

## 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。

平素は格別のお引き立てをいただき、厚くお礼申し上げます。

この度、別掲の検査項目につきまして、検査方法・基準値等を変更させていただくことに致しましたので、取り急ぎご案内申し上げます。

誠に勝手ではございますが、事情をご賢察の上、何卒ご了承の程お願い申し上げます。

謹白

記

### 変更内容

---

- 別掲の一覧表をご参照下さい。

### 変更期日

---

- 平成 23 年 10 月 1 日 (土) 受付日分より



# 検査内容変更項目一覧

コード	検査項目名	変更箇所	新	旧	備考 (検査案内掲載頁)
3121	HIV-1 RNA定量 《TaqManPCR法》	検査方法	ロシュ/リアルタイム RT-PCR 法 [ロシュ・ダイアグノスティックス]	ロシュ/リアルタイム RT-PCR 法 [ロシュ・ダイアグノスティックス]	現行試薬の販売中止 P.61
		材 料	EDTA-2K血漿 (血清は検査不可)	EDTA-2K血漿	
		基 準 値	定量結果: $2.0 \times 10^1$ コピー/mL未満 (定量下限) 増幅反応シグナル: 検出せず	定量結果: $4.0 \times 10^1$ コピー/mL未満 (定量下限) 増幅反応シグナル: 検出せず	
		測定範囲	$2.0 \times 10^1 \sim 1.0 \times 10^7$ コピー/mL	$4.0 \times 10^1 \sim 1.0 \times 10^7$ コピー/mL	
1645	ヘリコバクター・ピロリ 抗体IgG	検査方法	EIA [栄研化学]	EIA [栄研化学]	現行試薬の販売中止 P.67
		報告上限値	100 U/mL 以上 (希釈再検不可)	300 U/mL 以上	
		所要日数	3~5日	4~6日	
568	ヒト絨毛性ゴナドトロ ピン(HCG) 〈血清〉	報告書上の 基準値標記	F: 案内確認	F: 1.0 mIU/mL 以下	報告書上の女性基準 値表記の適正化 P.44
569	ヒト絨毛性ゴナドトロ ピン(HCG) 〈尿〉	報告書上の 基準値標記	F: 案内確認	F: 2.5 mIU/mL 以下	報告書上の女性基準 値表記の適正化 P.44
1223	全脂質構成脂肪酸分画 (TL-FA-F)	所要日数	10~22日	10~15日	所要日数の見直し P.17
871	抗アセチルコリン レセプター結合抗体	所要日数	4~7日	6~8日	所要日数の見直し P.73

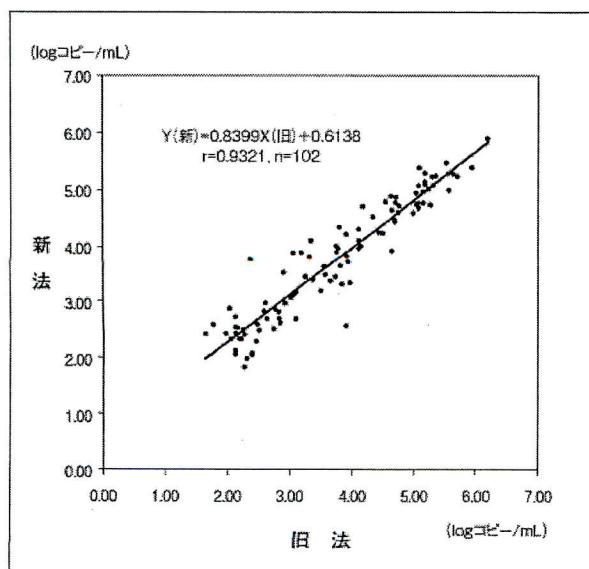
## HIV-1RNA定量

改良試薬ではLTR領域を検出ターゲットに加えたことによりSubtype反応性が改善し、HIV-1RNAグループMIに加えグループOも高精度に検出できるようになりました。

## 新旧二法の相関

(三菱化学メディエンス検討データ)

【HIV-1 RNA定量】



【ヘリコバクター・ピロリ抗体IgG】

