

## 検査受託中止のお知らせ

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測定試薬販売中止のため、下記の日程にて検査の受託を中止させていただきます。  
先生方には大変ご迷惑をお掛けいたしますが、何卒ご了承のほどよろしくお願い申し上げます。  
謹白



### 項目名

総合検査案内 2023 : 108 ページ掲載

- HTLV-1 抗体(ATLA 抗体)半定量 / PA - 血清 (依頼コード No.05061)  
- 髄液 (依頼コード No.07596)

最終受託日 2024年3月29日(金) ご依頼分まで

●代替項目はございません。

●関連項目

依頼コードNo.05060 : HTLV-1 抗体(ATLA抗体)/CLIA - 血清

依頼コードNo.07595 : HTLV-1 抗体(ATLA抗体)/CLIA - 髄液

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 埼玉県川越市の場 1361-1

☎ 03(6629)7386 FAX 049(232)3132

検査項目検索用  
アプリ B-Book

Google play

Available on the  
App Store

電子カルテはビー・エム・エル



		関連項目	
依頼コードNo.		05060	07595
検査項目名	HTLV-1抗体/CLIA		
統一コード		5F450-1430-023-051	5F450-1430-041-051
検体必要量		血清 0.5 mL	髄液 0.5 mL
容器		B-1→S-1	S-1
検体の保存方法	冷蔵		
所要日数	2~4		
検査方法	CLIA法		
基準値	(-)		
単位	なし		
報告範囲 (報告形式)	(-)、(+)		
検査実施料/判断料		163点/144点(免疫学的検査)	なし

血清項目の判定一致率表（ご参考）

		中止項目		
		+	-	合計
関連項目	+	27	1	28
	-	0	72	72
	合計	27	73	100

陽性一致率：100.0%  
陰性一致率：98.6%  
判定一致率：99.0%

※中止項目は半定量検査のため、判定一致率表では  
16倍以上を(+)、16倍未満を(-)と判定しております。

(自社検討資料)