

## 新規受託項目

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別なご愛顧を賜り厚くお礼申し上げます。

この度、下記項目につきまして、検査の受託を開始いたしますのでご案内申し上げます。

謹白



### 項目名

● 肝炎ウイルス検診セット (平成 25 年改正) (依頼コード No. 9195)

受託開始日 2013 年 4 月 1 日 (月) 受付分より

この度、厚生労働省健康局長から「健康増進事業に基づく肝炎ウイルス検診等の実施について」の一部改正について (平成 25 年 2 月 8 日付 . 健発 0208 第 11 号) が通知され、肝炎ウイルス検診の検査項目などの実施要領が改正されることになりました。

弊社ではこの通知内容に準拠した検診セットコードの受託を開始いたします。

本改正では C 型肝炎ウイルス検査のうち抗原検査が削除されるとともに、抗体定性検査が採用されており、C 型肝炎ウイルス検査は裏面の手順に従って検査を進めることとなります。

B 型肝炎ウイルス検査 (HBs 抗原検査) については、検査項目等の変更はありません。

なお、従来の検診セットコード (依頼コード No.9354, 9205, 9206, 9208, 9266) につきましては受託を中止させていただきますので、新設セットコードへの切り替えをお願い申し上げます。

裏面に続きます

株式会社 **ビー・エム・エル**

本社 : 〒 151-0051 東京都渋谷区千駄ヶ谷 5-21-3

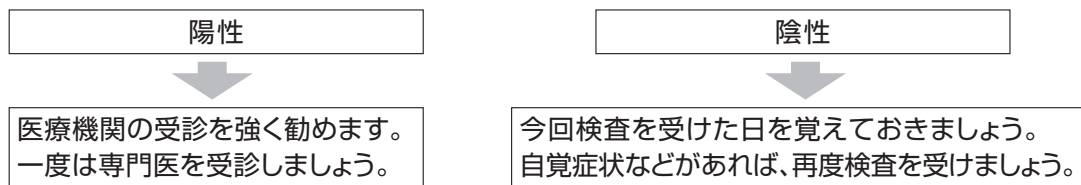
総合研究所 : 〒 350-1101 埼玉県川越市的場 1361-1

☎ 049(232)3131 FAX 049(232)3132

電子カルテはビー・エム・エル

**Qualis**  
Medical Station

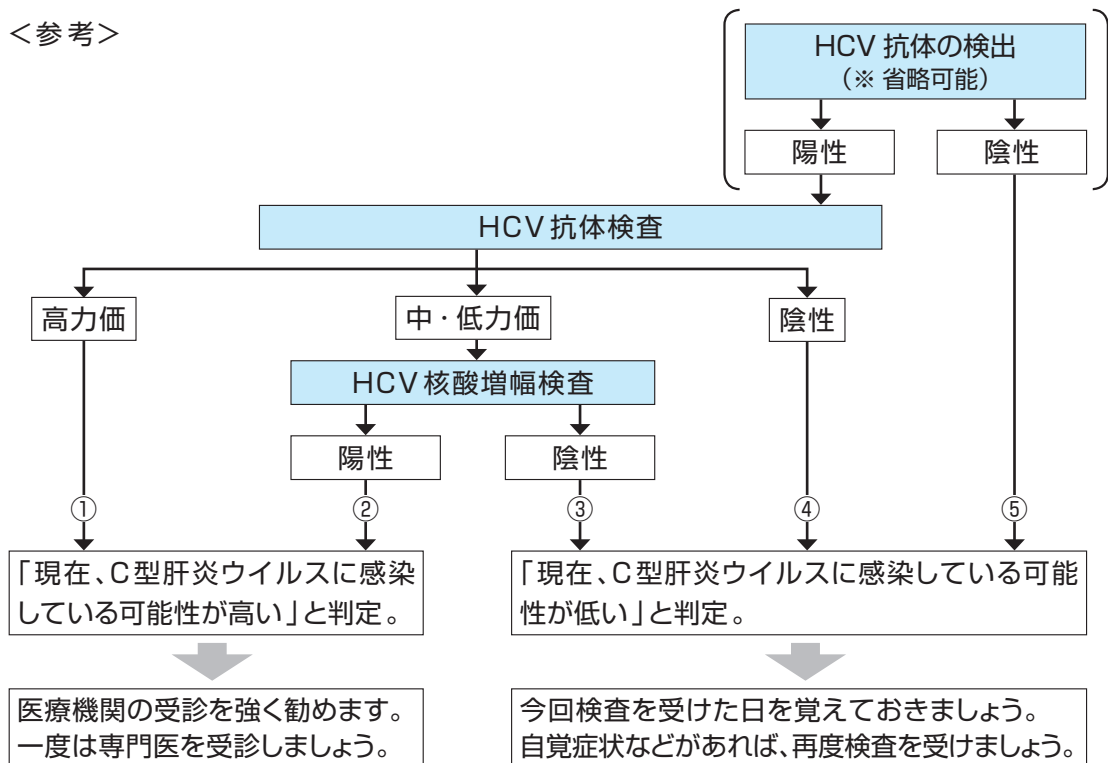
判定結果(HBs抗原検査)



判定結果(C型肝炎ウイルス検査)

1. 「現在、C型肝炎ウイルスに感染している可能性が高い」と判定されました。  
判定理由 ① ②
2. 「現在、C型肝炎ウイルスに感染している可能性が低い」と判定されました。  
判定理由 ③ ④ ⑤

<参考>



**受託要領** (C型肝炎ウイルス検査として)

依頼コードNo.	9195		
検査項目名	HCV抗体定性	HCV抗体CLEIA	HCV/RNA定性
検査方法	ラテックス凝集法	CLEIA法	リアルタイムPCR法
基準値	(-)	1.0未満 《力価区分》 陰性: 1.0未満 中・低力価: 1.0以上~50.0未満 高力価: 50.0以上	(-)
検体必要量	血清 0.5mL	血清 0.7mL	血清 3.5mL
容器	B-1	B-1	B-22
検体の保存方法	冷蔵	冷蔵	冷蔵 <sup>*1)</sup>
所要日数	2~5日		
検体提出時のご注意	HCV抗体定性とHCV抗体CLEIAは、特定健診等の検査と同時に採血される場合は、一般生化学検査と同じ容器(B-1)を使用できます。 HCV/RNA定性は、別に専用採血管(B-22)が必要です。 <sup>*1)</sup> 当該検診ではHCV/RNA定性の検体保存は採血後、「冷蔵」となります。採血後は当日内にご提出ください。		