

新規受託項目のお知らせ

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
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、下記検査項目を新たに受託開始しますので、
ご利用いただきたくご案内いたします。

敬具

記

- 受託開始日 2020年6月15日(月) ご依頼分より
- 新規項目内容

項目コード	検査項目	検体量 (mL)	容器	検査方法	所要日数	基準値 (単位)	備考
8655	SARS-CoV-2抗体 (新型コロナウイルス)	血清 0.5	S1	ECLIA	2~4	COI 1.0未満 陰性 判定基準：裏面参照	SARS-CoV-2感染(PCR陽性) および感染を強く疑う患者検体 (PCR検査を保健所もしくはPCR 検査所へ紹介する必要がある患 者検体)は受託できません。検診 など上記以外の症例を対象とす る場合は、通常検体の取扱いに て検査をお預かりいたします。詳 細については、弊社まで問合わせ ください。

● SARS-CoV-2（新型コロナウイルス）抗体

SARS-CoV-2に対する抗体（IgGを含む）を検出する定性検査です。

新型コロナウイルス（SARS-CoV-2）による感染症（COVID-19）は、2019年12月に中国武漢市において確認されて以降、世界的な感染拡大が続いています。

本邦では、COVID-19に関連する臨床検査として、診断を目的とした核酸増幅法および抗原検出が保険適用となっている一方で、抗体検査については、臨床現場での利用の仕方や結果解釈についての見解は定まっていません。

本検査は、ロシュ・ダイアグノスティクス社の研究用試薬「Elecsys Anti-SARS-CoV-2」を用い、検体中のSARS-CoV-2のヌクレオカプシド蛋白質に対する抗体（IgGを含む）を検出する定性検査です。本試薬は、欧州での使用を可能とするCEマークを取得し、米食品医薬品局（FDA）の緊急使用許可（EUA）を得ており、本邦における臨床応用が期待されています。

● 留意事項

- 1) ロシュ・ダイアグノスティクス社の研究用試薬「Elecsys Anti-SARS-CoV-2」を用いた研究検査項目です。
- 2) 本検査の判定が陰性であっても、SARS-CoV-2感染を否定するものではありません。

SARS-CoV-2（新型コロナウイルス）抗体の判定基準

COI	判定
1.0未満	陰性
1.0以上	陽性

※SARS-CoV-2に対する抗体(IgGを含む)を検出する定性検査です。

不活化(非働化)検体は検査値に影響を及ぼす場合がありますので避けてください。