

## 新規実施項目のお知らせ

平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。

このたび、試薬改良に伴い、従来法を中止し、新規項目を受託開始しますので、ご案内申し上げます。

なお、従来の検査と基準範囲が異なりますので、ご注意ください。

### 記

■実施日 平成31年 3月 29日（金）ご依頼分より

### ■新規実施項目

項目コード	検査項目	検査方法	基準範囲 (単位)	検体量 (mL)	容器	保存	所要 日数	実施 料	判断 料
1810-02	可溶性IL-2レセプター (sIL-2R)	CLEIA	157~474 U/mL	血液 3.0	X	室温	2~5	438 <b>腫2</b>	144 (生Ⅱ)

**腫2** : 悪性腫瘍特異物質治療管理料

### ■受託中止項目

今回の新規受託開始に伴い、下記項目は平成31年3月28日(木)依頼分をもって受託中止とさせていただきます。

案内書掲載頁	項目コード	検査項目	基準範囲(単位)
37	3671-02	可溶性IL-2レセプター	145~519 U/mL

詳細については裏面をご覧ください。

## ● 可溶性 IL-2 レセプター (sIL-2R)

新規開発試薬による可溶性 IL-2 レセプターの測定を開始します。

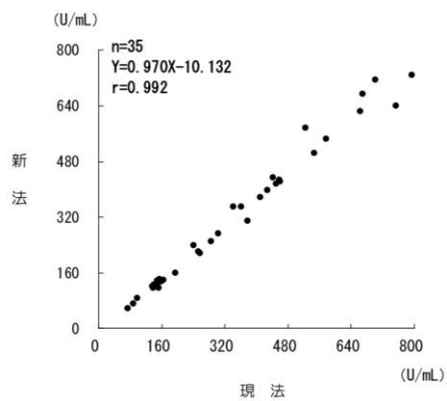
可溶性 IL-2 レセプターは、非ホジキンリンパ腫や ATL では病態の変化を鋭敏に反映するため、治療経過のモニタリングや寛解後のフォローに有効とされています。このたび新規開発試薬による可溶性 IL-2 レセプター (sIL-2R)を受託開始いたします。基準範囲はメーカー設定値です。

### ▼ 疾患との関連

非ホジキンリンパ腫

ATL

### ▼ (参考) 従来試薬との比較 (低値域)



### (全体)

