



受託中止項目および新規検査項目のご案内

謹啓 時下ますますご清栄のこととお喜び申し上げます。
平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。
この度、検査委託先より下記の項目について受託中止および新規検査項目の連絡がございましたので
ご案内を申し上げます。

謹白

記

● 受託中止項目名

- クオンティフェロン (3G TB IFN- γ) (検査項目コードNo. 2878)

最終受付日 2018年12月27日(木) 受付分まで

<中止理由> 測定試薬販売中止のため

代替項目

● 新規検査項目名

- QFT-Plus クオンティフェロン (TB IFN γ) (検査項目コードNo. 38553)

受託開始日 2019年1月4日(金) 受付分より

裏面に続きます

●新規検査項目名

●QFT-Plus クオンティフェロン (TB IFN γ) (検査項目コードNo. 38553)

受託開始日 2019年 1月 4日 (金) 受付分より

検査項目コードNo.	38553
検査項目名	QFT-Plus クオンティフェロン (TB IFN γ)
検体必要量	全血 6.0mL
容器	30 (クオンティフェロン専用採血管)
検体の保存温度	2~8℃ (冷蔵)
所要日数	4~12日
検査方法	ELISA法
基準値	陰性
検査実施料/判断料	630点/144点 (免疫)

保険収載名称：結核菌特異的インターフェロン- γ 産生能

保険注釈：結核菌特異的インターフェロン- γ 産生能は、診察又は画像診断等により結核感染が強く疑われる患者を対象として測定した場合のみ算定できる。

<検査コード体系について>

検査項目コードNo.		項目名称
38553	依頼用コード	QFT-Plus
38554	判定結果値用コード	クオンティフェロン TB IFN γ
38555	結果値用コード	TB1
38556		TB2
38557		Mitogen
38558		Nil

<解説>

クオンティフェロンは、結核菌にあってBCGにはない特異抗原で血液中のリンパ球を刺激し、産生されるインターフェロン γ 量の測定をすることによって、活動性結核及び潜在結核の診断補助を行う有用な方法です。

<QFT-Plus の特徴>

- 新しく CD4+T 細胞に加え CD8+T 細胞の応答を検出することにより、免疫機能低下症例での感度向上に貢献しています。
- ヘパリンリチウム採血管による1本採血で、最長48時間（2～8℃）の保存が可能です。
（クオンティフェロン（3G TB IFN- γ ）同様に、採血の時点でご依頼の連絡をお願いいたします）
- 判定結果は、陽性、陰性、判定不可で報告し、「判定保留」はございません。

<結果の解釈>

Nil 値 (IU/mL)	TB1 値 (IU/mL)	TB2 値 (IU/mL)	Mitogen (IU/mL)	結果	解釈
8.00 以下	0.35 以上かつ Nil 値の25%以上	不問	不問	陽性	結核感染を疑う
	不問	0.35 以上かつ Nil 値の25%以上	不問	陽性	結核感染を疑う
	0.35 未満、あるいは0.35 以上かつ Nil 値の25%未満		0.50 以上	陰性	結核感染していない
			0.50 未満	判定不可	結核感染の有無について 判定できない
8.00 を超える	不問	不問	不問	判定不可	結核感染の有無について 判定できない

<留意事項>

- QFT-Plus はヘパリンリチウム採血管による1本採血のみ受託となります。