

新規受託開始のお知らせ

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、下記検査項目につきまして、検査の受託を開始させていただく事となりましたので、ご案内申し上げます。

敬 白

2022年3月

【記】

◇新規受託開始検査項目

項目コード:3514

HIV-1/2抗体確認検査(イムノクロマト法)

受託開始日:2022年3月26日(土)受付分より

本検査は、日本エイズ学会・日本臨床検査医学会「診療における HIV-1/2 感染症の診断ガイドライン 2020 版」で推奨されているイムノクロマト(IC)法を測定原理とした HIV-1 特異抗体及び HIV-2 特異抗体の確認と鑑別を目的とした検査で、HIV スクリーニング検査が陽性であった場合に実施するようガイドラインで求められています。

使用抗原は p31(HIV-1、POL ペプチド)、gp160(HIV-1、ENV リコビナントタンパク)、p24(HIV-1、CAG リコビナントタンパク)、gp41(HIV-1、ENV ペプチド)、gp36(HIV-2、ENV ペプチド)、gp140(HIV-2、ENV ペプチド)の6種類となっています。

尚、当該検査の新規受託開始にともない、現在受託しております HIV-1 抗体/WB(項目コード:5236)及び HIV-2 抗体/WB(項目コード:5351)は、2022年3月26日(土)受付分をもって受託中止とさせていただきます。

※ 検査要項の詳細は裏面をご参照下さい

◇検査要項

検査項目名	HIV-1/2抗体確認検査
項目コード	3514
検体必要量	血清 0.3mL
保存方法	冷蔵
容器	㊸:HIV確認容器
検査方法	免疫クロマト法(イムノクロマト法)
基準範囲	(-)
単位	なし
報告範囲	【親展報告】 別紙報告 (-)、(±)、(+)
所要日数	5~8日
検査実施料	660点
判断料	144点(免疫学的検査)
備考	単独検体にてご提出下さい。 必ずHIV確認容器にて採取後遠心分離し、そのまま冷蔵保存にてご提出下さい。

◇判定一致率表

HIV-1		HIV-1/WB			合計
		+	±	-	
HIV-1/2抗体 確認検査 (イムノクロマト法)	+	51	6	0	57
	±	0	2	0	2
	-	0	0	18	18
	合計	51	8	18	77

陽性一致率: 100.0%

陰性一致率: 100.0%

判定一致率: 92.2%

HIV-2		HIV-2/WB			合計
		+	±	-	
HIV-1/2抗体 確認検査 (イムノクロマト法)	+	3	0	0	3
	±	0	0	0	0
	-	0	4	22	26
	合計	3	4	22	29

陽性一致率: 100.0%

陰性一致率: 100.0%

判定一致率: 86.2%