

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、厚く御礼申し上げます。

この度、下記項目につきまして検査内容を変更させていただく事となり、取り急ぎご案内する次第です。

誠に勝手ではございますが、何卒事情をご高配いただき、ご容赦いただきますようお願い申し上げます。

謹白

記

対象項目 / 変更内容

変更内容	新	旧
項目番号	4753	4897
検査項目	HIV 抗原/抗体 定性	HIV抗原・抗体 (SC)
委託先	自社にて測定	株式会社 LSI メディエンス
検査方法	CLEIA	CLIA
基準値	陰性	陰性
容器番号	01	66
所要日数	1 - 2 日	4 - 5 日
検査実施料	112 点	同左

※本検査は旧検査と同様に、スクリーニングとしてのご利用となります。

※専用容器の提出は不要となり、汎用容器での検査が可能です。

※結果ご報告の際は、「陰性」または「陽性」と記載の上、通常報告書にてお届けいたします。

※4896 HIV-1/2 抗体確認試験への自動追加は対応しておりません。

検査をご希望される場合は改めて採血を行い、4896 HIV-1/2 抗体確認試験をご依頼下さい。

変更期日

●令和4年6月13日(月) 受付分より

相関性試験成績

(1) 国内臨床検体による試験成績

日本国内で採取された検体 113 例（陽性 60 例、陰性 53 例）を使用し、既存のヒト免疫不全症ウイルス 1 p 2 4 抗原・H I V 抗体キット（C L I A 法）との相関性（一致率）を検討した結果、以下に示す成績が得られました。

		CLIA法		合計
		陽性	陰性	
本品	陽性	60	0	60
	陰性	0	53	53
合計		60	53	113

(2) 市販検体による試験成績

市販されているH I V陽性パネル検体および陰性パネル検体 116 例を使用し、既存のヒト免疫不全症ウイルス 1 p 2 4 抗原・H I V 抗体キット（C L I A 法）との相関性（一致率）を検討した結果、以下に示す成績が得られました。

		CLIA法		合計
		陽性	陰性	
本品	陽性	56	0	56
	陰性	0	60	60
合計		56	60	116