

先生各位

検査内容変更のご案内

謹啓 時下益々ご清祥のこととお喜び申し上げます。また、平素はひとかたならぬお引き立てを賜り、厚くお礼申し上げます。

さて、下記の項目におきまして、検査内容を変更させていただきますのでご案内申し上げます。

今後とも変わらぬご愛顧のほど、よろしくお願い申し上げます。

謹白

記

《変更日》 平成 30 年 10 月 1 日（月）受付分より

《変更内容》

- 検査項目名称と報告書名称の表記を合わせるため（頸管 ← 頸管）

| 総合 検査案内 | 検査 コード | 検査項目名称 | 変更内容 | 変更後 | 変更前 |
|------------|-----------|-------------------------|-----------|-----------------------------|-----------------------------|
| P.38 | 0137 | 子宮頸管粘液中 顆粒球エラストーゼ | 報告書 名称 | 子宮頸管粘液中顆 粒球エラストーゼ | 子宮頸管粘液中顆 粒球エラストーゼ |
| | | | 会計名称 | 子宮頸管粘液中 | 子宮頸管粘液中 |
| | 0186 | 頸管腔分泌液中癌胎児 性フィブロネクチン | 報告書 名称 | 頸管腔分泌液中 癌胎児性フィブロ ネクチン | 頸管腔分泌液中 癌胎児性フィブロ ネクチン |
| | | | 会計名称 | 頸管腔分泌液 癌胎児性 | 頸管腔分泌液 癌胎児性 |

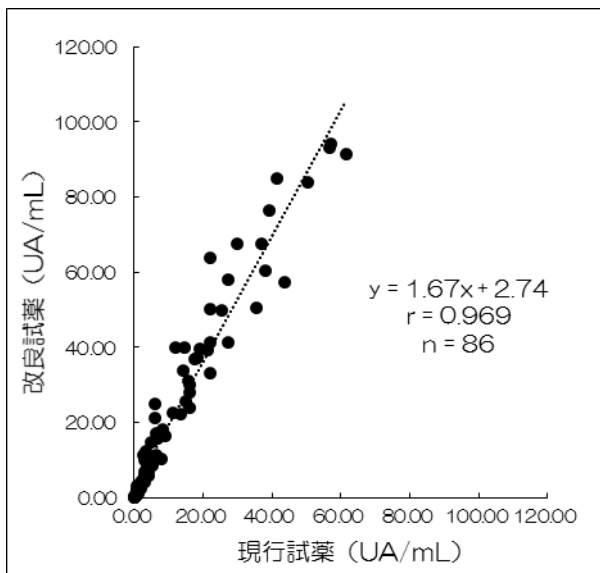
● 報告書名称の変更

| 総合検査案内 | 検査コード | 検査項目名称 | 変更内容 | 変更後 | 変更前 |
|--------|-------|----------------------|---------------------|------------------------|--|
| P.102 | 3105 | 便ヘモグロビン | 報告書名称 | 1行目： 便ヘモグロビン | 1行目： 便ヘモグロビン |
| | 0470 | | | 2行目： ラテックス法 1 日目 | 2行目： ラテックス法 |
| | | | | 1行目： 便ヘモグロビン定量 | 1行目： 便ヘモグロビン定量 |
| | | | 2行目： ラテックス法 1 日目 | 2行目： ラテックス法 | |
| P.103 | 3108 | 便ヘモグロビン& トランスフェリン | | 1行目：便Hb&Tf 2行目：1 日目 | 1行目： 便ヘモグロビン& トランスフェリン 2行目： トランスフェリン |

● 測定試薬の変更

| 総合検査案内 | 検査コード | 検査項目名称 | 変更内容 | 変更後 | 変更前 |
|--------|----------------|---------------------------------|------|------------------------------|-----|
| P.42 | 2721 | 特異的IgE CAP シン グルアレルゲン ヒノキ | 測定試薬 | ヒノキ花粉に対す る感度が向上した 改良試薬 | |
| | 9877 (0184) | View アレルギー-39 ヒノキ | | | |

《相 関 図》



《判定一致率》

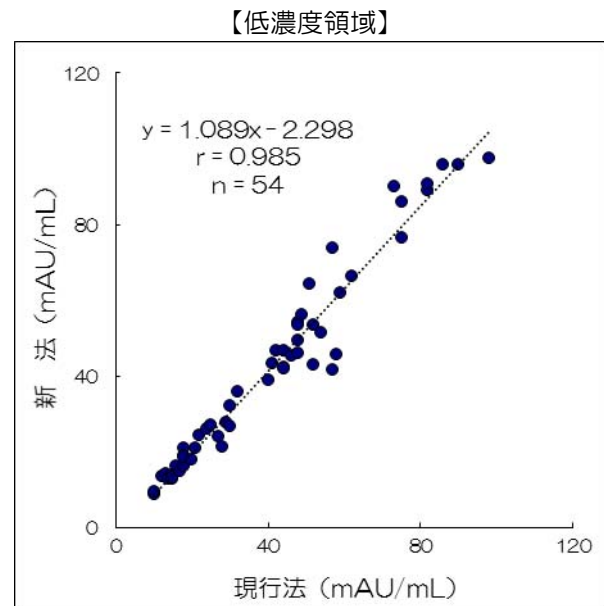
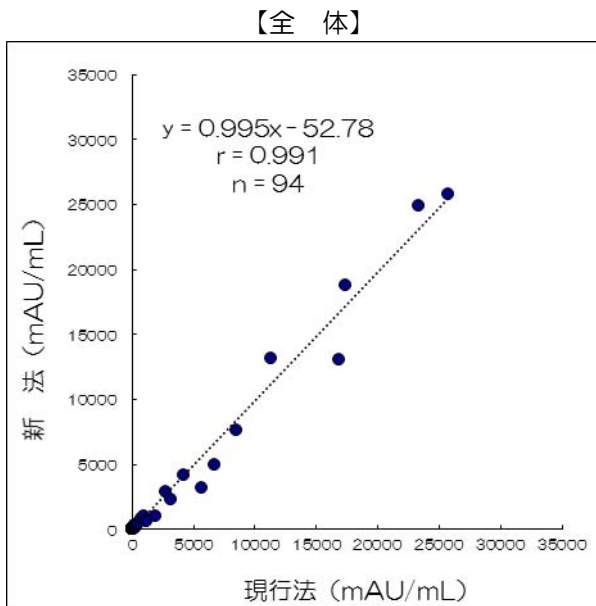
| | | | | | | | |
|------|----|------|----|----|----|---|---|
| 改良試薬 | 6 | | | | | 1 | |
| | 5 | | | | 10 | 4 | |
| | 4 | | | 13 | 8 | | |
| | 3 | | 14 | 16 | | | |
| | 2 | | 3 | 12 | | | |
| | 1 | 1 | 2 | | | | |
| | 0 | 16 | | | | | |
| | 判定 | 0 | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| | | 現行試薬 | | | | | |

| | | |
|-------|--------|------|
| 陰性一致率 | 16/17 | 94% |
| 陽性一致率 | 78/78 | 100% |
| 判定一致率 | 96/100 | 96% |

● 検査体制見直しにおける変更

| 総合検査案内 | 検査コード | 検査項目名称 | 変更内容 | 変更後 | 変更前 |
|--------|-------|---------------|--------|-------------------------|-----------------------|
| P.91 | 4020 | PIVKA-II (腫瘍) | 検査方法 | CLIA 法 | CLEIA 法 |
| | | | JLAC10 | 5D520-0000-023-051-01 | 5D520-0000-023-052-01 |
| P.93 | 1264 | NCC-ST-439 | 検体量 | 血清 0.6mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4 ~ 6 日 | 2 ~ 5 日 |
| | | | 報告範囲 | 2.5 以下~ 5000 U/mL 以上 | 1.0 未満~∞ U/mL |

《PIVKA-II の相関図》



● 項目名称の変更：日本臨床検査標準協議会 (JCCLS) 尿沈渣検査法 2010 表記に準拠

| 総合検査案内 | 検査コード | 検査項目名称 | 変更内容 | 変更後 | 変更前 |
|--------|-------------------------|------------|------|--------|--------|
| P.102 | 3256、 3263 (3277) | 尿沈渣 尿路上皮細胞 | 項目名称 | 尿路上皮細胞 | 移行上皮細胞 |

● 項目コードの新設：日本臨床検査標準協議会（JCCLS）尿沈渣検査法 2010 に新規収載されたため

| 報告用コード | 検査項目名称 | 備考 |
|--------|----------|------------------|
| 1652 | フィブリン円柱 | 検出された場合にご報告致します。 |
| 1844 | 塩類・結晶円柱 | |
| 1877 | ウイルス感染細胞 | |

《変更日》 平成 30 年 10 月 15 日（月）報告分より

《変更内容》

| 総合検査案内 | 検査コード | 検査項目名称 | 変更内容 | 変更後 | 変更前 |
|--------|-------|-------------|--------|---|-----|
| P.105 | 3369 | 一般細菌薬剤感受性検査 | 1 菌種 | 報告可能薬剤 モルガネラ、プロピデンシア、プロテウス（ミラビリスを除く）においてイミペネムが報告可能 | |
| | 3370 | | 2 菌種 | | |
| | 3371 | | 3 菌種以上 | | |

《変更理由》 薬剤感受性パネル変更に伴う報告可能薬剤拡大のため