

検査受託中止および検査内容変更のご案内

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。平素は格別のご高配を賜り、厚くお礼申し上げます。

この度、下記に掲げる検査項目の受託中止および検査内容を変更させていただきたく、ご案内申し上げます。

何卒、ご了承賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

■最終受付日 2024年 1月13日(土)ご依頼分をもって受託中止

■受託中止項目

案内書 掲載頁	入力コード 統一コード	検査項目	備考	関連検査
134	9451 5F450	HTLV- I 抗体(ATLV抗体) [PA]	測定試薬販売終了のため。	下記参照

■関連検査

案内書 掲載頁	入力コード 統一コード	検査項目	判断料 実施料	採取量(mL) 必要量(mL)	容器	保存	検査方法	基準値	所要日数	備考
134	9456 5F450	HTLV- I 抗体 (ATLV抗体) [CLEIA]	免疫 163	血液 2 血清 0.5	01 21	冷 凍	CLEIA	C.O.I 1.0未満(-)	2~3	※

※ 測定対象は抗HTLV- I 抗体及び抗HTLV- II 抗体ですが、それぞれの型別報告はできません。

■実施日 2024年 1月15日(月)ご依頼分より

■変更項目および変更内容

案内書 掲載頁	入力コード 統一コード	検査項目	変更箇所	新	現	備考
134	9456 5F450	HTLV- I 抗体 (ATLV抗体) [CLEIA]	備考欄	*00	☆00	測定先変更のため。
79	2512 5G065	抗Sm抗体	報告範囲	下限 0.7未満 0.7~329.9 上限 330.0以上	下限 0.5未満 0.5~479.9 上限 480.0以上	改良試薬への変更のため。

※ 上記以外の変更点はございません

■相関図

[抗Sm抗体]

n=633 疾患群(SLE): 97症例、非対象群(非SLE): 536例

		現			合計
		(+)	(±)	(-)	
新	(+)	22	0	1	23
	(±)	3	0	0	3
	(-)	5	6	596	607
	合計	30	6	597	633

陽性一致率: 73.3%
陰性一致率: 99.8%
全体一致率: 97.6%
(メーカー検討資料より)

ご不明な点等ございましたら貴院担当もしくは当社インフォメーションまでお申し付けください。