

お客様各位

検査内容変更および受託中止項目のご案内

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り、厚くお礼申し上げます。

さて、このたび下記のとおり検査内容変更および受託中止項目のご案内を申し上げます。

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

● 検査内容変更

《変更日》 令和7年2月25日（火）受付分より

《変更内容》

総合検査案内	検査コード	検査項目名称	変更内容	変更後	変更前
—	6428	新型コロナウイルス抗体 ECLIA (検診・ドック用コード)	項目名称	新型コロナウイルス抗体【ECLIA】	新型コロナウイルス抗体 ECLIA (検診・ドック用コード)
			会計名称	CoV2 抗体 EC	CoV2 抗体 EC 検診
			所要日数	3～6日	2～5日
			最小報告値	0.1 未満	0.1 以下
			備考	本検査は、研究用試薬を用いており、得られた結果の臨床的有用性については確立されていないため診断等の目的では使用不可	本検査は、研究用試薬を用いており、得られた結果の臨床的有用性については確立されていないため診断等の目的では使用不可 本検査は、研究用試薬を用いており、得られた結果の臨床的有用性については確立されていないため診断等の目的では使用不可 感染者・感染を疑う患者の検査（6426）検体は、基本三重梱包「カテゴリーB」として提出検査に用いる検体については、厚生労働省の定める新型コロナウイルス感染症の検査に関わる指針を参照 感染者、感染既往者以外の検査は（6428）で依頼する 検体は返却不可
実施施設	ビー・エム・エル	総合研究所 生化学・免疫			

※ その他の検査内容に変更はございません。

総合検査案内	検査コード	検査項目名称	変更内容	変更後	変更前
—	5747	新型コロナウイルス 抗S抗体 ECLIA 法	所要日数	3～6日	2～4日
			最小報告値	0.4未満	0.4以下
			備考	本検査は、研究用試薬を用いており、得られた結果の臨床的有用性については確立されていないため診断等の目的では使用不可	本検査は、研究用試薬を用いており、得られた結果の臨床的有用性については確立されていないため診断等の目的では使用不可 本検査は、研究用試薬を用いており、得られた結果の臨床的有用性については確立されていないため診断等の目的では使用不可 感染者・感染を疑う患者の検査（6426）検体は、基本三重梱包「カテゴリーB」として提出検査に用いる検体については、厚生労働省の定める新型コロナウイルス感染症の検査に関わる指針を参照 感染者、感染既往者以外の検査は（6428）で依頼する 検体は返却不可
			報告形態	小数点第1位 99999.9以上は 別紙報告	250.0以上は、 整数報告
			実施施設	ビー・エム・エル	総合研究所 生化学・免疫

※ その他の検査内容に変更はございません。

《変更理由》 検査体制の見直し

● 受託中止項目

《最終受付日》 令和 7年 2月 22日（土）まで受託

《中止項目》

総合検査案内	検査コード	検査項目名称	代替項目
—	6426	新型コロナウイルス抗体 ECLIA (感染者/感染既往者用コード)	新型コロナウイルス抗体 【ECLIA】 【検査コード 6428】

《中止理由》 検査体制の見直しおよび項目の統一化