

センターだより第 28 号
令和 3 年 3 月 29 日

医療施設長 様

鹿児島市医師会臨床検査センター
センター長 上ノ町 仁

外注検査項目内容変更のお知らせ

日頃より当検査センターをご利用いただき、誠にありがとうございます。
この度、外部委託先の S R L より、下記の検査項目において検査内容変更の案内がありましたのでお知らせいたします。

該当する検査項目をご依頼いただく際はご確認くださいませようよろしくお願い申し上げます。

記

■ 実施日

2021 年 4 月 1 日（木）ご依頼分より

※抗アニサキス IgG・A 抗体は 2021 年 3 月 26 日（金）ご依頼分をもって受託中止となります。

■ 変更内容

次頁参照

※項目コードが新規設定または変更となる項目については、別途項目コードのご案内を送付いたします。

ご施設様でご利用の電子カルテメーカー様へ対応いただくよう、ご連絡をお願いいたします。

検査項目	変更内容	新	現	備考
アルドステロン (CLEIA)	検査方法	CLEIA	RIA 固相法	
	基準値 (単位)	4.0~82.1 (pg/mL)	随時 35.7~240 臥位 29.9~159 立位 38.9~307 (pg/mL)	
	材料	血漿、血清	血漿、血清	
尿中アルドステロン (CLEIA)	検査方法	CLEIA	RIA 固相法	材料：蓄尿 蓄尿剤として塩 酸および C-ペプ チド安定化剤を 使用しないでくだ さい。
	基準値 (単位)	1.0~19.3 (µg/day)	10 以下 (µg/day)	
レニン濃度 (CLEIA)	名称	レニン濃度 (CLEIA)	レニン定量 (活性型)	
	検査方法	CLEIA	RIA 固相法	
	基準値 (単位)	2.21~39.5 (pg/mL)	随時 3.2~36 臥位 2.5~21 立位 3.6~64 (pg/mL)	
レニン活性 (EIA)	検査方法	EIA	RIA2 抗体法	
	基準値 (単位)	臥位 0.2~2.3 座位 0.2~3.9 立位 0.2~4.1 (ng/mL/hr)	臥位 0.3~2.9 立位 0.3~5.4 (ng/mL/hr)	
アルドステロン/レニン 濃度比	検査方法	CLEIA		基準値は原発 性アルドステロ ン症診断のカッ トオフ値です。 濃度比のアル ドステロンは RIA 相当値で 計算いたしま す。
	基準値 (単位)	40 以下		
アルドステロン/レニン 活性比	検査方法	アルドステロン：CLEIA レニン活性：EIA	アルドステロン：RIA固相法 レニン活性：RIA2 抗体 法	
	検体量	血漿 1.2 mL	血漿 0.8 mL	
ALP アイソザイム (IFCC)	項目名称	ALP アイソザイム (IFCC)	ALP アイソザイム	
	基準値 (単位)	ALP1 0.0~5.3 ALP2 36.6~69.2 ALP3 25.2~54.2 ALP5 0.0~18.1 (%)	ALP2 36~74 ALP3 25~59 ALP5 0~16 (%)	
トリプシン	検査方法	ラテックス凝集比濁法	ELISA	
	基準値 (単位)	210~570 (ng/mL)	100~550 (ng/mL)	

検査項目	変更内容	新	現	備考
瞬グルカゴン	検査方法	ELISA		
	基準値 (単位)	5.4~55.0 (pg/mL)		
	採血容器	EDTA-2Na+アプロチニン 入り採血管 (PAP)		
	検体量	血漿 0.5mL		
	保存方法	凍結		
	所要日数	5~11日		
IV型コラーゲン・7S (CLEIA)	検査方法	CLEIA	RIA2 抗体法	
	基準値 (単位)	4.4 以下 (ng/mL)	6 以下 (ng/mL)	
IL-6 (インターロイキン-6)	検査方法	ECLIA	CLEIA	
	基準値 (単位)	7.0 以下 (pg/mL)	4.0 以下 (pg/mL)	
C-ペプチド(CPR) 6 (負荷 6 分後)	検査方法	CLEIA		
	基準値 (単位)	なし (ng/mL)		
	採血容器	血清分離剤入り採血管		
	検体量	血清 0.4mL		
	保存方法	冷蔵		
	所要日数	2~4日		
インターフェロン -λ(ラムダ)3	検査方法	CLEIA		
	基準値 (単位)	13.6 未満 (pg/mL)		
	採血容器	血清分離剤入り採血管		
	検体量	血清 0.5mL		
	保存方法	冷蔵		
	所要日数	2~4日		
EB ウイルス DNA 定量	名称	EB ウイルス DNA 定量	EB ウイルス核酸定量	
	基準値 (単位)	検出せず (LogIU/mL)	検出せず (コピー)	

検査項目	変更内容	新	現	備考
サイトメガロウイルス 核酸定量	名称	サイトメガロウイルス核酸定量	サイトメガロウイルス DNA 定量	
	基準値 (単位)	検出せず (IU/mL)	2.0×10 ¹ 未満(10 ¹ - /10 ⁶ cells)	
バンコマイシン	検査方法	ラテックス凝集比濁法	EIA	
	報告範囲 (単位)	2.5 未満、 2.5~999999.9 (µg/mL)	4.0 未満、 4.0~999999.9 (µg/mL)	
トロンボモジュリン	検査方法	CLEIA	EIA	
	単位	U/mL	FU/mL	
	基準値	12.1~24.9	M 2.1~4.1、 F 1.8~3.9	
便中ヘリコバクター ピロリ抗原	検査方法	EIA	ELISA	国内シェア率の高い測定試薬の変更に伴う、検査方法、容器、案内書備考欄の変更
	容器	F20 (旧 d4) ※専用容器が変更となります。	F70 (旧 d7)	
ループスアンチ コアグラント (希釈ラッセル蛇毒時間法)	基準値	1.2 以下 (=1.3 未満)	1.3 未満	日本血栓止血学会の推奨法である Normalized Ratio を使用し、同学会の推奨基準値と同等の基準値を採用している測定試薬へ変更
	報告範囲	0.1~99.9 (中和前凝固時間) 16.0 未満、16.0~239.9、 240.0 以上 (秒) (中和後凝固時間) 6.0 未満、6.0~120.9、 121.0 以上 (秒)	0.07 以下、0.08~ 14.99、15.00 以上 (中和前凝固時間) 10.0 以下、10.1~149.9、 150.0 以上 (秒) (中和後凝固時間) 10.0 以下、10.1~149.9、 150.0 以上 (秒)	
クレアチン	基準値 (単位)	血清 0.17~1.00 (mg/dL) 蓄尿 (変更はありません)	血清 0.31~1.10 (mg/dL) 蓄尿 M 0.20 以下 F 0.43 以下 (g/day)	
抗セントロメア抗体	検査方法	CLEIA	ELISA	測定試薬販売中止に伴う試薬の変更、検査方法、基準値、報告範囲の変更
	基準値 (単位)	10.0 未満 (U/mL)	10.0 未満 (なし)	

検査項目	変更内容	新	現	備考
特異的 IgE (C-PAC16 アレルゲン) アトピー性皮膚炎用	検査内容 (セット内アレルゲン)	スギ、ヤケヒョウヒダニ (ダニ 1)、マラセチア (属)、カンジダ、ガ、イヌのフケ、ネコのフケ、ピーナッツ、小麦、カモガヤ、カニ、ソバ、大豆、エビ、サバ、イワシ	スギ、ヤケヒョウヒダニ (ダニ 1)、 <u>ピテリオスポリウム</u> 、カンジダ、ガ、イヌのフケ、ネコのフケ、ピーナッツ、小麦、カモガヤ、カニ、ソバ、大豆、エビ、サバ、イワシ	測定試薬販売中止に伴い、シングルアレルゲン：ピテリオスポリウムも受託中止です。
ラモトリギン	基準値 (治療濃度範囲)	2.5~15 ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	(設定なし)	TDM ガイドラインに基づいた基準値、採血時刻への変更
トピラマート	基準値 (治療濃度範囲)	5~20 ($\mu\text{g}/\text{mL}$)		
レベチラセタム	基準値 (治療濃度範囲)	12~46 ($\mu\text{g}/\text{mL}$)		
ハイドロキシプロリン- 総 (蓄尿)	保存方法	冷蔵	凍結	
脂肪酸分画 (24 成分)				
血中脂肪酸分画				
IGF- I (ソマトメジン C)				
ホール PTH				
カテコールアミン総 (酸性蓄尿)				
カテコールアミン 3 分画 (蓄尿)				
メタネフリン・ノルメタネ フリン分画 (蓄尿)				
HVA (血漿・髄液・ 酸性蓄尿)				
VMA (血漿・ 部分尿・酸性蓄 尿)				
5-HIAA (血漿・ 髄液・酸性蓄尿)				
TSH 刺激性レセプター- 抗体 (TSAb)				
TSHレセプター-抗体 阻害型 (TSBAb)				
AIRS	内容変更	認知機能低下評価 追加		

検査項目	変更内容	新	現	備考
赤血球遊離プロト ポルフィリン	受託中止			
ポルフォビリノーゲン				
PFD (PABA 排 泄率)				
CA602				
アデノウイルス抗原 [シエル・バイアル 法]				
単純ヘルペスウイル ス抗原 [シエル・バ イアル法]				
サイトメガロウイルス 抗原 [シエル・バイ アル法]				
インフルエンザウイル ス抗原 [シエル・バ イアル法]				
ECP				
プロトロンビンフラグ メント F1+2				
シングルアレルゲ ン: ヒエ				
PSA-ACT	受託中止	代替項目: PSA F/T 比		
グルカゴン	受託中止	代替項目: 臍グルカゴン		
抗アニサキス IgG・ A 抗体	受託中止	2021年3月26日(金) ご依頼分をもって受託中止		