

先生各位

検査受託再開および変更のご案内

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、このたび総合研究所で発生しました火災以降、受託を一時中断させていただいておりました添付一覧の項目について、受託の再開および検査内容の変更をさせていただきますのでご案内申し上げます。

ご査収のほど、よろしくお願い申し上げます。

謹白

記

- 《受託再開日》 平成31年2月25日（月）受付分より
- 《再開項目》 添付一覧をご参照ください。
- 《注 意》 平成31年2月23日（土）受付以前の追加検査はお受けできませんので、予めご了承願います。

※ 肝炎ウイルス検診の受託可否について

「平成25年度版肝炎ウイルス検診検査」

◆ 受託不可

| 検査項目 | | 検査コード | 検査方法 |
|-------------------------|--------------------|-------|--|
| HCV 抗体検出および HCV 抗体検査 | HCV 核酸増幅検査 依頼なし | 7898 | 抗体検出：CLIA 法 抗体検査：CLEIA 法 |
| | HCV 核酸増幅検査 同時依頼 | 7899 | 抗体検出：CLIA 法 抗体検査：CLEIA 法 核酸増幅検査：RT-PCR 法 |
| HCV 核酸増幅検査 | | 7905 | RT-PCR 法（リアルタイム PCR 法） |

◆ 受託可能

| 検査項目 | | 検査コード | 検査方法 | 検体量 | 採取容器 (保存) | 所要日数 | 基準値 |
|------------|---------------------|-------|---|---------------------------------|--------------|--------|-----|
| HCV 抗体検査 | HCV 核酸増幅 検査 依頼なし | 7901 | 抗体検査： CLEIA 法 | 血清 1.0mL | A1 (凍結) | 2 ~ 3日 | 陰性 |
| | HCV 核酸増幅 検査 同時依頼 | 7900 | 抗体検査： CLEIA 法 核酸増幅検査： RT-PCR 法 | A1：血清 1.0mL Y：血清 2.1mL | A1・Y (凍結) | 2 ~ 8日 | 陰性 |
| HCV 核酸増幅検査 | | 7953 | RT-PCR 法 (リアルタイム PCR 法) | 血清 2.1mL | Y (凍結) | 2 ~ 5日 | 陰性 |

【実施部署】

HCV 抗体検査（CLEIA 法）：総合研究所

HCV 核酸増幅検査：LSI メディエンス

「平成 15 年度版肝炎ウイルス検診検査」

◆ 受託可能

| 検査項目 | | 検査コード | 検査方法 | 検体量 | 採取容器 (保存) | 所要日数 | 基準値 |
|-------------------------|---------------------|-------|------------------------------------|----------------------------|-----------------|---------|-----------------------------|
| HCV 抗体 および HCV 抗原 | HCV 核酸増幅 検査 依頼なし | 5705 | 抗体:CLEIA 法 (ルミパルス) 抗原:CLIA 法 | 血清 1.2mL | A1 (凍結) | 2 ~ 6 日 | HCV 抗体 C.O.I.1.0 未満 |
| | HCV 核酸増幅 検査 同時依頼 | 5704 | 抗体:CLEIA 法 (ルミパルス) 抗原:CLIA 法 | 血清: A1:1.2mL Y:2.1mL | A1 及び Y (凍結) | 2 ~ 8 日 | HCV コア 抗原 3 未満 fmol/L |
| HCV-RNA (HCV 核酸増幅検査) | | 5710 | RT-PCR 法 (リアルタイム △PCR 法) | 血清 2.1mL | Y (凍結) | 2 ~ 5 日 | 陰性 |

【実施部署】

HCV 抗体:総合研究所
HCV 核酸増幅検査:LSI メディエンス
HCV コア抗原:LSI メディエンス

「平成 14 年度版肝炎ウイルス検診検査」

◆ 受託可能

| 検査項目 | | 検査コード | 検査方法 |
|----------------------|--------------------|-------|-------------------------|
| HCV 抗体 | HCV 核酸増幅検査 依頼なし | 5405 | CLEIA 法 (ルミパルス) |
| | HCV 核酸増幅検査 同時依頼 | 5404 | |
| HCV-RNA (HCV 核酸増幅検査) | | 5410 | RT-PCR 法 (リアルタイム PCR 法) |

【実施部署】

HCV 抗体:総合研究所
HCV 核酸増幅検査:LSI メディエンス

添付：受託再開および検査内容変更一覧

● 受託再開に伴う検査内容変更

| 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.2 | 0201 | ALPアイソザイム | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | ALP2：36～74 ALP3：25～59 ALP5：0～16 % | 成人 ALP2：35.8～74.0 ALP3：25.1～59.0 ALP5：0.0～16.1 小児 ALP2<ALP3 % |
| | | | 報告形態 | 整数 | 小数点第一位 |
| | | | 報告書 | 画像報告書 | アイソザイム報告書 |
| P.3 | 0194 | LDアイソザイム | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | LDH1：21～31 LDH2：28～35 LDH3：21～26 LDH4：7～14 LDH5：5～13 % | LD1：20.0～31.0 LD2：28.8～37.0 LD3：21.5～27.6 LD4：6.3～12.4 LD5：5.4～13.2 % |
| | | | 報告形態 | 整数 | 小数点第一位 |
| | | | 報告書 | 画像報告書 | アイソザイム報告書 |
| P.3 | 0209 | アミラーゼアイソザイム 血清 | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 報告書 | 画像報告書 | アイソザイム報告書 |
| P.3 | 0220 | アミラーゼアイソザイム 尿 | 検体量 | 部分尿 0.5mL | 部分尿 1.0mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 報告書 | 画像報告書 | アイソザイム報告書 |
| P.3 | 0138 | トリプシン | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 最小報告値 | 50 ng/mL未満 | 50 ng/mL以下 |
| P.4 | 0146 | アルドラーゼ (ALD) | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 3～4日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 2.7～5.9 IU/L | 6.0 U/L以下 |
| | | | 最小報告値 | 0.1 IU/L | 1.0 U/L |
| P.4 | 0235 | CKアイソザイム (CPKアイソザイム) | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.5mL |
| | | | 保存条件 | 必凍 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | BB：2以下 MB：6以下 MM：93～99 % | BB：0.0～1.8 MB：0.0～2.7 MM：95.8～100.0 % |
| | | | 報告形態 | 整数 | 小数点第一位 |
| | | | 報告書 | 画像報告書 | アイソザイム報告書 |
| P.4 | 0169 | ADA (アデノシンデアミナーゼ) | 検体量 | 血清 0.4mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 8.6～20.5 U/L | 5.0～20.0 U/L |
| | | | 最小報告値 | 1.0 U/L 未満 | 1.9 U/L 以下 |

| 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.9 | 0272 | コレステロール分画 | 検体量 | 血清 0.2mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 3～5日 |
| | | | 基準値 | HDL：23～48 LDL：47～69 VLDL：2～15 % | HDL：17.1～43.1 LDL：51.5～75.4 VLDL：1.8～18.2 % |
| | | | 報告形態 | 整数 ※ LDL/HDL比の報告を中止 | 小数点第一位 ※ LDL/HDL比を報告 |
| | | | 報告書 | 分画パターンなし | アインザイム報告書 |
| P.9 | 0278 | リポ蛋白分画 | 検体量 | 血清 0.2mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 報告書 | 画像報告書 | アインザイム報告書 |
| P.13 | 0376 | 浸透圧 血清 | 検体量 | 血清 0.7mL | 血清 0.8mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| P.13 | 0377 | 浸透圧 尿 | 検体量 | 尿 1.0mL | 尿 2.0mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| P.14 | 0585 | 乳酸 | 検体量 | 除蛋白上清液 0.4mL | 除蛋白上清液 0.6mL |
| | | | 保存条件 | 冷蔵 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 検査方法 | 乳酸オキシダーゼによる酵素法 | 酵素法 |
| | | | 基準値 | (全血中) 3.0～17.0 mg/dL | (全血中) 4.0～19.2 mg/dL |
| | | | 最小報告値 | 0.1 mg/dL未満 | 0.2 mg/dL以下 |
| P.14 | 0586 | ビルビン酸 | 検体量 | 除蛋白上清液 0.4mL | 除蛋白上清液 0.6mL |
| | | | 保存条件 | 冷蔵 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 検査方法 | ビルビン酸オキシダーゼによる酵素法 | 酵素法 |
| | | | 基準値 | (全血中) 0.30～0.94 mg/dL | (全血中) 0.30～0.90 mg/dL |
| | | | 最小報告値 | 0.05 mg/dL未満 | 0.05 mg/dL以下 |
| P.15 | 0615 | 葉酸 | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.7mL |
| | | | 保存条件 | 必凍 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 3.6～12.9 ng/mL | 2.4～9.8 ng/mL |
| | | | 最小報告値 | 0.4 ng/mL未満 | 0.5 ng/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 20.0 ng/mL | 設定なし |
| P.16 | 0395 | 銅 (Cu) 血清 | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 68～128 μg/dL | 78～131 μg/dL |
| | | | 最小報告値 | 2 μg/dL未満 | 設定なし |
| P.16 | 0400 | 亜鉛 (Zn) 血清 | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 検査方法 | 原子吸光分光光度法 | Nitro PAPS法 |
| | | | JLAC10 | 3I030-0000-023-274-01 | 3I030-0000-023-271-01 |
| | | | 基準値 | 59～135 μg/dL | 66～118 μg/dL |
| | | | 最小報告値 | 10 μg/dL以下 | 9 μg/dL以下 |

| 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.18 | 6161 | シスタチンC | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 最小報告値 | 0.20 mg/L以下 | 0.04 mg/L以下 |
| P.26 | 0797 | タクロリムス〔薬物分析検査〕 | 検体量 | 全血 0.7mL | 全血 2.0mL |
| | | | 保存条件 | 必凍 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 検査方法 | ECLIA法 | EIA法 |
| | | | JLAC10 | 3M810-0000-019-053-01 | 3M810-0000-019-021-01 |
| | | | 最小報告値 | 0.50 ng/mL未満 | 1.00 ng/mL以下 |
| P.26 | 0753 | リチウム〔薬物分析検査〕 | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 検査方法 | 原子吸光分光光度法 | 比色法 |
| | | | JLAC10 | 3L320-0000-023-274-01 | 3L320-0000-023-271-01 |
| | | | 有効治療濃度 | 0.60～1.20 (中毒濃度) 2.00以上 mEq/L | 0.6～1.2 mEq/L |
| | | | 報告形態 | 小数点第二位 | 小数点第一位 |
| P.29 | 2393 | T ₃ (トリヨードサイロニン) | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 0.80～1.60 ng/mL | 90～170 ng/dL |
| | | | 報告形態 | 小数点第二位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.20 ng/mL未満 | 20 ng/dL以下 |
| | | | 最大報告値 | 6.51 ng/mL以上 | 651 ng/dL以上 |
| P.29 | 2394 | T ₄ (サイロキシシン) | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 6.10～12.40 μg/dL | 6.3～12.4 μg/dL |
| | | | 報告形態 | 小数点第二位 | 小数点第一位 |
| | | | 最小報告値 | 0.42 μg/dL未満 | 0.4 μg/dL以下 |
| | | | 最大報告値 | 24.90 μg/dL以上 | 24.9 μg/dL以上 |
| P.29 | 0968 | 抗甲状腺ペルオキシダーゼ抗体 (抗TPO抗体) | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 最小報告値 | 9 IU/mL未満 | 9 IU/mL以下 |
| P.29 | 0969 | 抗サイログロブリン抗体 (抗Tg抗体) 【ECLIA法】 | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 最小報告値 | 10 IU/mL未満 | 10 IU/mL以下 |
| P.31・P.94 | 7163 | TRACP-5b (骨型酒石酸拮抗性酸性フォスファターゼ) | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 保存条件 | 必凍 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 最小報告値 | 10 mU/dL以下 | 49 mU/dL以下 |
| | | | 最大報告値 | 1500 mU/dL以上 | 設定なし |
| P.31、P.94 | 4382 | 尿中I型コラーゲン架橋N-テロペプチド (NTx) | 検体量 | 尿 2.0mL | 尿 1.5mL |
| | | | 保存条件 | 必凍 | 冷蔵 |
| | | | 所要日数 | 5～8日 | 2～5日 |
| | | | 検査方法 | EIA法 | ELISA法 |
| | | | 最小報告値 | 0.1 nM BCE/mM・Cre | 設定なし |
| | | | 最大報告値 | 設定なし | 300.0 nmolBCE/mmol・CRE以上 |

| 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.32 | 6200 | ホルPTH | 保存条件 | 必凍 | 冷蔵 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～6日 |
| | | | 検査方法 | CLEIA法 | ECLIA法 |
| | | | JLAC10 | 4C026-0000-022-052-01 | 4C026-0000-022-053-01 |
| | | | 基準値 | 8.3～38.7 pg/mL | 14.9～56.9 pg/mL |
| | | | 最小報告値 | 4.0 pg/mL未満 | 5.5 pg/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 4,000.0 pg/mL以上 | 設定なし |
| P.34 | 2536 | コルチゾール 血清 | 保存条件 | 必凍 | 冷蔵 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 6.24～18.00 μg/dL | 7.07～19.60 μg/dL |
| | | | 最小報告値 | 0.06 μg/dL未満 | 0.05 μg/dL以下 |
| P.34 | 2551 | DHEA-S (デヒドロエピアンドロステロンサルフェート) | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| P.38 | 2622 | テストステロン | 検体量 | 血清 0.4mL | 血清 0.5mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 最小報告値 | 0.03 ng/mL未満 | 0.03 ng/mL以下 |
| P.45 | 0676 | ミオグロビン (Mb) 血清 | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 1～3日 |
| | | | 検査方法 | CLIA法 | ラテックス凝集法 |
| | | | JLAC10 | 5C090-0000-023-051-01 | 5C090-0000-023-062-01 |
| | | | 基準値 | 男：154.9以下 女：106.0以下 ng/mL | 70 ng/mL以下 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 1.0 ng/mL未満 | 10 ng/mL以下 |
| P.45 | 0185 | 心筋トロポニンT (TnT) | 保存条件 | 必凍 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 最小報告値 | 0.003 ng/mL未満 | 0.003 ng/mL以下 |
| P.46 | 1214 | トランスフェリン (Tf) | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 3～4日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 190～320 mg/dL | 男：190～300 女：200～340 mg/dL |
| P.46 | 1222 | α1-マイクログロブリン (α1MG) 血清 | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 3～4日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 9.1～18.4 mg/L | 男：10.6～20.9 女：9.6～18.6 mg/L |
| | | | 最小報告値 | 1.2 mg/L未満 | 1.2 mg/L以下 |
| P.46 | 1243 | β2-マイクログロブリン (β2MG) 尿 | 所要日数 | 4～5日 | 1～3日 |
| | | | 最小報告値 | 30 μg/L以下 | 50 μg/L以下 |
| P.47 | 0941 | 血清補体価 (CH ₅₀) | 検体量 | 血清 0.4mL | 血清 0.6mL |
| | | | 保存条件 | 必凍 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 1～3日 |
| | | | 検査方法 | Mayer変法 | リボソーム免疫測定法 |
| | | | JLAC10 | 5B010-0000-023-142-01 | 5B010-0000-023-070-01 |
| | | | 基準値 | 30.0～46.0 CH ₅₀ /mL | 31～58 U/mL |
| | | | 最小報告値 | 10.0 CH ₅₀ /mL未満 | 10 U/mL以下 |

| 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.47 | 0946 | C ₃ | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 3～4日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 65～135 mg/dL | 86～160 mg/dL |
| | | | 最小報告値 | 1 mg/dL | 設定なし |
| P.47 | 0950 | C ₄ | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 3～4日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 13～35 mg/dL | 17～45 mg/dL |
| | | | 最小報告値 | 1 mg/dL | 5 mg/dL以下 |
| P.48 | 1331 | 抗ds-DNA抗体IgG | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 10.0 IU/mL未満 陰性 | 10 IU/mL未満 陰性 |
| | | | 判定基準 | 陰性：10.0未満 疑陽性：10.0以上～15.0以下 陽性：15.0を超える IU/mL | 陰性：<10 疑陽性：10～15 陽性：>15 IU/mL |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 IU/mL未満 | 1 IU/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 380.0 IU/mL以上 | 380 IU/mL以上 |
| P.48 | 1333 | 抗ss-DNA抗体IgG | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 528.0 U/mL以上 | 528 U/mL以上 |
| P.49 | 0348 | 抗RNP抗体【FEIA法】 | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 3.5 U/mL未満 陰性 | 3.5 U/mL未満 陰性 |
| | | | 判定基準 | 陰性：3.5未満 疑陽性：3.5～5.0以下 陽性：5.0を超える U/mL | 陰性：<3.5 疑陽性：3.5～5.0 陽性：>5.0 U/mL |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 0.5 U/mL以下 |
| P.49 | 0349 | 抗Sm抗体【FEIA法】 | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 480.0 U/mL以上 | 480 U/mL以上 |
| P.49 | 0424 | 抗SS-A/Ro抗体【FEIA法】 | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 240.0 U/mL以上 | 240 U/mL以上 |
| P.49 | 0491 | 抗SS-B/La抗体【FEIA法】 | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 320.0 U/mL以上 | 320 U/mL以上 |
| P.49 | 0518 | 抗Scl-70抗体【FEIA法】 | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.6 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 240.0 U/mL以上 | 240 U/mL以上 |

| 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.49 | 5084 | 抗Jo-1抗体【FEIA法】 | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 240.0 U/mL以上 | 240 U/mL以上 |
| P.50 | 8968 | 抗ミトコンドリアM2抗体 | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 400.0 U/mL以上 | 400 U/mL以上 |
| P.51 | 0187 | 抗GAD抗体 | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 検査方法 | ELISA法 | EIA法 |
| P.51 | 1376 | 抗糸球体基底膜抗体（抗GBM抗体） | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 7.0 U/mL未満 陰性 | 7 U/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 U/mL未満 | 1 U/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 858.0 U/mL以上 | 680 U/mL以上 |
| P.51 | 1365 | 抗好中球細胞質抗体（PR3-ANCA） | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 2.0 IU/mL未満 陰性 | 2IU/mL未満 陰性 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 0.5 IU/mL未満 | 1 IU/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 設定なし | 177 IU/mL以上 |
| P.67 | 7679 | 百日咳抗体【EIA法】 | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 最小報告値 | 1 EU/mL未満 | 設定なし |
| | | | 最大報告値 | 160 EU/mL以上 | 設定なし |
| P.69 | 0879 | エンドトキシン定量 | 検体量 | 全血 2.0mL | 全血 3.0mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 1.0 pg/mL以下 | 5.0 pg/mL以下 |
| | | | 最小報告値 | 0.8 pg/mL以下 | 1.9 pg/mL未満 |
| | | | 最大報告値 | 2000.0 pg/mL以上 | 設定なし |
| P.69 | 0852 | (1→3) -β-D-グルカン | 検体量 | 全血 2.0mL | 全血 3.0mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 20.0 pg/mL以下 | 20 pg/mL以下 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 5.0 pg/mL以下 | 4 pg/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 300.0 pg/mL以上 | 500 pg/mL以上 |
| P.71 | 0791 | クラミジアトラコマチス抗体IgG | 検体量 | 血清 0.2mL | 血清 0.3mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 判定基準 | 判定 (-) : 0.90未満 (±) * : 0.90～1.09 (+) : 1.10以上 ※ 10日以降に採血した血清による再検査を推奨 | 判定 (-) : 0.90未満 (±) * : 0.90～1.10 (+) : 1.11以上 ※ 10日以降に採血した血清による再検査を推奨 |
| | | | 最小報告値 | 0.00 | 0.90未満 |

| 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.71 | 0793 | クラミジアトラコマチス抗体IgA | 検体量 | 血清 0.2mL | 血清 0.3mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 判定基準 | 判定 (-) : 0.90未満 (±) * : 0.90～1.09 (+) : 1.10以上 ※ 10日以降に採血した血清による再検査を推奨 | 判定 (-) : 0.90未満 (±) * : 0.90～1.10 (+) : 1.11以上 ※ 10日以降に採血した血清による再検査を推奨 |
| | | | 最小報告値 | 0.00 | 0.90未満 |
| P.72・P.130 | 6237 | 淋菌/クラミジアトラコマチス同時核酸増幅初尿 | 保存条件 | 冷蔵 | 2～30℃ |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| P.72・P.130 | 6238 | 淋菌/クラミジアトラコマチス同時核酸増幅分泌物 | 保存条件 | 冷蔵 | 2～30℃ |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| P.72・P.130 | 7672 | 淋菌/クラミジアトラコマチス同時核酸増幅うがい液 | 保存条件 | 冷蔵 | 2～30℃ |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～4日 |
| P.75 | 1537 | サイトメガロウイルス抗体 (CMV) IgG | 検体量 | 血清 0.2mL | 血清 0.3mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 検査方法 | EIA法 | CLIA法 |
| | | | JLAC10 | 5F194-1431-023-023-01 | 5F194-1431-023-051-01 |
| | | | 基準値 | 2.0未満 (-) | 6.0 AU/mL未満 (-) |
| | | | 報告形態 | (-)、(±)、(+) | (-)、(+) |
| | | | 判定基準 | 判定 IgG (EIA価) (-) : 2.0未満 (±) : 2.0～3.9 (+) : 4.0以上 | 判定 IgG (AU/mL) (-) : 6.0未満 (+) : 6.0以上 |
| | | | 最小報告値 | 2.0未満 | 6.0 AU/mL未満 |
| | | | 最大報告値 | 128.0以上 | 250.0 AU/mL以上 |
| P.75 | 1538 | サイトメガロウイルス抗体 (CMV) IgM | 検体量 | 血清 0.2mL | 血清 0.3mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 検査方法 | EIA法 | CLIA法 |
| | | | JLAC10 | 5F194-1432-023-023-01 | 5F194-1432-023-051-01 |
| | | | 基準値 | 0.80未満 (-) | 0.85 S/CO未満 (-) |
| | | | 判定基準 | 判定 IgM (抗体指数) (-) : 0.80未満 (±) : 0.80～1.20 (+) : 1.21以上 | 判定 IgM (S/CO) (-) : 0.85未満 (±) : 0.85～0.99 (+) : 1.00以上 |
| | | | 最小報告値 | 0.00 | 0.85 S/CO未満 |
| P.87 | 5528 | HCVコア抗原 | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.7mL |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 3.0 fmol/L未満 | 3 fmol/L未満 |
| | | | 報告形態 | 小数点第一位 | 整数 |
| | | | 最小報告値 | 3.0 fmol/L未満 | 3 fmol/L未満 |
| | | | 最大報告値 | 179,000 fmol/L | 設定なし |
| P.92 | 1227 | PSA (前立腺特異抗原) 【CLEIA法】 | 保存条件 | 冷蔵 | 凍結 |
| | | | 所要日数 | 3～5日 | 2～4日 |
| | | | 基準値 | 4.00 ng/mL以下 | 4.0 ng/mL以下 |
| | | | 報告形態 | 小数点第二位 | 小数点第一位 |
| | | | 最小報告値 | 0.01 ng/mL以下 | 0.2 ng/mL以下 |
| P.93 | 6874 | 抗p53抗体 | 所要日数 | 4～6日 | 2～6日 |
| | | | 最小報告値 | 0.41 U/mL以下 | 0.70 U/mL以下 |

| 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.93 | 1279 | CA72-4 | 所要日数 | 4～5日 | 1～3日 |
| | | | 最小報告値 | 1.5 U/mL未満 | 1.5 U/mL以下 |
| | | | 備考 | ビオチンを投与している患者（1日の投与量5mg以上）からの採血は、投与後、少なくとも8時間以上経過してから実施して下さい。 | |
| 未掲載 | 7925 | テイコプラニン〔薬物分析検査〕（投与後） | 検体量 | 血清 0.3mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～5日 | 2～4日 |
| | | | 最小報告値 | 3.0 μg/mL未満 | 3.0 μg/mL以下 |
| 未掲載 | 0268 | β-リボ蛋白 | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 1～3日 |
| | | | 検査方法 | 免疫比濁法 | ヘパリンナトリウム比濁法 |
| | | | JLAC10 | 3F130-0000-023-061-01 | 3F130-0000-023-292-01 |
| | | | 基準値 | 220～650 mg/dL | 180～600 mg/dL |
| | | | 最小報告値 | 10 mg/dL未満 | 設定なし |
| 未掲載 | 7169 | 抗ミューラー管ホルモン | 所要日数 | 4～5日 | 2～6日 |
| | | | 最小報告値 | 0.02 ng/mL未満 | 0.03 ng/mL未満 |
| 未掲載 | 0061 | 25OHビタミンD【ECLIA】 | 保存条件 | 必凍 | 冷蔵 |
| | | | 所要日数 | 4～6日 | 2～5日 |
| | | | 最小報告値 | 3.0 ng/mL未満 | 3.0 ng/mL以下 |
| | | | 最大報告値 | 200.0 ng/mL以上 | 300.0 ng/mL以上 |

● 検査体制見直しにおける検査内容変更

| 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.9 | 0266 | リン脂質（PL） | 検体量 | 血清 0.5mL | 血清 0.6mL |
| | | | 所要日数 | 3～4日 | 1～3日 |
| | | | 基準値 | 150～280 mg/dL | 150～260 mg/dL |
| | | | 最小報告値 | 1 mg/dL | 設定なし |

● 受託再開

| 総合検査案内 | 検査コード | 検査項目名称 | |
|--------|-----------|----------------------|--------------|
| P.54 | 2176 | NK細胞活性 | ※総合研究所管轄 営業所 |
| | 0781～0785 | 薬剤によるリンパ球刺激試験（D-LST） | ※総合研究所管轄 営業所 |
| | 2052・2053 | リンパ球幼若化試験 | ※総合研究所管轄 営業所 |