

先生各位

新規検査項目のご案内

謹啓 時下益々ご清祥のこととお喜び申し上げます。また、平素はひとかたならぬお引き立てを賜わり厚くお礼申し上げます。

さて、このたび新たに下記項目の受託を開始することになりましたのでご案内申し上げます。
今後とも変わらぬご愛顧のほど、よろしくお願い申し上げます。

謹白

記

《受託開始日》 平成 19 年 12 月 6 日（木）受付分より

《検査要項》

検査項目名称	HCV-RNA 定量
検査コード	6975
J L A C 10	5F360-1453-023-875-01
検体量	血清 3.0 mL
容器・保存	YY（専用）・必凍
実施料（判断料）	440 点（微生物）
所要日数	5～7 日
検査方法	RT-PCR（リアルタイム PCR）法
基準値（単位）	検出せず（LogIU/mL）
備 考	重複依頼不可 凝固完了後遠心分離しそのまま凍結保存

新容器、「YY（採血量 8mL）」で必ずご提出下さい。

検査に必要な検体量が多い為、従来の Y 容器（採血量 5mL）では、血清量が不足し測定が不可能となります。

遺伝子検査は、コンタミネーションの影響を受けるため、重複依頼は避けてください。
なお、検体採取後の容器は、開栓しないでください。

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、「1.2 Log IU/mL 未満」
HCV に対して特異的な増幅反応シグナルを検出しなかった場合は、「検出せず」と報告されます。

保険収載名称：HCV 核酸定量検査

保 険 注 釈：ア . HCV 核酸定量検査は分岐 DNA プローブ法又は PCR 法により、C 型肝炎の治療法の選択及び治療経過の観察に用いた場合にのみ算定できる。

イ . 治療経過の観察の場合において、HCV 核酸定量検査と HCV 核酸同定検査を併せて実施した場合は、主たるもののみ算定する。

《 解 説 》

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：0.5～500KIU / mL)”と“ハイレンジ PCR (測定レンジ：5.0～5000KIU / mL)”とに分かれており、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 (1.2～7.7 Log IU / 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。

《新容器の形状および内容》

	内 容	凝固促進剤 分離剤
	採取量	8 mL
	容器の貯蔵方法 有効期間	室温 1 年
	適用検査項目と採取上の注意点	

HCV-RNA 定量

血液 8 mL を採取し、5～6 回ほど静かに転倒混和したのち、室温にて 30～60 分間静置します。凝固完了後遠心分離し、そのまま凍結保存してください。

他項目との重複依頼は避けてください。