

先生各位

受託中止項目および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、このたび下記項目の受託中止および検査内容変更のご案内を申し上げます。

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

受託中止項目

《最終受付日》 平成 26 年 3 月 31 日(月)まで受託

《中止項目》

総合検査案内	検査コード	検査項目名称	関連項目
P.67	0819	トキソプラズマ抗体 半定量	トキソプラズマ抗体 IgG 【検査コード 0822】 トキソプラズマ IgM 【検査コード 0823】

《中止理由》 測定試薬販売中止のため

検査内容変更

《変更日》 平成 26 年 4 月 1 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.67	0822	トキソプラズマ抗体 IgG	検査方法	CLEIA 法	EIA 法
			基準値	7.5 未満 IU/mL	4 未満 IU/mL
			報告形態	小数点第一位	整数
			最小報告値	7.5 未満 IU/mL	4 未満 IU/mL
			最大報告値	450.0 以上 IU/mL	300 以上 IU/mL
			判定基準	判定： (-) 7.5 未満 (±) 7.5 ~ 10.4 (+) 10.5 以上	判定： (-) 4 未満 (±) 4 ~ 7 (+) 8 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.67	0823	トキソプラズマ抗体 IgM	検査方法	CLEIA 法	EIA 法
			基準値	S/CO 0.8 未満	Index 0.55 未満
			報告形態	小数点第 1 位	小数点第 2 位
			最小報告値	S/CO 0.8 未満	Index 0.55 未満
			判定基準	判定： (-) 0.8 未満 (±) 0.8 ~ 0.9 (+) 1.0 以上	判定： (-) 0.55 未満 (±) 0.55 ~ 0.64 (+) 0.65 以上

その他の検査内容に変更はございません。

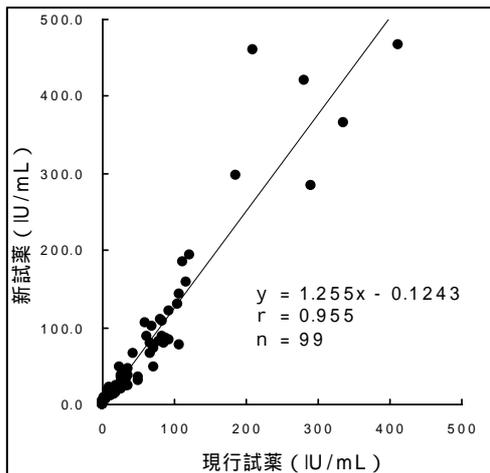
《変更理由》 測定機器及び試薬変更のため

《依頼コードと報告コードの内容》

依頼コード	報告コード	項目名称	内容
0822	6886	トキソプラズマ抗体 CLEIA 法	表題
	6887	IgG 判定	抗体価に基づく定性判定結果
	0822	IU/mL	抗体価(定量値)
0823	6886	トキソプラズマ抗体 CLEIA 法	表題
	6888	IgM 判定	S/CO に基づく定性判定結果
	0823	S/CO	定性判定のための測定値

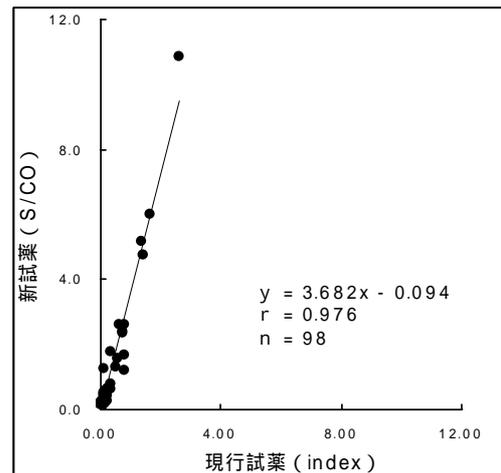
《相 関 図》

トキソプラズマ抗体 IgG



判定一致率 94.9%	現行試薬				
	(+)	(±)	(-)	合計	
新試薬	(+)	64	1	0	65
	(±)	1	0	1	2
	(-)	0	2	30	32
	合計	65	3	31	99

トキソプラズマ抗体 IgM



判定一致率 95.9%	現行試薬				
	(+)	(±)	(-)	合計	
新試薬	(+)	9	2	2	13
	(±)	0	0	0	0
	(-)	0	0	85	85
	合計	9	2	87	98