

検査内容変更のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご愛顧を賜わり、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、下記のとおり検査内容を変更させていただくことになりましたので、ご案内申し上げます。

敬白

記

■変更日 平成 29 年 3 月 31 日 (金) 受付分より

■変更内容

検査項目	変更箇所	新	旧	変更内容	検査案内掲載頁		
1316 リポ蛋白(a) [Lp(a)]	検査方法	L A	T I A	より精度の高い試薬に変更	p42		
	報告下限値	1.0 未満 mg/dL	2.0 未満 mg/dL				
	相 関 式	新法=1.87×旧法-6.79 r=0.98 n=160					
7584 N-メチルホルムアミド	所要日数	5～10日	5～6日	所要日数の見直し	p52		
7583 2,5-ヘキサンジオン	所要日数	5～10日	5～6日				
2984(新) C K-M B	項目コード	2984	7719	測定試薬の変更	p54		
	基準範囲	2.2 以下 ng/mL	5.2 以下 ng/mL				
	報告上限値	30,000 以上 ng/mL	最終値報告				
	報告下限値	0.1 未満 ng/mL	0.6 未満 ng/mL				
	相 関 式	新法=0.437×旧法-0.03 r=0.989 n=60					
2985(新) 2924～2930(新)<負荷> 抗利尿ホルモン (ADH) [AVP]	項目コード	2985	1689	高感度試薬に変更	p65		
	負荷 項目コード	前	2924			前	1690
		30分	2925			30分	1691
		60分	2926			60分	1692
		120分	2927			120分	1693
		180分	2928			180分	1694
		240分	2929			240分	1695
	300分	2930	300分			1696	
	検体量	EDTA-2Na 血漿 1.2mL	EDTA-2Na 血漿 2.2mL				
	基準範囲	2.8 以下 pg/mL	4.2 以下 pg/mL				
報告上限値	800.0 以上 pg/mL	999.9 以上 pg/mL					
報告下限値	0.4 未満 pg/mL	0.8 未満 pg/mL					
相 関 式	新法=0.7874×旧法-1.5755 r=0.8823 n=71						
6049 T ₃ 摂取率 (T ₃ -uptake)	所要日数	4～5日	3～5日	所要日数の見直し	p66		
1865<尿> メタネフリン・ ノルメタネフリン分画	検査案内表示	本項目は基準範囲の設定がなく、CRE 換算により報告のため、次回検査案内より未掲載とさせていただきます。			p71		

(裏面へ続く)

検査項目		変更箇所	新	旧	変更内容	検査案内 掲載頁
バニール マンデル酸 (VMA)	2967(新) 酸性蓄尿	項目コード	2967	6119	より精度 の高い検 査方法へ 変更およ び報告成 分の追加	p71
		検査方法	LC-MS/MS	HPLC		
		報告成分	1日量 (mg/day) 濃度 (mg/L)	1日量 (mg/day)		
		相 関 式	新法=1.0325×旧法-0.1621 r=0.9973 n=196			
	2976(新) 尿	項目コード	2976	1384		
		検査方法	LC-MS/MS	HPLC		
ホモバニリン酸 (HVA)	2970(新) 酸性蓄尿	項目コード	2970	6120	より精度 の高い検 査方法へ 変更およ び報告成 分の追加	p71
		検査方法	LC-MS/MS	HPLC		
		報告成分	1日量 (mg/day) 濃度 (mg/L)	1日量 (mg/day)		
		相 関 式	新法=0.9624×旧法-0.1084 r=0.9926 n=196			
	2980(新) 尿	項目コード	2980	1387		
		検査方法	LC-MS/MS	HPLC		
2973(新) 5-ヒドロキシ インドール酢酸 (5-HIAA)		項目コード	2973	6222	より精度 の高い検 査方法へ 変更およ び報告成 分の追加	p78
		検査方法	LC-MS/MS	HPLC		
		報告成分	1日量 (mg/day) 濃度 (mg/L)	1日量 (mg/day)		
		相 関 式	新法=1.0122×旧法-0.1691 r=0.9909 n=197			
1452 腓機能テスト(PFDテスト)		所要日数	3～5日	3～4日	所要日数 の見直し	p184
7590 ゲンタマイシン		有効治療 濃度	グラム陰性菌感染症に 対する標準治療 Peak 15.0～20.0µg/mL Trough 1.0未満	µg/mL Peak 5.0～10.0 Trough 2.0以下	抗 菌 薬 TDM ガイ ドライン改 訂版2016 に準拠	p190
6517 アミカシン	有効治療 濃度	グラム陰性菌感染症に 対する標準治療 Peak 50.0～60.0µg/mL Trough 4.0未満	µg/mL Peak 20.0～25.0 Trough 10.0以下			
6592 テイコプラニン	有効治療 濃度	µg/mL Trough 15.0～30.0	µg/mL Trough 10.0～30.0			
8970 マイクロサテライト不安定性 (MSI) 検査		基準範囲	MSIを認めない	—	表記の適 正化	未掲載
8547 Y染色体 DYZ 3		所要日数	10～12日	8～12日	所要日数 の見直し	
8572 Y染色体 DAZ欠失		所要日数	10～12日	8～12日		
17染色体(CMT IA型)		所要日数	10～12日	8～12日		

以上

*お問合せ先：029-837-2721 総合インフォメーション

2017-A-007