



## 年末年始業務のご案内

謹啓 時下ますますご清栄のことと、お慶び申し上げます。  
平素は格別のお引き立てを賜り、厚くお礼申し上げます。  
さて、年末年始の業務日程につきまして、既にご案内（NEWS25-16）を  
いたしました。越年保存が不適当なため特にご注意をいただく必要がある  
検査項目の最終受付日を追記いたしましたので、改めてご案内申し上げます。

謹白

## 記

年内業務終了日 2025年12月29日（月）

※岐阜市特定健康診査実施期間は2025年12月末までですが、  
当センターへの検体提出は12月29日（月）までにお願いいたします。

年始業務開始日 2026年 1月 5日（月）

※2025年11月センターNEWS 25-16の再案内となります

越年保存が不適当な検査項目の一覧については裏面をご確認ください

裏面に続きます

＜保存不適検体の年内最終受付日＞

＜センター所内検査最終受付日＞

検体の性質上、越年保存が不適当な検査項目の一覧

最終 受付日	項 目 名
12/22 (月)	MINTS肺癌マルチCDx 3遺伝子 アレルゲン特異的リンパ球刺激試験 (ALST)
12/23 (火)	染色体 (先天性疾患) (G-分染法、Q-分染法、R-分染法、C-分染法、高精度分染法、SKY法) 染色体 (先天性疾患) FISH法 (染色体同定、ウィリアムズ症候群、ブラダー・ウィリ症候群、アンジェルマン症候群、ミラー・ディカー症候群、 ソトス症候群、13番染色体、18番染色体、21番染色体、22q11.2欠失症候群、X染色体、Y染色体、SRY) 薬物代謝酵素CYP2C9遺伝子多型 電顕血小板ベルオキンダーゼ (PPO) 検査、電顕PPO (ブロック作製、超薄切片作製、写真撮影・判定)
12/24 (水)	血小板表面IgG (PA-IgG) (血小板関連IgG) ウイルス分離、同定 リンパ球幼若化・PHA (微量全血培養法) 薬剤リンパ球刺激試験 (DLST) NCCオンコパネルシステム T細胞キメリズム解析-移植後 (T細胞分離CD3・CD19) 環境検査 (MRSA、スクリーニング (一般生菌数、大腸菌群、黄色ブドウ球菌)、落下細菌、無菌試験、レジオネラ属菌、 レジオネラ属菌/迅速法)
12/25 (木)	リンパ球クロスマッチ正試験 (受給者、提供者)、フローサイトクロスマッチ (受給者、提供者) miniQ (肺炎-細菌3、肺炎-V3、出血性膀胱炎) EBウイルス核酸定量 (-gQ、-LQ、-SL、-WI) 単純疱疹ウイルス・水痘帯状疱疹ウイルス核酸定量 (-gQ、-LQ、-SL、-WI) ノロウイルス/リアルタイムRT-PCR サイトメガロウイルス抗原 (C10、C11)、(C7-HRP) HTLV-1 DNA (tax領域) 定量 CCR4タンパク/FCM HIVジェノタイプ薬剤耐性検査 T細胞・B細胞百分率、B細胞表面免疫グロブリン (Sm-Ig) Single-color解析による細胞表面マーカー検査、Two-color解析による細胞表面マーカー検査 CD45 Blast Gating法による急性白血病解析セット、7AADを用いたリンパ腫生細胞解析セット (リンパ腫解析セット) マローブラズマ38 (骨髄腫-CD20解析セット)、マローブラズマ10c 血液幹細胞絶対数 (CD34陽性細胞数定量)、血液幹細胞 (凍結) 赤血球・好中球表面抗原原検査 (PNH:CD59×CD55) 高感度PNH血球測定  リンパ球幼若化検査 (分離培養法) (PHA、Con-A) 骨髄像検査総合報告書 (急性白血病セット、骨髄増殖性腫瘍セット、骨髄異形成症候群セット、悪性リンパ腫セット、多発性骨髄腫セット) 染色体 (先天性疾患) (マイクロアレイ染色体検査) 染色体 (血液疾患) (G-分染法、Q-分染法、SKY法、FISH法 (末梢血好中球BCR::ABL1)) 骨髄微小残存病変量測定 (遺伝子再構成の同定、モニタリング) Major BCR::ABL1 高感度IS%、Major BCR::ABL1 高感度%-ALL、minor BCR::ABL1 高感度% WT1mRNA定量 ヘムサイト解析 感染症遺伝子定量検査-geniQ、-LQ、-SL、-WI (CMV、EBV、HSV、VZV、HHV6、HHV7、HHV8 (KSHV)、ADV、JCV、BKV、カンジダ、アスペルギルス、 ニューモシスチス・イロベチ (Pカリニ)) 顆粒球スクリーニング検査 (好中球貪食機能、好中球殺菌能) T細胞キメリズム解析-異性間 (T細胞分離CD3・CD19)  白血病関連キメラ遺伝子スクリーニング 白血病関連遺伝子検査 (Major BCR::ABL1 定量、minor BCR::ABL1 定量、micro BCR::ABL1 定量、PML::RARA 定量、 ETV6::RUNX1定量 (TEL/AML1)、CBFB::MYH11定量 (CBFβ/MYH11)、KMT2A::MLLT1定量 (MLL/AF1q)、 KMT2A::AFF1定量 (MLL/AF4)、KMT2A::AFDN定量 (MLL/AF6)、KMT2A::MLLT3定量 (MLL/AF9)、 KMT2A::MLLT1定量 (MLL/ENL)、KMT2A::ELL定量 (MLL/ELL)、RUNX1::MECOM定量 (AML1/EVI1)、 RUNX1::RUNX1T1 定量 (AML1/MTG8) (AML1/ETO)、TCF3::PBX1 定量 (E2A/PBX1)、 DAZAP1::MEF2D定量) BCR::ABL1変異解析 (Ver.2)
12/26 (金)	T-SPOT QFTPlus クオンティフェロン (TBIFNγ) 染色体 (血液疾患) FISH法 (BCR::ABL1、PML::RARA、RUNX1::RUNX1T1 (AML1/ETO)、ETV6::RUNX1 (TEL/AML1)、KMT2A (MLL)、 CBFB、GATA2::MECOM (RPN1/MECOM)、IGH::FGFR3、IGH::MYC、IGH::CCND1、IGH::MAF、 IGH::BCL2、CKS1B、BIRC3::MALT1 (API2/MALT1)、13q14.3、BCL6、ALK、MYC、MALT1、12番染色体、 TP53 (p53遺伝子)、7番染色体、8番染色体、20q12、EGR1 (del (5) 長腕欠失)、CSF1R (del (5) 長腕欠失)、 異性間BMT、FGFR1、PDGFRB、FIP1L1::PDGFRA (FIP1L1-PDGFRα)) IDH1遺伝子変異解析 凍結病理組織検査 (蛍光顕微鏡セット検査、凍結標本作製) 固形腫瘍・染色体数的異常 (常染色体異常 (1~21番)、性染色体異常 (X染色体、Y染色体)) 癌関連遺伝子FISH法 (TP53 (p53遺伝子)、CCND1 (サイクリンD1)、MYCN (N-myc)、RB1、del (1) 短腕欠失、 del (19) 長腕欠失)

センター内実施検査項目の一覧

最終 受付日	項 目 名
12/29 (月)	総蛋白 (TP) アルブミン (ALB) A/G比 CK (CPK) AST (GOT) ALT (GPT) LD (LDH) ALP γ-GT (γ-GTP) コリンエステラーゼ アミラーゼ クレアチニン 尿酸 尿素窒素 アンモニア 血糖 ヘモグロビンA1c 中性脂肪 総コレステロール HDLコレステロール LDLコレステロール ナトリウム カリウム クロール カルシウム 無機リン 血清鉄 UIC (比色法) TIC (比色法) 総ビリルビン CRP定量 ASO RF定量 直接ビリルビン 間接ビリルビン 尿一般定性検査 尿糖定量 尿沈渣 便中ヒトヘモグロビン 精液検査 (要予約) 血液一般検査 網状赤血球数 血液像 (自動機械法) ABO式血液型 Rh (D) 式血液型 APTT フィブリノーゲン プロトロンビン時間