

No.B16-01

平成 28年 1月

## 検査内容変更のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。  
 平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。  
 この度、下記検査項目の検査内容を変更させて頂きたくご案内いたします。  
 何卒ご高承賜りますようよろしくお願い申し上げます。

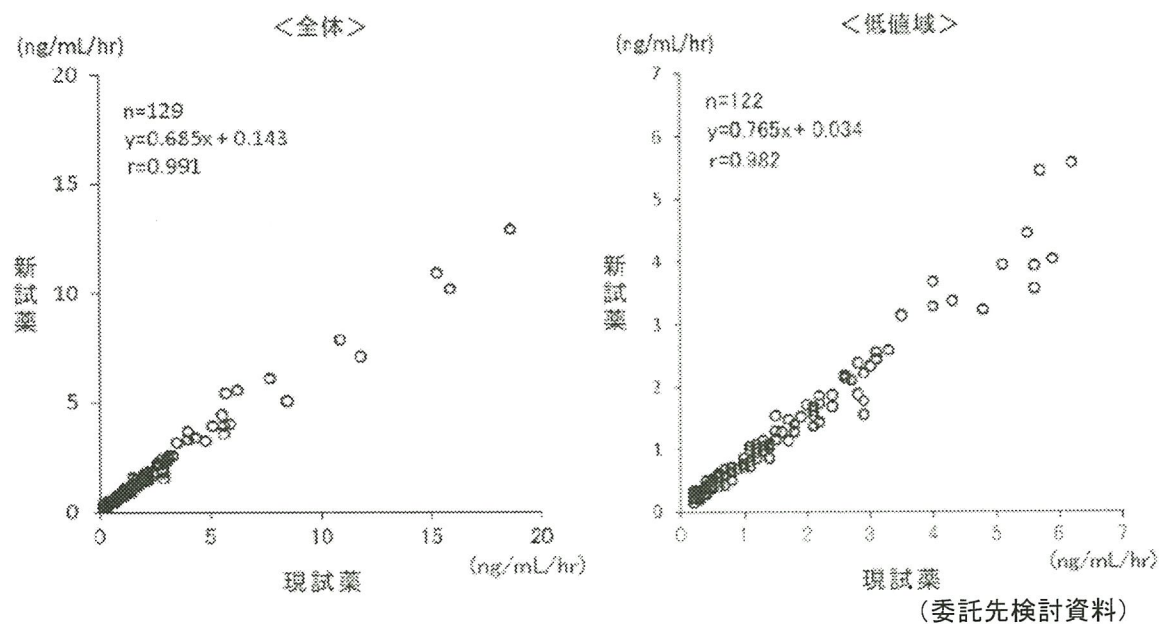
敬白

### 記

- 実施日 : 平成 28年 2月 1日 (月) ご依頼分より
- 変更項目 : アルドステロン/レニン活性比 (PAC/PRA比)  
レニン活性 (PRA)
- 変更内容 :

項目コード	検査項目 (グループコード)	変更内容	新	現	備考	検査案内書 掲載ページ
5284	アルドステロン/レニン活性比(PAC/PRA比) (5784)	検体必要量	血漿 0.6mL 又は 血漿 0.3mL 血清 0.3mL (同時提出)	血漿 1.2mL 又は 血漿 0.9mL 血清 0.3mL (同時提出)		32
		所要日数	3~5日	2~4日		
96	レニン活性(PRA) (5025)	検体必要量	血漿 0.3mL	血漿 0.9mL	委託先による変更。(レニン活性の現行試薬発売中止に伴う変更)	36
		基準値 (単位)	臥位 0.3~2.9 立位 0.3~5.4 (ng/mL/h)	臥位 0.2~2.7 立位 0.2~3.9 (ng/mL/h)		
		所要日数	3~5日	2~4日		

◆ 現試薬と新試薬の比較



※レニン活性(PRA)において、新試薬は現試薬と比較し測定結果が低く出る傾向にあります。これはレニン活性の標準物質に国際標準品が無く、試薬毎の基準に則り値付けをしていることによります。

◆ 検査方法参考文献

廣井 直樹, 他 : 医学と薬学 32(1):81-86, 1994. (レニン活性(PRA))