

検査内容変更及び検査受託中止のお知らせ

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、下記の検査項目につきまして、検査の内容変更及び検査の受託中止をさせていただきます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、事情をご賢察の上、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。

敬 白

2018年12月

◇検査内容変更項目

項目コード	検査項目名
3320	HBs抗原精密
3323	HBe抗原
4505	IgM-HBc抗体
3502	HIV抗原・抗体
4611	hANP (ヒト心房性Na利尿ポリペプチド)

項目コード	検査項目名
3322	HBs抗体精密
3324	HBe抗体
3325	HBc抗体精密
4746	ATLA抗体(CLIA法)

変更期日：2019年1月18日(金)受付分より

◇受託中止項目

項目コード	検査項目名
4732	高感度PTH (副甲状腺ホルモン高感度)

受託中止日：2019年1月29日(火)受付分をもって受託中止

項目コード	検査項目名
2005	ZTT(硫酸亜鉛試験)
4035	HPL (ヒト胎盤性ラクトゲン)

項目コード	検査項目名
2004	TTT(チモール混濁試験)
6016	へパプラスチンテスト

受託中止日：2019年3月30日(土)受付分をもって受託中止

※ 詳細は次頁をご参照ください。

◇検査内容変更項目

項目コード	検査項目名	変更内容	新	現	備考
3320	HBs抗原精密	検査方法	CLEIA法	CLIA法	精度向上を目的 とした測定試薬 の変更
		基準範囲	0.005 IU/mL未満	0.05 IU/mL未満	
		報告範囲	0.001~150.000以上	0.01~250.00以上	
		報告桁数	小数第3位	小数第2位	
3322	HBs抗体精密	検査方法	CLEIA法	CLIA法	
		基準範囲	10.0 mIU/mL未満	10.00 mIU/mL未満	
		報告範囲	0.1~1000.0以上	2.50未満~1000.00以上	
		報告桁数	小数第1位	小数第2位	
3323	HBe抗原	検査方法	CLEIA法	CLIA法	
		報告範囲	0.1~1600.0以上	0.1~50.0以上	
3324	HBe抗体	検査方法	CLEIA法	CLIA法	
		基準範囲	60.0%未満	50.0%未満	
4505	IgM-HBc抗体	検査方法	CLEIA法	CLIA法	
		報告範囲	0.1~10.0以上	0.1~20.0以上	
3325	HBc抗体精密	検査方法	CLEIA法	CLIA法	
		基準範囲	1.0 S/CO未満	1.00 S/CO未満	
		報告範囲	0.1~200.0以上	0.10~40.00以上	
		報告桁数	小数第1位	小数第2位	
3502	HIV抗原・抗体	検査方法	CLEIA法	CLIA法	
		基準範囲	1.0 C.O.I.未満	1.00 C.O.I.未満	
		報告桁数	小数第1位	小数第2位	
4746	ATLA抗体	検査方法	CLEIA法	CLIA法	
4611	hANP	所要日数	2~4日	2~5日	

◇新法・従来法の判定一致率

HBs抗原精密		従来法		
		-	+	合計
新法	+	0	6	6
	-	66	0	66
	合計	66	6	72

陰性一致率 100.0%
陽性一致率 100.0%
全体一致率 100.0%

HBs抗体精密		従来法		
		-	+	合計
新法	+	3	23	26
	-	46	1	47
	合計	49	24	73

陰性一致率 93.9%
陽性一致率 95.8%
全体一致率 94.5%

HBe抗原		従来法		
		-	+	合計
新法	+	0	3	3
	-	47	0	47
	合計	47	3	50

陰性一致率 100.0%
陽性一致率 100.0%
全体一致率 100.0%

HBe抗体		従来法		
		-	+	合計
新法	+	1	20	21
	-	28	0	28
	合計	29	20	49

陰性一致率 96.6%
陽性一致率 100.0%
全体一致率 98.0%

HBc抗体-IgM		従来法		
		-	+	合計
新法	+	0	1	1
	-	18	0	18
	合計	18	1	19

陰性一致率 100.0%
陽性一致率 100.0%
全体一致率 100.0%

HBc抗体精密		従来法		
		-	+	合計
新法	+	0	9	9
	-	31	0	31
	合計	31	9	40

陰性一致率 100.0%
陽性一致率 100.0%
全体一致率 100.0%

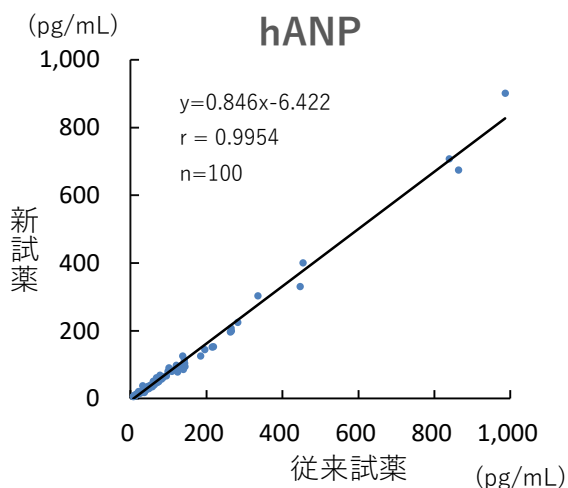
HIV抗原・抗体		従来法		
		-	+	合計
新法	+	0	3	3
	-	44	1	45
	合計	44	4	48

陰性一致率 97.8%
陽性一致率 100.0%
全体一致率 97.9%

ATLA抗体		従来法		
		-	+	合計
新法	+	1	4	5
	-	50	1	51
	合計	51	5	56

陰性一致率 100.0%
陽性一致率 80.0%
全体一致率 96.4%

◇新試薬と従来試薬の相関



自社検討資料

◇受託中止項目

受託中止項目			関連項目	
項目コード	検査項目名	中止理由	項目コード	検査項目名
4732	高感度PTH (副甲状腺ホルモン高感度)	測定試薬販売中止の為	4560	PTH-INTACT
2005	ZTT (硫酸亜鉛試験)		5432	Whole PTH
2004	TTT (チモール混濁反応)		2002	総蛋白(TP)
4035	HPL (ヒト胎盤性ラクトーゲン)		2082	アルブミン
6016	ヘパプラスチンテスト		2003	A/G比
			2001	蛋白分画 など
			なし	
			6011	プロトロンビン時間 (PT)

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：東京都町田市南町田三丁目45番18号
 TEL 042 (795) 6000