

新規受託項目のお知らせ

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のご愛顧を賜り、有難く厚く御礼申し上げます。
このたび、下記の検査項目を新たに受託開始いたしますので、
ご利用戴きたくご案内申し上げます。

謹 白

記

●新規受託項目

検査項目	検体量	保存	所要日数	実施料	検査方法	基準値
HCV核酸RT-PCR (項目コード：4842)	血清※ 3.0mL	冷蔵	4～6日	440点 (微生物)	RT-PCR (リアルタイム PCR)	検出せず※※ (LogIU/mL)

☆C型慢性肝炎の治療効果の予測、および治療法選択の決定に有用です。

現行のHCV-RNA定量は、測定レンジの関係から「オリジナルPCR(測定レンジ:0.5～500 KIU/mL)」と「ハイレンジPCR(測定レンジ:5.0～5000KIU/mL)」とに分かれおり、推定される血中ウイルス量に応じて測定法を選択する必要がありました。

本検査は、幅広いレンジの測定(1.2～7.7LogIU/mL)が可能であり、さらに現行の定性検査より高感度で、現行の定量検査より高ウイルス量を測定する事が可能な検査となります。

※ 検査必要量が増加するため、現行の3mL採血管から8mL採血管へ変更になります。
(専用容器となっておりますので、営業担当者にお申し付けください。)

※※ 定量報告下限値未満となった場合でも、
HCVに対して特異的な増幅反応シグナルを検出した場合は、「1.2LogIU/mL未満」
HCVに対して特異的な増幅反応シグナルを検出なかった場合は、「検出せず」と報告されます。



測定範囲の比較

			0.0	1.0	2.0	3.0	4.0	5.0	6.0	7.0	8.0	9.0	
現行法 (定量)	アンブレリアHCVモニターv2.0 ・ハイレンジ法	(IU/mL) 3.7～6.7 Log (5.0K～5,000K)					—————						
	・オリジナル法	2.7～5.7 Log (0.5K～500K)			—————								
現行法 (定性)	アンブレリアHCVv2.0	1.7 Log～ (50～)	●	—————→									
本法 (定量)	HCV核酸RT-PCR (コバスタqMan HCVオート)	(IU/mL) 1.2～7.8 Log (15～6.9×10 ⁷)	—————										