

検査受託中止のお知らせ

拝啓 平素は格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。
 このたび下記検査項目におきまして検査試薬製造中止にともない検査受託を中止させていただきますので、ご案内いたします。
 誠に勝手ではございますが、ご了承のほどよろしくお願い申し上げます。

敬具

記

〈実施日〉

2012年12月6日(木) ご依頼分をもって受託中止

〈受託中止〉

項目コード	項目名称	検査方法	保検点数	備考
0364	百日咳抗体	細菌凝集反応法	80	検査試薬製造中止のため

〈代替項目〉

項目コード	項目名称	検体量	検査方法	保検点数	所要日数	基準値
2900	百日咳抗体	血清 0.2ml	EIA法	294	2~4	PT-IgG 10未満 FHA-IgG 10未満 (EU/ml)

※百日咳抗体[EIA] 血清学的補助診断および百日咳ワクチンの効果判定に有用です。

百日咳は、小児、特に乳幼児で重症化しやすい危険性がある急性の呼吸器感染症です。

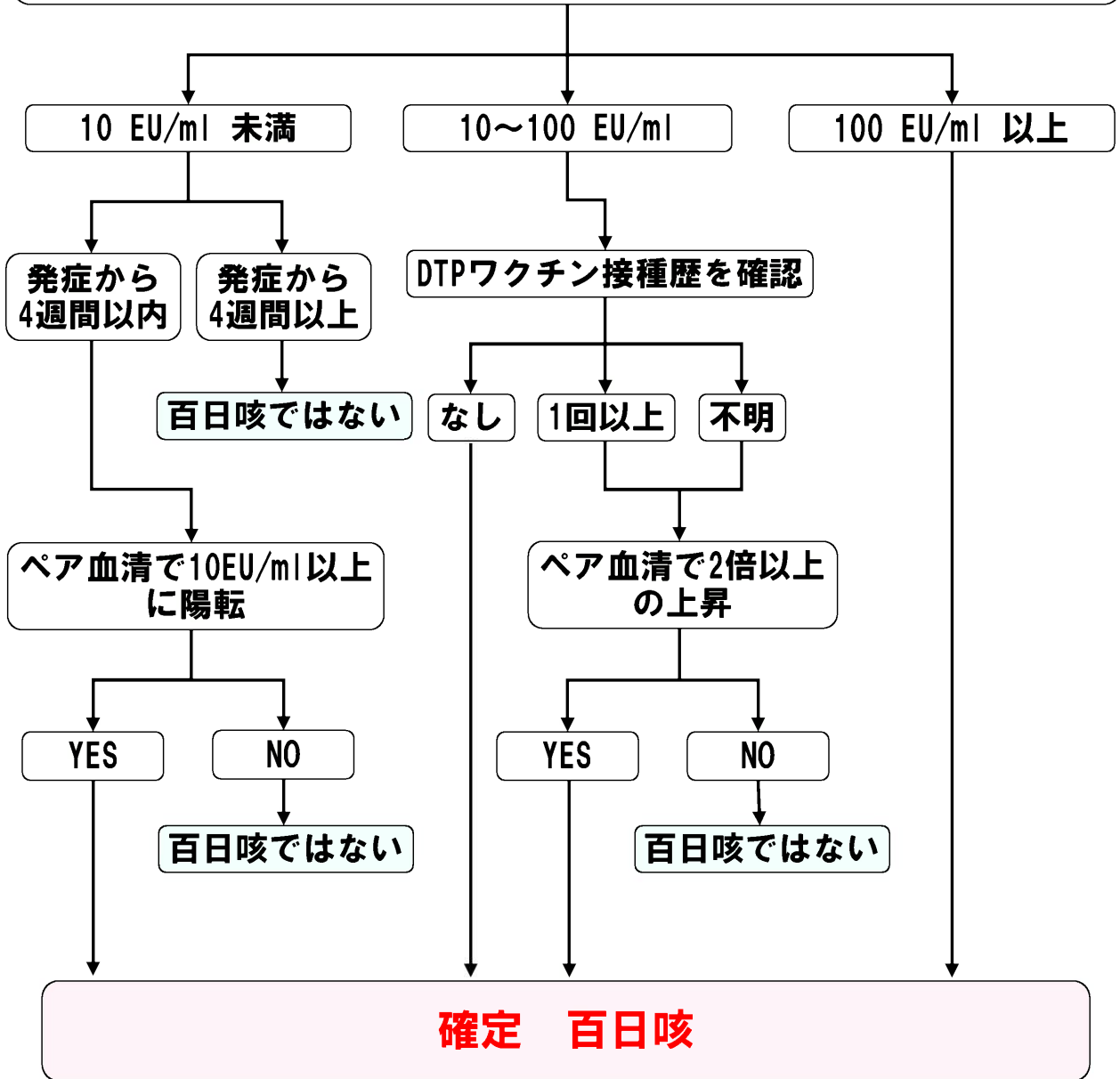
わが国では、DPT三種混合(ジフテリア、百日咳、破傷風)ワクチンの普及とともに世界的に低い罹患率となった時期もありますが、摂取率の低下とともに感染者数が増え、近年、特に成人の患者が増加してきています。成人では、咳が長期間続くものの比較的症状が軽いため、受診が遅れて周囲のワクチン未接種者などへの感染源となる恐れがあります。

本検査は、PT(百日咳毒素)とFHA(線維状赤血球凝集素)に対するそれぞれのIgG抗体価をEIA法にて測定いたします。

PT-IgGの抗体価は、百日咳の血清診断法として国内でひろく用いられており、今年発表された「咳嗽に関するガイドライン第2版」にも記載されています。

また、PT、FHAはワクチンの主要抗原として使用されているため、本検査はDPTワクチンの効果判定にも有用です。

PT-IgG抗体価



試薬添付文書より引用



(株)ジャパンメディカル
山梨県中央市乙黒354-11
TEL 055(220)4155代表