

検査受託中止のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。
この度、下記の項目につきまして、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かけしますが、何卒ご了承賜りますよう、よろしくお願い申し上げます。

謹白

記

■ 最終受託日

2025 年 3 月 31 日（月）ご依頼分まで

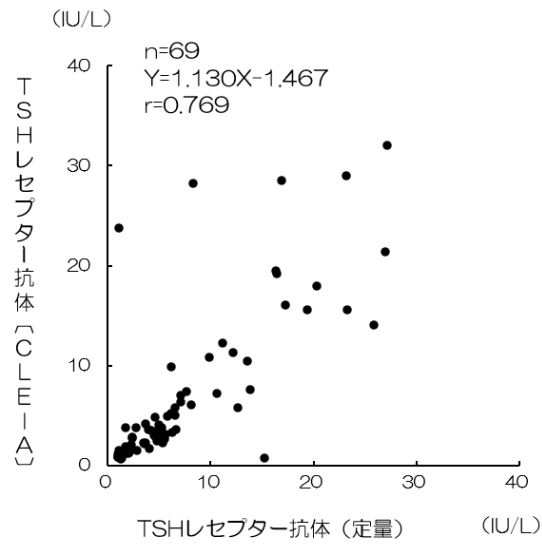
■ 対象項目

項目コード	検査項目	中止理由	代替項目
血清 3556 1	免疫複合体（モノクローナル RF）	試薬製造 販売中止 のため	代替項目はありません
血清 4199 7	TSHレセプター抗体（定量）		A475 4： TSHレセプター抗体〔CLEIA〕
子宮頸部 E188 9 腔内容 K613 0 子宮腔部 K614 9	ヒトパピローマウイルスDNA （ハイリスクグループ）（LBC）	項目集約 のため	A011 8：ヒトパピローマウイルス DNA（16型、18型、その他ハイリス クグループ）
組織 6644 0 患部ぬぐい液 K481 7	ヒトパピローマウイルスDNA （ハイリスクグループ）		代替項目はありません ※関連項目 A011 8：ヒトパピローマウイルス DNA（16型、18型、その他ハイリス クグループ） ※採取容器が異なり、関連データ取得が できないため、関連項目となります
血清 6050 9	ムンプスウイルス（HI）		代替項目はありません ※関連項目 6191 3：ムンプスウイルスIgG（EIA） 6193 1：ムンプスウイルスIgM（EIA）

総合検査案内電子版



●TSHレセプター抗体（定量）



●ヒトパピローマウイルスDNA（ハイリスクグループ）（LBC）

		ヒトパピローマウイルスDNA (ハイリスクグループ) (LBC)	
		陽性	陰性
ヒトパピローマウイルスDNA (16型, 18型, その他ハイリスクグループ)	陽性	45	5
	陰性	0	51

(n=101)

陽性一致率：100.0% (45/45)
陰性一致率：91.1% (51/56)
全体一致率：95.0% (96/101)