

## 検査内容変更のお知らせ

謹啓 時下益々ご清栄のこととお喜び申し上げます。

平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。

この度、下記検査項目の現行試薬の販売中止に伴い、同試薬メーカーから発売される特異性の向上した改良試薬へ変更することになりましたので、取り急ぎご案内いたします。なお、基準範囲等の変更はございません。

誠に勝手ではございますが、事情ご賢察の上、何卒ご了承を賜りますようお願い申し上げます。 敬白

\*\*\*\*\* 記 \*\*\*\*\*

### ■内容変更項目

検査項目名 (項目コード No)	変更内容	新	旧
ムンプス IgM (11420)	測定試薬	ウイルス抗体 EIA「生研」 ムンプス IgM (Ⅱ)	ウイルス抗体 EIA「生研」 ムンプス IgM (Ⅰ)

※ 基準範囲等の検査要項に変更はございません。

### ■新旧試薬の相関 (ムンプスウイルス感染疑い検体)

		現行試薬			計	[メーカー検討データ] 判定一致率：94.4% 陽性一致率：96.5% 陰性一致率：100%
		陽 性	判定保留	陰 性		
新試薬	陽 性	83	0	0	83	
	判定保留	3	0	0	3	
	陰 性	0	5※	51	56	
計		86	5	51	142	

※ PCR (陽性)：1 検体、PCR (陰性)：3 検体、未実施：1 検体  
旧試薬で判定保留の 5 検体は、新試薬ですべて陰性。このうち 4 検体を RT-PCR で検査したところ、3 検体が陰性で一致。残り 1 検体は、PCR 法陽性。

### ■変更実施日

平成 21 年 11 月 30 日 (月) 受付分より