

↓ 当案内および過去に発行した案内は弊社ウェブサイト(<https://www.medience.co.jp/>)よりPDF形式にてダウンロードできます。

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、別掲の項目につきまして、2026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

対象項目／変更内容

- 別掲の一覧表をご参照ください。

変更期日

- 2026年10月1日(木)



検査内容変更項目一覧

項目コード	検査項目名	変更箇所	新	旧	備考
26718	可溶性インターロイキン-2レセプター (sIL-2R)	項目コード 検査方法 基準値 報告下限 報告上限	14097 LA法(ラテックス凝集比濁法) 204~587 U/mL 55 U/mL 未満 9,990,000 以上	26718 CLEIA法 121~613 U/mL 50 U/mL 未満 400,000 以上	測定試薬の変更 (2頁参照)
00346	抗平滑筋抗体	報告上限 所要日数	2560倍以上 3~4日	20480倍 2~3日	測定試薬販売中止による試薬変更 (3頁参照)
00347	抗ミトコンドリア抗体	報告上限 所要日数	2560倍以上 3~4日	20480倍以上 2~3日	測定試薬販売中止による試薬変更 (3頁参照)
27558	ソマトメジン-C (IGF-I)	保存方法 (安定性)	冷蔵(1週)	凍結(4週)	保存条件の見直し
05215	骨型アルカリフォスファターゼ (BAP)	保存方法 (安定性)	冷蔵(4週)	凍結	保存条件の見直し
02880	TRACP-5b	基準値	M 170~590 mU/dL F 閉経前(30~44歳) 120~420 mU/dL 閉経後(45~77歳) 250~770 mU/dL	M 同左 F (YAM) 120~420 mU/dL	添付文書に準拠 ^{*1}
12908	抗ミュラー管ホルモン (AMH)	基準値	多嚢胞性卵巣症候群(PCOS)の卵巣所見判定のためのAMHカットオフ値 20~29歳 4.00 ng/mL 30~39歳 2.80 ng/mL	—	年代別参考基準値に加えて、診断カットオフ値の追記 ^{*2}
13872	膵グルカゴン (IRG)	備考	検体は採血後よく混和し、直ちに冷却遠心を行い、凍結保存してください。	—	検体取扱いの適正化 ^{*3}
27103	プレセプシン	遠心条件	通常遠心	冷却遠心	遠心条件の見直し ^{*3}
04227	ヒアルロン酸	所要日数	2~3日	1~2日	検査体制の見直し
04781	レムナント様リポ蛋白-コレステロール (RLP-コレステロール)	所要日数	2~3日	1~2日	検査体制の見直し

*1：骨粗鬆症の予防と治療ガイドライン作成委員会（日本骨粗鬆症学会 日本骨代謝学会 骨粗鬆症財団）

「骨粗鬆症の予防と治療ガイドライン2025年版」の女性基準値に基づいて、測定試薬の添付文書が改訂されました。

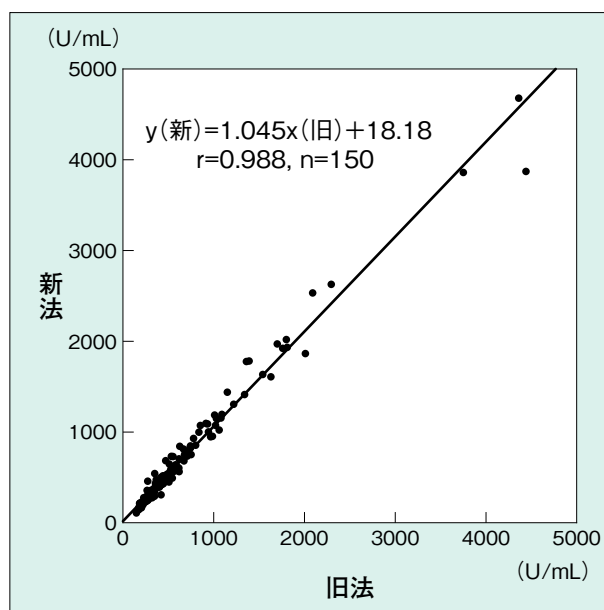
*2：日本産科婦人科学会「多嚢胞性卵巣症候群(PCOS)の診断基準」が改定され、抗ミュラー管ホルモン (AMH) によるPCOSのカットオフ値が設定されました。また、令和8年度診療報酬改定において、AMHにPCOSが適用拡大されました。

*3：膵グルカゴン (IRG) とプレセプシン検体取扱いは本案内以降、ご対応ください。

可溶性インターロイキン-2レセプター (sIL-2R)

測定試薬をCLEIA法からLA法による試薬に変更いたします。新法は非特異反応による偽高値を軽減した改良試薬です。新旧二法の相関は良好で、変更に伴い項目コード等、検査要項を変更いたします。

新旧二法の相関



(社内検討データ)

参考文献

小木曾 菜摘, 他: 医学検査 75 (2): 335-343, 2026.

抗平滑筋抗体、抗ミトコンドリア抗体

現行測定試薬の販売中止により、測定試薬を変更いたします。変更に伴う基準値等の変更はございませんが、所要日数を変更いたします。

新旧二法の相関

● 抗平滑筋抗体

(倍)									
新法	1280								
	640						2	1	
	320				2				
	160			1					
	80		1	4					
	40		2	6					
	20		8						
	20未満	20							
		20未満	20	40	80	160	320	640	1280 (倍)
		旧法							

		旧法		計
		陽性	陰性	
新法	陽性	30	0	30
	陰性	0	20	20
計		30	20	50

陽性一致率：100.0% (30/30)

陰性一致率：100.0% (20/20)

判定一致率：100.0% (50/50)

(社内検討データ)

● 抗ミトコンドリア抗体

(倍)									
新法	1280								4
	640						6		
	320				2	5			
	160			2	14	2			
	80		2	10	2				
	40		1	11	3				
	20		13	1					
	20未満	20	1						
		20未満	20	40	80	160	320	640	1280 (倍)
		旧法							

		旧法		計
		陽性	陰性	
新法	陽性	79	0	79
	陰性	1	20	21
計		80	20	100

陽性一致率：98.8% (79/80)

陰性一致率：100.0% (20/20)

判定一致率：99.0% (99/100)

(社内検討データ)