

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、下記の検査項目につきまして、検査内容の変更を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、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

2019年3月

◇検査内容変更項目

項目コード	検査項目名
5453	クラミジア・ニューモニエIgA
5433	クラミジア・ニューモニエIgM

項目コード	検査項目名
5452	クラミジア・ニューモニエIgG

変更期日:2019年3月27日(水)受付分より

項目コード	検査項目名
4771	ソマトメジンC
6167	プロテインC活性
4586	コルチコステロン
4192	アンドロステロン
2050	non-HDL

項目コード	検査項目名
2019	リパーゼ
3373	KL-6
4583	11-デオキシコルチコステロン(DOC)
3376	α 1アンチトリプシン
4072	炭酸リチウム

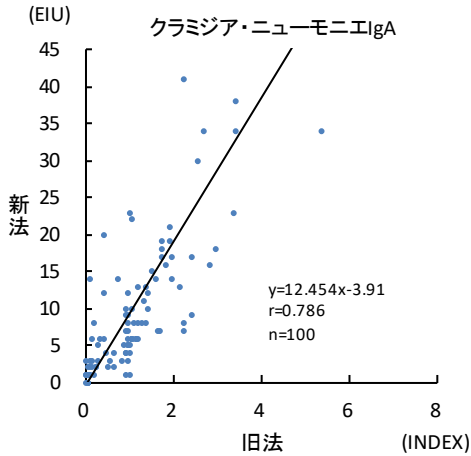
変更期日:2019年3月30日(土)受付分より

※ 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
5453	クラミジア・ニューモニエIgA	項目コード	3189	5453	
		検体量	血清0.4mL	血清0.3mL	
		基準範囲	8 EIU未満	0.900 Index未満	
		単位	EIU	Index	
		報告範囲	0～150以上 EIU	0.000～3.000以上 Index	
		報告桁数	整数	小数第3位	
		報告様式	(-)、(±)、(+)	(-)、(±)、(+)、(2+)	
5452	クラミジア・ニューモニエIgG	項目コード	3192	5452	現測定試薬販売中止 による測定試薬の変更
		検体量	血清0.4mL	血清0.3mL	
		基準範囲	30 EIU未満	0.900 Index未満	
		単位	EIU	Index	
		報告範囲	0～650以上 EIU	0.000～3.000以上 Index	
		報告桁数	整数	小数第3位	
		報告様式	(-)、(±)、(+)	(-)、(±)、(+)、(2+)	
5433	クラミジア・ニューモニエIgM	項目コード	3195	5433	
		検体量	血清0.4mL	血清0.3mL	
		基準範囲	0.5 S/CO未満	0.900 Index未満	
		単位	S/CO	Index	
		報告範囲	0.0～10.0以上 S/CO	0.000～3.000以上 Index	
		報告桁数	小数第1位	小数第3位	
4771	ソマトメジンC	検査方法	ECLIA法	IRMA法	
		検体量	血清0.4mL	血清0.3mL	
		報告範囲	7未満～最終値 ng/mL	10以下～最終値 ng/mL	
		所要日数	3～4日	4～6日	
2019	リパーゼ	基準範囲	13.0～55.0 U/L	13.0～49.0 IU/L	
		単位	U/L	IU/L	
6167	プロテインC活性	基準範囲	70～140 %	64～135 %	精度向上を目的 とした測定試薬 の変更
3373	KL-6	検査方法	LA法	ECLIA法	
		報告範囲	50以下～6000以上 U/mL	50以下～4000以上 U/mL	
		所要日数	2～3日	2～4日	
		検体量	血清0.5mL	血清0.2mL	
4586	コルチコステロン	所要日数	9～22日	9～15日	所要日数の見直し
4583	DOC				
4192	アンドロステロン				
3376	α1アンチトリプシン	所要日数	3～6日	3～4日	
2050	non-HDL	単位	mg/dL	なし	単位の見直し
4072	炭酸リチウム	報告名称	リチウム	炭酸リチウム	報告名称の見直し

【クラミジア・ニューモニエIgA、IgG、IgM新旧二法の相関・判定基準】



判定一致率

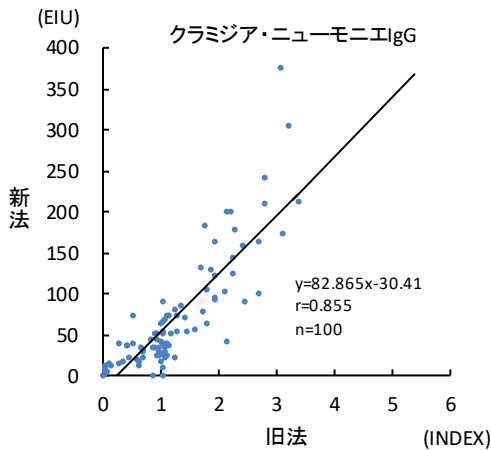
		旧法			計
		陽性 (+)	判定保留 (±)	陰性 (-)	
新法	陽性 (+)	25	2	3	30
	判定保留 (±)	9	6	2	17
	陰性 (-)	6	16	31	53
計		40	24	36	100

陽性一致率: 62.5% (25/40)

陰性一致率: 91.7% (55/60)

判定一致率: 80.0% (80/100)

【判定保留を陰性に集計した場合の一致率】



判定一致率

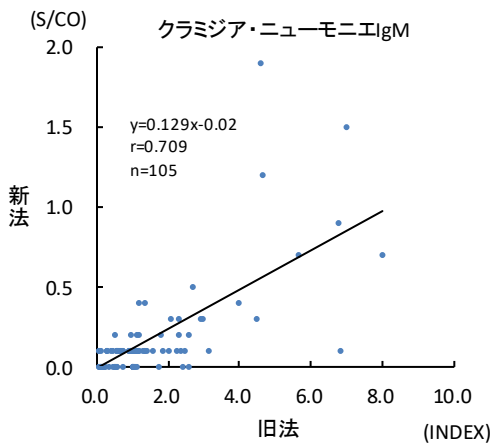
		旧法			計
		陽性 (+)	判定保留 (±)	陰性 (-)	
新法	陽性 (+)	36	-	9	45
	判定保留 (±)	3	-	18	21
	陰性 (-)	1	-	33	34
計		40	-	60	100

陽性一致率: 90.0% (36/40)

陰性一致率: 85.0% (51/60)

判定一致率: 87.0% (87/100)

【判定保留を陰性に集計した場合の一致率】



判定一致率

		旧法			計
		陽性 (+)	判定保留 (±)	陰性 (-)	
新法	陽性 (+)	3	0	0	3
	判定保留 (±)	4	0	0	4
	陰性 (-)	29	30	39	98
計		36	30	39	105

陽性一致率: 8.33% (3/36)

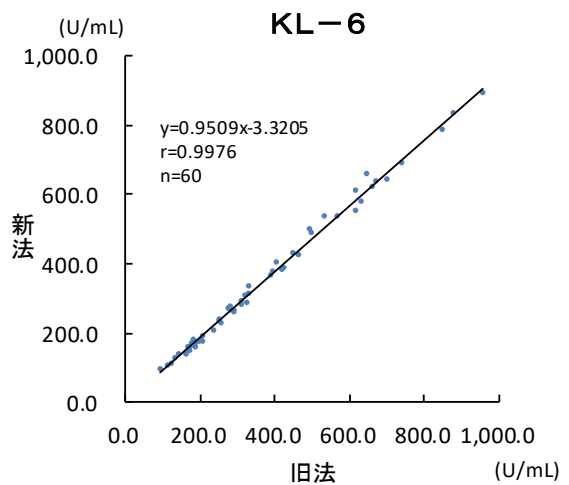
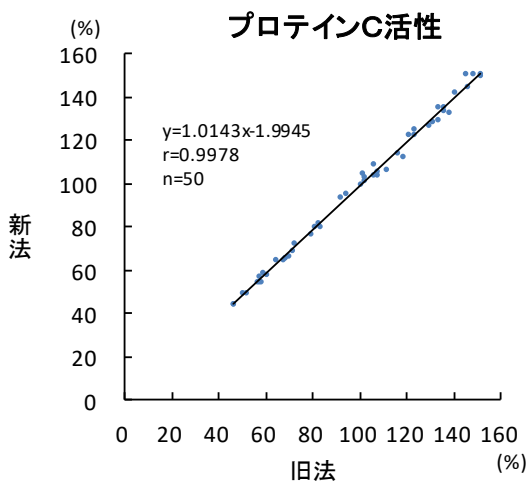
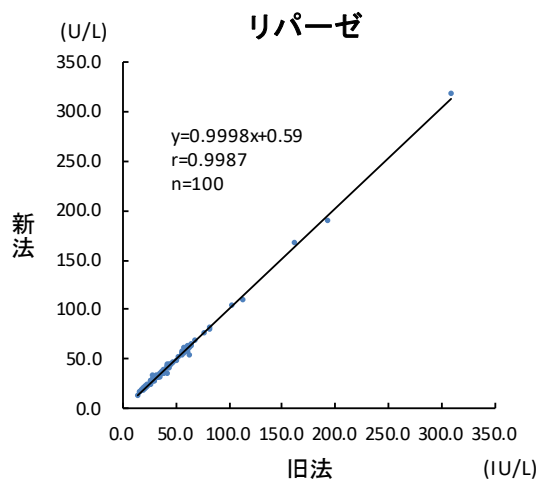
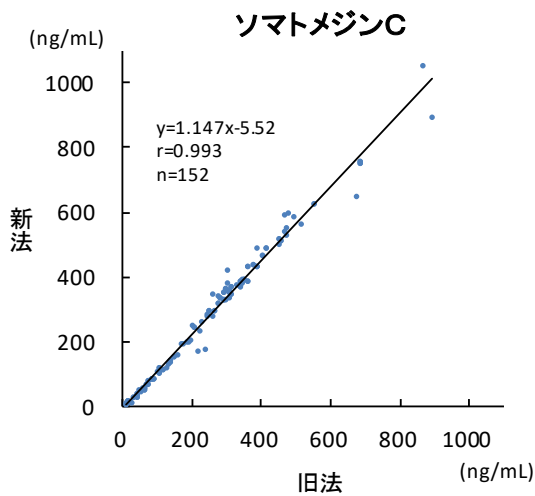
陰性一致率: 100.0% (69/69)

判定一致率: 68.6% (72/105)

【判定保留を陰性に集計した場合の一致率】

判定基準	IgA(EIU)	IgG(EIU)	IgM(S/CO)
陰性(-)	8未満	30未満	0.5未満
判定保留(±)	8~12	30~45	0.5~1.1
陽性(+)	13以上	46以上	1.2以上

【新旧二法の相関】



自社検討資料

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