

検査内容変更のお知らせ

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のお引き立てをいただき、厚くお礼申し上げます。

さてこのたび、別掲の項目につきまして、2022年4月より検査内容を変更させていただきますのでご案内いたします。

誠に勝手ではございますが、何卒ご了承の程お願い申し上げます。

敬具

記

変更内容

- 別掲の一覧表をご参照ください。

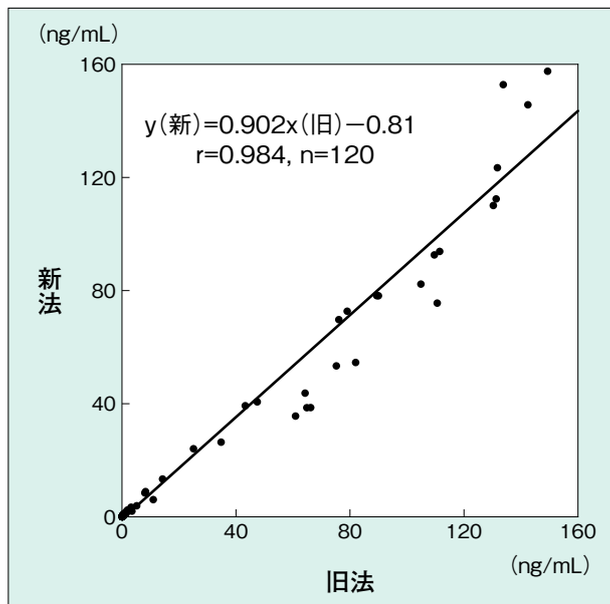
変更期日

- 2022年4月1日(金)受付日分より

遊離HCG-β (HCG-β サブユニット) 〈血清〉

現行試薬の販売中止に伴い、CLIA法試薬に変更いたします。新法は旧法同様に、遊離型のHCG-βのみを測定します(LHとの交差反応は認められません)。また、測定試薬の添付文書記載値を新基準値とします。

新旧二法の相関



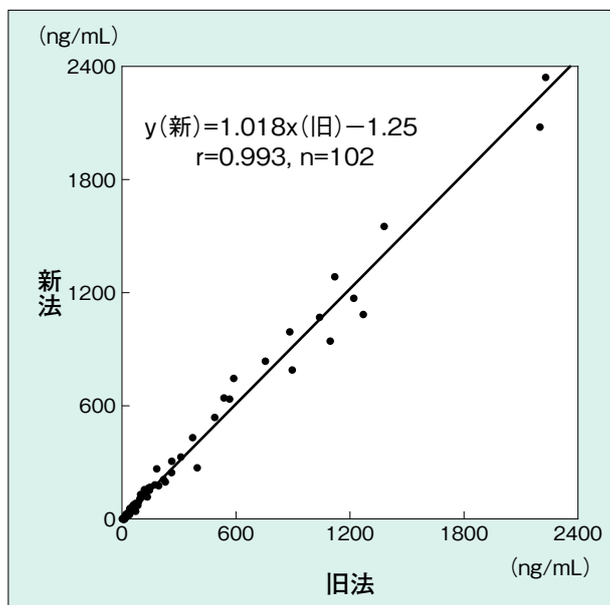
(LSIM検討データ)

ミオグロビン 〈尿〉

現行試薬の販売中止に伴い、CLEIA法試薬に変更いたします。なお、測定試薬の添付文書記載値を新基準値とします。

検体は旧法同様に、必ず安定化剤入り専用容器(容器番号73)にてご提出ください。

新旧二法の相関

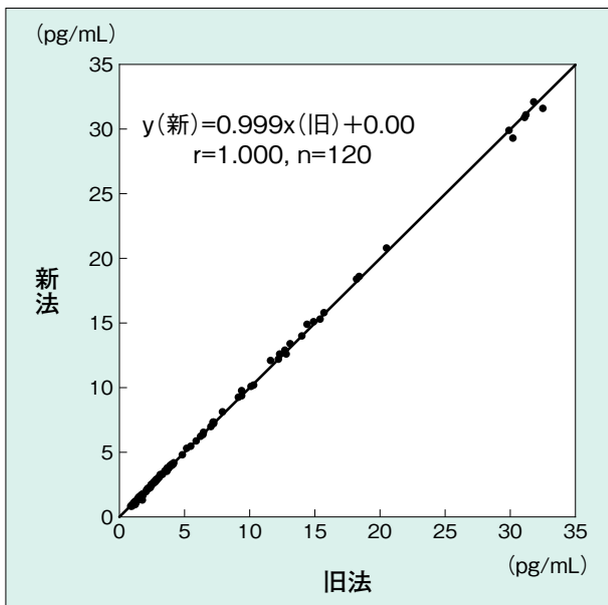


(LSIM検討データ)

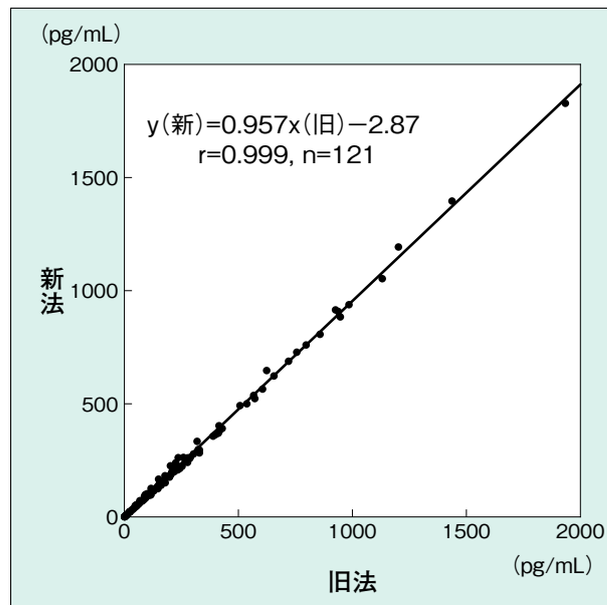
FT₃《ECLIA》、カルシトニン、whole PTH、CA72-4／新旧二法の相関

測定試薬を同一メーカーが販売するビオチン干渉を改良した試薬に変更いたします。ビオチンにおける留意事項および報告下限 (CA72-4のみ) が変更となります。

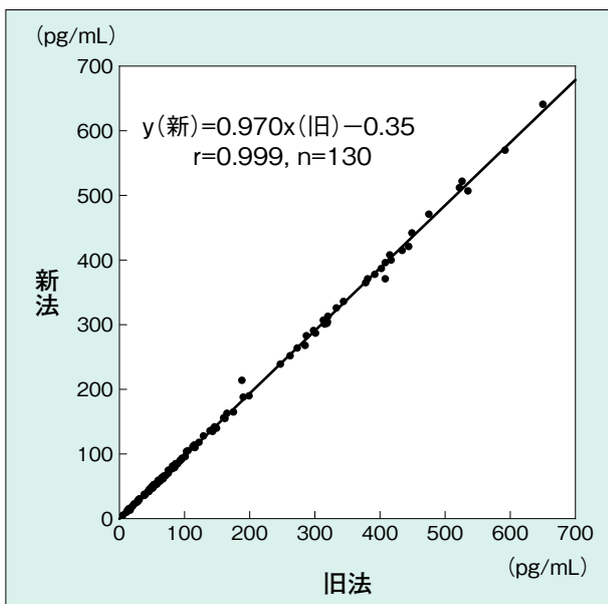
FT₃ 《ECLIA》



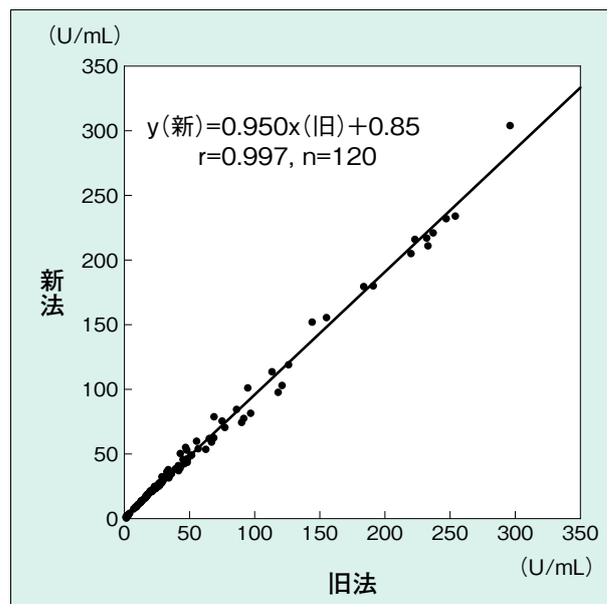
カルシトニン



whole PTH



CA72-4



(LSIM検討データ)