

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。
平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。
この度、下記検査項目におきまして、検査内容の変更をご案内いたします。
健康と医療の未来に貢献すべく、より良い検査サービスのご提供に努めてまいります。

謹白

記

■ 実施日 2022年1月4日(火) ご依頼分より

*容器変更(容器記号 PSF)については順次変更させていただきます。

*抗核抗体(ANA)の報告書名称変更については、1月6日(木)ご報告分より変更させていただきます。

■ 変更項目

検査項目	HIV-1 RNA 定量
	結核菌特異的 IFN- γ
	抗核抗体(ANA)
	Rh(D 因子)式 血液型
	Rh-Hr 式血液型
	血液型不適合妊娠
	直接クームス試験
	間接クームス試験
	不規則性抗体(抗体同定・抗体価測定)

●変更一覧表

項目コード	検査項目	変更内容	新	現	備考	
A239 6	HIV-1 RNA定量	採取容器記号	変更はありません	容器記号 P3	新前処理機器採用に伴う変更	
		採取容器 詳細	採血量 (mL)	5		8
			外径×長さ (mm)	13×100		16.2×100
			管容量 (mL)	7		10
			添加剤	EDTA 2K 9mg		EDTA 2K 14.4mg
			血漿分離剤	ポリエステルゲル		オレフィン系高分子化合物と二酸化ケイ素粉末を主成分とした混合物
			材質	プラスチック		PET 樹脂
			貯法	4~25℃		室温
			有効期限	変更はありません		製造から1年
		検体取扱い方法	指定の採取量を左図の容器に採血後、4~5回静かに転倒混和し、室温にて遠心分離しそのまま凍結してご提出ください。他項目との重複依頼は避けてください。本検査方法ではコンタミネーションの影響がより大きくなりますので検体採取にあたっては取り扱いに充分ご注意ください。	指定の採取量(8mL)を左図の容器に採血後、4~5回静かに転倒混和し、室温にて遠心分離しそのまま凍結してご提出ください。他項目との重複依頼は避けてください。本検査方法ではコンタミネーションの影響がより大きくなりますので検体採取にあたっては取り扱いに充分ご注意ください。		
容器写真						

項目コード	検査項目	変更内容	新	現	備考
K602 2	結核菌特異的FN-γ	保存 (安定性)	変更はありません (54 時間)	室温 (32 時間)	新前処理機器採用に伴う変更、報告コメントの追加
		報告コメント (細胞数： 2.0×10 ⁵ 個/100μL 未満の場合)	※(安定性)とは当社検討データによる検体の保存可能時間の目安を記載しています		
		回収細胞数が規定数に満たないため参考値	(コメントなし)		
1258 4	抗核抗体(ANA)	報告書漢字名称	抗核抗体(ANA)FA	抗核抗体(ANA)	外部監査指摘事項の是正対応
		報告書カナ名称	ANA FA	アノカノカ	
M009 9	Rh(D因子)式 血液型	報告コメント (新設)	D陰性 確認試験済み	—	コメント追加
0518 6	直接クームス試験	報告コメント (新設)	採血後 48 時間以上経過の為結果は参考値	—	
3582 2	Rh-Hr式血液型	報告書 (用紙サイズ)	総合検査報告書 (B5)	手書き報告書 (A5)	システム報告対応可能な報告形態に変更
3579 6	血液型不適合妊娠	報告書 (用紙サイズ)	総合検査報告書 (B5)	手書き報告書 (A5)	
4495 8	間接クームス試験	項目コード	0519 5	4495 8	項目見直し
3577 8	不規則性抗体 (抗体同定・抗体価測定)	項目コード	2635 4	3577 8	

● Rh-Hr式血液型、血液型不適合妊娠

システム報告が可能な報告形態へ変更させていただきます。これに伴い、報告書フォーマット、用紙サイズが変更になります。なお、報告内容に変更はございません。

項目コード	検査項目
3582 2	Rh-Hr 式血液型
3579 6	血液型不適合妊娠

▼報告書比較

●Rh-Hr式血液型

＜新報告書見本＞ (サイズB5)

SRIL LABORATORY LETTER
211012-211013 1
800-001-00000-102902

結果
Rh% 107.12%
Hr% 100.00%
結果 21% 100.12% Rh%
結果 21% 100.14% Hr%

結果 Rh-Hr式血液型

結果 CcDEe

＜現報告書見本＞ (サイズA5)

SRIL 検査報告書
0507 1
030 00 03000 87553

検査管理番号 1
性別 男性 30歳
検査管理番号 1
検査日 05月07日 材料 全血
検査日 30年05月07日 検査番号 000006
検査日 30年05月09日 検査番号 4v41000300

結果 CcDEe

SRIL 株式会社 エスアールエル
〒113-8522 東京都八王子市小宮町1-1-1

●血液型不適合妊娠

＜新報告書見本＞ (サイズB5)

SRIL LABORATORY LETTER
211012-211013 1
9511-000-00000-001164

結果
血液型 B型 Rho (D) +
不規則性抗体 陰性

結果 抗A・抗B抗体
未処理血清 抗A抗体 64倍
2-5倍カット 抗A抗体 Saline 17
処理血清 抗A抗体 Coombs 36
未処理血清 抗B抗体 Saline 実施せず
処理血清 抗B抗体 Coombs 実施せず

結果 血液型不適合妊娠

MESAグラフ支倉
0 10 20 30 40 50
Saline

1: 正常スコア一領域
2: 重症黄疽の危険があるスコア一領域
3: 核黄疽の危険があるスコア一領域

＜現報告書見本＞ (サイズA5)

SRIL 検査報告書
0507 - 0508 1
030 - 03000 - 00 - 87553

検査管理番号 1
性別 M 年齢 45 性別 男性
検査管理番号 1
検査日 05月07日
検査番号 000005
検査日 30年05月07日
検査番号 4v4000300

結果 血液型 B型 Rho (D) +
不規則性抗体 陰性

結果 抗A・抗B抗体
未処理血清 抗A抗体 64倍
2-5倍カット 抗A抗体 Saline 17
処理血清 抗A抗体 Coombs 36
未処理血清 抗B抗体 Saline 実施せず
処理血清 抗B抗体 Coombs 実施せず

結果 血液型不適合妊娠

MESAグラフ支倉
0 10 20 30 40 50
Saline

1: 正常スコア一領域
2: 重症黄疽の危険があるスコア一領域
3: 核黄疽の危険があるスコア一領域

上記MESAグラフにおいて妻血清中の抗A抗体は重症黄疽の危険があるスコア一領域に入る値を示しました。
クームス法およびフィンシング法において不規則性抗体の存在は認められませんでした。