

## 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。

さてこの度、下記項目につきまして本年10月より検査内容を変更させていただくことに致しましたので、取り急ぎご案内申し上げます。

誠に勝手ではございますが、事情をご賢察の上、何卒ご了承の程お願い申し上げます。

敬 具

記

## ●検査内容変更項目

コード	検査項目名	変更箇所	新	旧	備考
2336	25-OHビタミンD 《CLEIA》	検査項目名 検査方法 所要日数 報告下限 報告上限	25-OHビタミンD 《ECLIA》[くる病] ECLIA 2~4日 3.0 ng/mL 未満 100 ng/mL 以上	25-OHビタミンD 《CLEIA》 CLEIA 3~6日 4.0 ng/mL 未満 150 ng/mL 以上	測定試薬の統一
2409	25-OHビタミンD (Total) [骨粗鬆症]	検体量 所要日数	血清 0.5mL 2~4日	血清 0.3mL 2~5日	検体量の見直し
880	抗核抗体 (ANA)	検査方法	FAT	FAT	測定試薬の変更

## ●変更期日

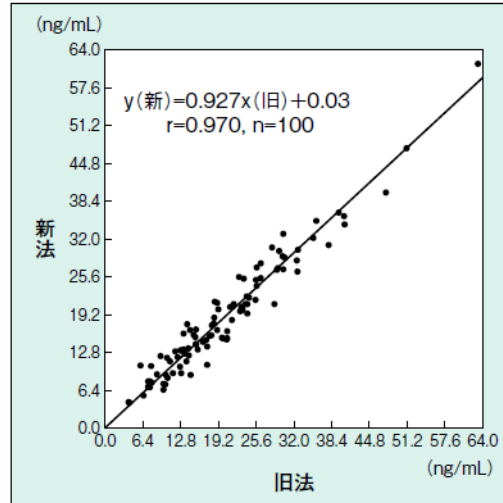
2020年10月1日(木) 受付日分より

## 25-OH ビタミン D 《CLEIA》

ビタミン D 欠乏性くる病および骨軟化症の診断目的の検査である 25-OH ビタミン D《CLEIA》の測定試薬を、25-OH ビタミン D(Total)[骨粗鬆症]と同一メーカーが販売する ECLIA 法に変更いたします。

新旧二法の相関は良好であり、基準値の変更はございません。

### 新旧二法の相関



## 抗核抗体 (ANA)

測定試薬の販売中止に伴い、同一メーカーが販売する後継試薬に変更いたします。変更後の試薬は、国際的な染色像に準拠するべく、基質スライドの細胞固定法および一部の構成成分が変更されています。現行試薬と新試薬における抗体価および染色型の差は 1 管差以内に収束しており、基準値の変更はございません。

### 新旧二法の相関 (抗体価)

		(倍)							
新法	2560							3	5
	1280						5	4	
	640				9	5			
	320			7	12				
	160		5	8	2				
	80		1	16	1				
	40	6	40	1					
	L40	130	3						
		旧法 (倍)							

### 新旧二法の相関 (染色型)

染色型	Homogenous	Speckled	Centromere	Numa-1	中心体	ゴルジ体
一致率	83% (20/24)	100% (15/15)	89% (16/18)	100% (1/1)	100% (3/3)	100% (2/2)
染色型	Homogenous Speckled	Homogenous Peripheral	Homogenous Nucleolar	Homogenous Centromere	Cytoplasmic	Cytoplasmic Centromere
一致率	94% (30/32)	100% (3/3)	100% (5/5)	100% (1/1)	100% (1/1)	100% (2/2)
染色型	核膜 Speckled	核膜 Granular	核膜 Speckled Centromere	核膜 Homogenous Speckled	核膜 Speckled Nucleolar	Spckled Nucleolar Granular
一致率	75% (3/4)	100% (3/3)	100% (1/1)	100% (3/3)	100% (1/1)	100% (1/1)
染色型	Speckled Centromere	Speckled Nucleolar	Speckled Centromere Nucleolar	PCNA	PCNA- like	PCNA-like Homogenous
一致率	100% (5/5)	100% (4/4)	100% (1/1)	100% (2/2)	100% (2/2)	100% (1/1)