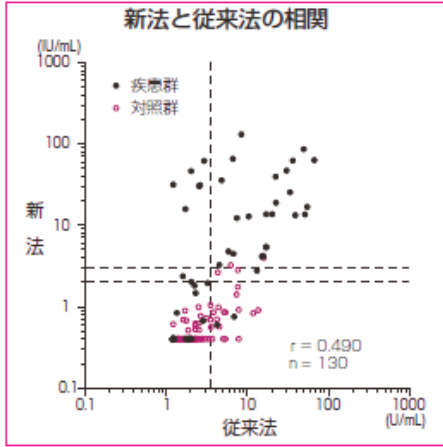
SMS 株式会社 **昭和メディカルサイエンス**
本社・研究所：東京都町田市鶴間541番地2
TEL 042 (795) 6000

◆変更内容

項目名	変更内容	新	現行	備考
PR3-ANCA	検査方法	FEIA	EIA	現行試薬販売中止の為、測定試薬の変更
	検体量	血清 0.3mℓ	血清 0.2mℓ	
	基準範囲	陽性:3.0< 疑陽性:2.0 以上~3.0 以下 陰性:2.0 未満	3.5 未満	
	単位	IU/mℓ	U/mℓ	
	報告下限	0.5 未満	1.3 以下	
MPO-ANCA	検査方法	FEIA	EIA	現行試薬販売中止の為、測定試薬の変更
	検体量	0.3mℓ	0.2mℓ	
	基準範囲	陽性:5.0< 疑陽性:3.5 以上~5.0 以下 陰性:3.5 未満	9.0 未満	
	単位	IU/mℓ	U/mℓ	
	報告下限	0.5 未満	1.3 以下	
抗核抗体	基準範囲	40 倍未満	20 倍未満	基準範囲見直し
抗ミトコンドリア M2 抗体	基準範囲	5.0 未満	7.0 未満	
トロンボモジュリン	検査方法	CLEIA	EIA	現行試薬販売中止の為、測定試薬の変更
	基準範囲	12.1~24.9 U/mℓ	10.4~23.4 U/mℓ	
	測定範囲	5~200 U/mℓ	0.5~120 U/mℓ	
ProGRP	基準範囲	81.0 未満 pg/mℓ	80.0 以下 pg/mℓ	ProGRP 研究会報告に準じて
AFPレクチン分画	検査方法	LBA-EATA	アガロースゲル電気泳動法及び抗体親和性転写法	現行試薬販売中止の為、測定試薬の変更
	報告内容(基準範囲)	L3 分画(10.0 未満%) 総AFP量(10.0 未満 ng/mℓ)	L1 分画 L2 分画 L3 分画(10.0 未満%)	
HBV型/EIA	報告形式	A, B, C, D又は検出せず	A, B, C, D又は(-)	報告形式の統一
HBV-DNA型	項目名称	HBV遺伝子型PCR	HBV-DNA型	類似検査との識別、検体量の見直し及び報告形式の統一
	検体量	血清 0.5mℓ/No. 52 容器	血清 0.3mℓ/No. 52 容器	
	報告形式	Aa, Ae, Ba, Bj, C, D, E, F, G, H, 混合型、又は検出せず	AA, AE, BA, BJ, C, D, E, F, G, H, 混合型、又は(-)	
HCV-コア蛋白	検査方法	CLIA	IRMA	現行試薬販売中止の為、測定試薬の変更
	検体量	血清 0.6mℓ	血清 0.7mℓ	
	基準範囲	3.0 未満 fmol/ℓ	20.0 未満 fmol/ℓ	
	所要日数	3~6 日	4~7 日	
HCV-RNA タイピング	検査方法	RT-PCR/ダイレクトシーケンス法	RT-PCR	現行試薬販売中止の為、測定試薬の変更
	検体量	血清 0.5mℓ/No. 52 容器	血清 0.4mℓ/No.52 容器	
	検出感度	10 ³ copies/tube	10 ² copies/tube	
	報告形式	1a,1b,1c,1d,2a,2b,2c,3a,3b,4,5a,6a(12 型)	1a,1b,2a,2b(4 型)	
HEV-RNA定量	基準範囲	2.0 未満 LC/mℓ	100 未満 コピー/mℓ	報告形式統一
	報告範囲	2.0 未満~10.0	100 未満~9×10E9	
HPV-DNA型判定	項目名称	HPV 型判定-PCR	HPV-DNA 型判定	類似検査との識別及び報告形式の統一
	報告形式	各高リスク型 又は「検出せず」	各高リスク型又は「陰性」	
DNA/RNA 骨髄液容器	容器容量及び保存	15mℓ、到着後凍結(ドライアイス不可)	10mℓ、冷蔵	採取容器見直し
メチル馬尿酸	報告下限値	0.05g/ℓ未満	0.02g/ℓ未満	報告下限値見直し

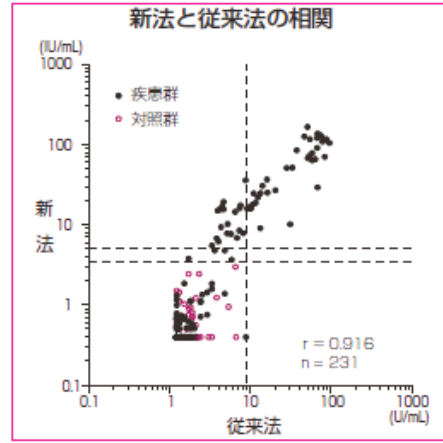
◇相関

PR3-ANCA



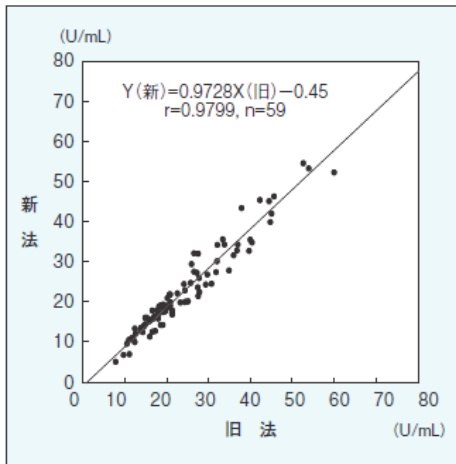
試薬メーカー資料

MPO-ANCA



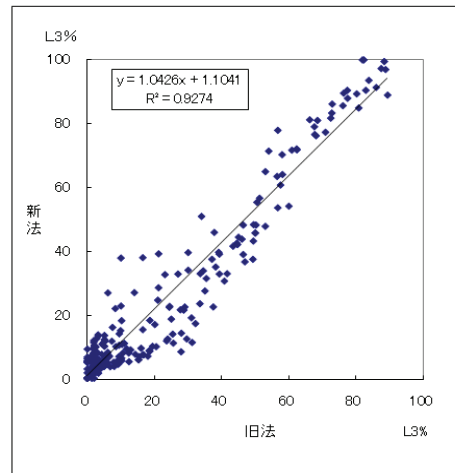
試薬メーカー資料

トロンボモジュリン



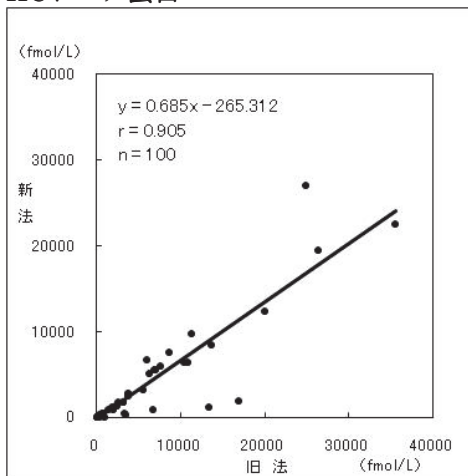
(社内検討データ)

AFP レクチン分画



(社内検討データ)

HCV コア蛋白



(社内検討データ)

◆検体保存条件の変更項目

下記の項目につきまして、これまで保存条件を凍結とさせていただいておりましたが、検査データへの影響を再検討させていただきました結果、冷蔵におきましても保存安定性が5日間以上確保できたので、冷蔵保存に変更させていただくことになりました。

検体保存条件：現・凍結 ⇒ **新・冷蔵**

項目コード	項目名称	項目コード	項目名称
4732	高感度 PTH	3365, 3657	抗 SS-B/La 抗体
2239	遊離コルチゾール	4690, 3664	抗 Sc1-70 抗体
3747	抗 GAD 抗体	5418	抗 Jo-1 抗体
5831	Intact P I N P	3299	抗セントロメア抗体
5715	抗 p53 抗体	3318	抗 LKM1 抗体
4799	DUPAN-2	4809	抗糸球体基底膜抗体
5252	SPan-1 抗原	4806	抗内因子抗体
5254	BCA225	4710	抗デスマグレイン 1 抗体
5414	血清 HER2 蛋白	4712	抗デスマグレイン 3 抗体
5664	CA602	5429	抗 BP180 抗体
5663	CA546	3341	免疫電気泳動(抗ヒ全血清)
5256	STN	4320	免疫電気泳動(抗ヒ特異血清)
5650	ヒトパルボウイルス B19IgM	4321	尿中免疫電気泳動
5647	ヒトパルボウイルス B19IgG	3635	オリゴクロナルバンド
3404	抗 ss-DNA-IgG 抗体	2231	ヒト心臓由来脂肪酸結合蛋白
2958	抗 ss-DNA-IgM 抗体	3205	肺サ-ファクタントプロテイン A
3403	抗 ds-DNA-IgG 抗体	5995	ヒト TARC 定量
2956	抗 ds-DNA-IgM 抗体	5706	ガバペンチン
4504, 3661	抗 RNP 抗体	4612	アプリンジン
4778, 3671	抗 Sm 抗体	4661	プロプラノロール
4538, 3656	抗 SS-A/Ro 抗体	5766	ポリコナゾール