

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、先般検査内容変更のご案内をさせていただきましたが、このたび試薬メーカーより基準値の採血条件を「安静時（座位）」から「座位」に訂正し、新たに「臥位」と「立位」での基準値設定についての連絡を受けましたので、既報の内容と併せて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 28 年 1 月 12 日（火）受付分より

《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.39	2626	レニン活性（PRA）	所要日数	2 ～ 5 日	2 ～ 4 日
			検査方法	EIA 法	RIA 固相法
			基準値	臥位： 0.2～2.3 ng/mL/hr 座位： 0.2～3.9 ng/mL/hr 立位： 0.2～4.1 ng/mL/hr	早朝臥位： 0.5～2.0 ng/mL/hr
			報告範囲	0.2～45.0 以上	0.2～20.0 以上

※ その他の検査内容に変更はございません。

《変更理由》

試薬メーカーにて基準値の採血条件が「安静時（座位）」より「座位」に訂正され、新たに「臥位」と「立位」の基準値が設定されたため

《補 足》

報告書への基準値表記は、従来の基準値表記に合わせて臥位 0.2～2.3 ng/mL/hr に変更致します。