

## 結核菌特異的インターフェロン- $\gamma$ 産生能 [クオンティフェロン] 新規受託開始のお知らせ

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、結核菌特異的インターフェロン- $\gamma$  産生能 [クオンティフェロン] につきましては、現行測定試薬「クオンティフェロンTBゴールド」の販売中止ならびに新試薬「クオンティフェロンTBゴールド プラス」の発売により、従来のTBゴールドからTBゴールド プラスに切替えさせていただくことになりましたので、下記のとおりご案内申し上げます。

敬白

記

### 1. 新規受託開始

■受託開始日 平成31年4月1日（月）受付分より

■項目名 結核菌特異的インターフェロン- $\gamma$  産生能 [クオンティフェロン]

#### ■検査要項

新規受託項目のクオンティフェロンTBゴールド プラスは、現行の結核感染診断薬であるTBゴールドの次世代製品であり、CD8 T細胞とCD4 T細胞の両方の細胞性免疫反応を誘導する結核菌特異抗原によって、より高感度に結核感染の診断ができるようになります。

検査項目	検体量 (mL) 保存法	容 器	検査方法	基準範囲	実施料 点数	所要 日数	備 考
2380 結核菌特異的インター フェロン- $\gamma$ 産生能 [クオンティフェロン]	血液 5 <sup>注2)</sup> 冷蔵 (2~8℃)	<sup>注1)</sup> 専用 容器	E I A	陰性	630	3~5	専用容器 予約検査 <sup>注3)</sup> 採血から48時間以内に 検査が必要です。 <sup>注4)</sup>

注1) ヘパリンリチウム採血管による1本採血管のみ受託となります。

注2) 専用容器（ヘパリンリチウム5mL管）1本に、必ず、血液5mLを採血して下さい。また、冷蔵保存（2~8℃）になりますので、ご注意下さい。

注3) 予約検査で、受託可能日は月曜日から金曜日になります。ただし、祝祭日の前日は受託不可です。

注4) 採血後 48 時間以上経過した検体は時間経過によりリンパ球の活性が低下し、偽陰性となるおそれがあります。

#### ■判定基準

NiL値 (IU/mL)	TB1 (IU/mL)	TB2 (IU/mL)	Mitogen値 (IU/mL)	結果	解釈	
8.00 以下	0.35 以上かつ Nil 値の 25%以上	不問	不問	陽性	結核感染を疑う	
	不問	0.35 以上かつ Nil 値の 25%以上				
	0.35 未満、あるいは 0.35 以上 かつ Nil 値の 25%未満		0.5 以上	陰性	結核感染していない	
8.00 を超える	不問			0.5 未満	判定不可	結核感染の有無に ついて判定できない

■依頼方法 従来どおり（A）検査依頼書にてご依頼下さい。

（裏面へ続く）

## 2. 受託中止

■最終受託日 平成31年3月29日（金）

### ■中止項目

検査項目	中止理由	検査案内 掲載頁	代替項目
3684(QFT)  結核菌特異的インターフェロン- $\gamma$ 産生能 〔クオンティフェロン〕	測定試薬販売 中止のため	p 130	2380 (QFTプラス)  結核菌特異的インターフェロン- $\gamma$ 産生能 〔クオンティフェロン〕

以上

\*お問合せ先：029-837-2721 総合インフォメーション

2018-A-047