

## 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、下記の項目につきまして、2022年10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

コード	検査項目名	変更箇所	新	旧	備考
535	TSH 刺激性レセプター抗体(TSAb)	検査方法 検体量 基準値 報告下限 報告上限 備考	バイオアッセイ法 血清 0.4 mL 110% 未満 92% 未満 1,200% 以上 溶血検体では測定値が低下傾向となる場合があります。 血清以外は検査不可。	EIA 血清 0.5 mL 120% 以下 0% 999,999% 以上 血清以外は検査不可。	測定試薬の変更
2073	抗ミュラー管ホルモン (AMH)	検査方法 参考基準値 所要日数 報告下限 報告上限	ECLIA 裏面をご参照ください。 2~6日 0.01 ng/mL 未満 170 ng/mL 以上	CLEIA — 3~7日 0.02 ng/mL 未満 999,999 ng/mL 以上	測定試薬の変更
2336 2409	25-OHビタミンD [くる病] (Total)[骨粗鬆症]	検査方法 報告上限	ECLIA 600 ng/mL 以上	ECLIA 100 ng/mL 以上	ビオチン干渉を改良した試薬へ変更
1238	カドミウム(Cd)(尿)	検査方法 所要日数	ICP-MS 4~11日	原子吸光法 5~12日	検査方法の変更
499	HTLV-I 抗体 (ATLA 抗体) (スクリーニング)	項目コード 検査方法 基準値 報告日数 測定場所	826 CLIA 陰性(-) (S/CO) 1.00 未満 2~4日 LSI メディエンス	499 CLEIA 陰性(-) 1~2日 サカイ生化学研究所	[499]CLEIA 法を中止し[826]CLIA 法に統一
1894	ノロウイルス(SRSV)-RNA 同定	検査方法 所要日数 備考	リアルタイム RT-PCR 法 2~5日 (削除)	RT-PCR 法 3~6日 吐物(2mL)でも検査可。	測定試薬の変更

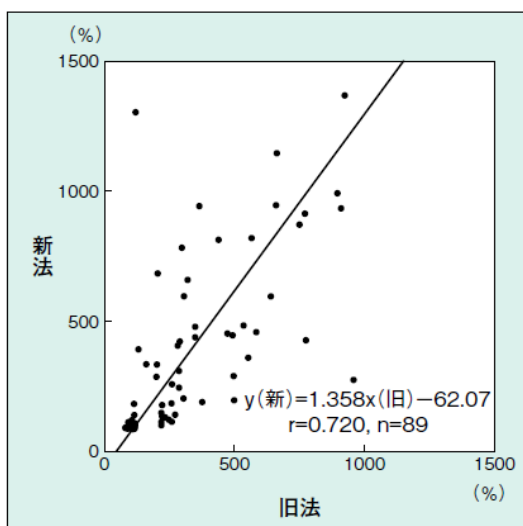
## ●変更期日

2022年10月1日(土) 受付日分より

## TSH 刺激性レセプター抗体 (TSAb)

測定試薬を同一メーカーが販売するバイオアッセイ法試薬に変更いたします。新試薬はヒト由来の TSH 受容体を使用しており、現行試薬に比べ甲状腺 TSH 受容体に対する刺激活性をより反映します。また、未治療バセドウ病や甲状腺眼症における抗体検出能が向上します。なお、測定試薬の添付文書記載値を新基準値とします。

### 新旧二法の相関



### 判定一致率

		旧法		計
		陽性	陰性	
新法	陽性	46	6	52
	陰性	1	36	37
計		47	42	89

陽性一致率：97.9% (46/47)

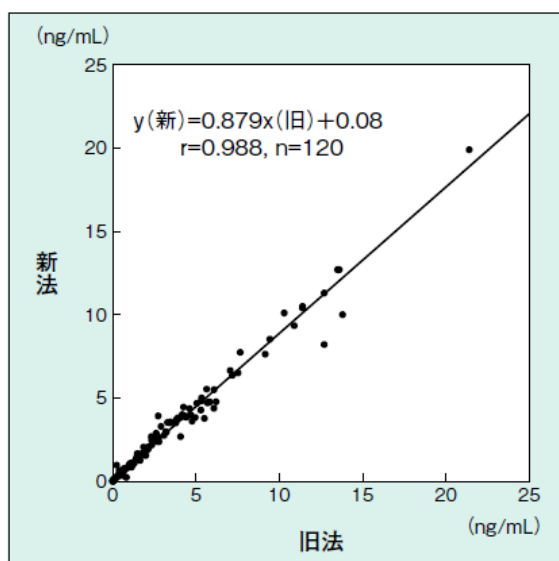
陰性一致率：85.7% (36/42)

判定一致率：92.1% (82/89)

## 抗ミュラー管ホルモン (AMH)

測定試薬を別メーカーが販売する ECLIA 法試薬に変更し、所要日数を短縮いたします。なお、測定試薬の添付文書記載値を新参考基準値とします。

### 新旧二法の相関



### 参考基準値

#### [新]

	年齢	n (例)	中央値 (ng/mL)	2.5~97.5パーセンタイル (ng/mL)
女性	20~24 歳	46	5.96	2.00~12.5
	25~29 歳	57	5.27	1.95~10.7
	30~32 歳	54	4.00	0.64~14.2
	33~35 歳	49	2.91	0.89~8.31
	36~38 歳	53	1.96	0.40~6.92
	39~41 歳	61	1.72	0.11~7.26
	42~44 歳	55	1.13	0.07~4.13
	45~49 歳	42	0.32	<0.01~1.52