

【血液学的検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関	
血算一式(Complete Blood Cell Count)								
白血球(WBC)	2014.12.14 設定	4.0 ~ 9.0		$\times 10^3 / \mu\text{L}$	半導体を用いたフローサイトメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
白血球数(WBC)	2015.07.22 変更	4.0 ~ 9.0		$\times 10^3 / \mu\text{L}$	半導体を用いたフローサイトメリー法	検査項目名称変更		
赤血球(RBC)	2014.12.14 設定	4.20 ~ 5.60	3.80 ~ 5.00	$\times 10^6 / \mu\text{L}$	シーズフローDC検出法	臨床試験センター移設に伴い設定		
赤血球数(RBC)	2015.07.22 変更	4.20 ~ 5.60	3.80 ~ 5.00	$\times 10^6 / \mu\text{L}$	シーズフローDC検出法	検査項目名称変更		
ヘモグロビン(Hb)	2014.12.14 設定	12.5 ~ 17.0	11.5 ~ 15.0	g/dL	SLSヘモグロビン法(Sodium Lauryl Sulfate)	臨床試験センター移設に伴い設定		
血色素量(Hb)	2015.07.22 変更	12.5 ~ 17.0	11.5 ~ 15.0	g/dL	SLSヘモグロビン法(Sodium Lauryl Sulfate)	検査項目名称変更		
ヘマトクリット(Hct)	2014.12.14 設定	39.0 ~ 50.0	33.0 ~ 45.0	%	シーズフローDC検出法	臨床試験センター移設に伴い設定		
平均赤血球容積(MCV)	2014.12.14 設定	85.0 ~ 95.0		fL	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定		
平均赤血球血色素量(MCH)	2014.12.14 設定	28.0 ~ 33.0		pg	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定		
平均赤血球血色素濃度(MCHC)	2014.12.14 設定	32.0 ~ 36.0		%	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定		
血小板(PLT)	2014.12.14 設定	15.0 ~ 35.0		$\times 10^4 / \mu\text{L}$	シーズフローDC検出法	臨床試験センター移設に伴い設定		
血小板数(PLT)	2015.07.22 変更	15.0 ~ 35.0		$\times 10^4 / \mu\text{L}$	シーズフローDC検出法	検査項目名称変更		
白血球分類								
好中球(Neutrophil)	2014.12.14 設定	43.0 ~ 71.0		%	半導体を用いたフローサイトメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定		大学
好酸球(Eosinophil)	2014.12.14 設定	2.0 ~ 6.0		%	半導体を用いたフローサイトメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定		
リンパ球(Lymphocyte)	2014.12.14 設定	30.0 ~ 41.0		%	半導体を用いたフローサイトメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定		
単球(Monocyte)	2014.12.14 設定	3.0 ~ 6.0		%	半導体を用いたフローサイトメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定		
好塩基球(Basophil)	2014.12.14 設定	0.0 ~ 2.0		%	半導体を用いたフローサイトメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定		
好中球数(Neutrophil)	2014.12.14 設定	1720 ~ 6390		$/ \mu\text{L}$	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
リンパ球数(Lymphocyte)	2014.12.14 設定	1200 ~ 3690		$/ \mu\text{L}$	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
総リンパ球数(Lymphocyte)	2015.07.22 変更	1200 ~ 3690		$/ \mu\text{L}$	計算式による	検査項目名称変更		
網赤血球数(Reticulocyte)	2014.12.14 設定	0.5 ~ 1.5		%	半導体を用いたフローサイトメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
	2015.05.01 変更	0.5 ~ 1.9		%	半導体を用いたフローサイトメリー法	基準値誤記変更		
血漿プロトロンビン時間(PT)								
時間(PT)	2014.12.14 設定	11.0 ~ 14.0		sec	散乱光度法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
活性(PT-%)	2014.12.14 設定	70 ~ 130		%	散乱光度法	臨床試験センター移設に伴い設定		
国際標準比(PT-INR)	2014.12.14 設定	設定なし		-	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定		
活性部分トロンボプラスチン時間(APTT)								
時間(APTT)	2014.12.14 設定	24.0 ~ 39.0		sec	散乱光度法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
フィブリノーゲン(FIB)	2014.12.14 設定	200 ~ 400		mg/dL	散乱光度法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
ヘパラスチンテスト(HT)	2014.12.14 設定	70 ~ 130		%	散乱光度法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
	2015.07.22 変更	70 ~ 130		%	散乱光度法	取扱機関変更	SRL	
FDP	2014.12.14 設定	< 5.0		$\mu\text{g/mL}$	ラテックス凝集反応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
Dダイマー	2014.12.14 設定	< 1.0		$\mu\text{g/mL}$	ラテックス凝集反応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
ATIII	2014.12.14 設定	80 ~ 130		%	吸光度法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
赤沈(ESR)	2014.12.14 設定	2 ~ 10	3 ~ 15	mm/H	ウェスターグレン法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
白血球目視分類								
骨髓芽球(Myeloblast)	2014.12.14 設定	0		%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
	2015.02.01 変更	0.0		%	目視法	基準値表現方法変更		
前骨髓球(Promyelocyte)	2014.12.14 設定	0		%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定		
	2015.02.01 変更	0.0		%	目視法	基準値表現方法変更		
骨髓球(Myelocyte)	2014.12.14 設定	0		%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定		
	2015.02.01 変更	0.0		%	目視法	基準値表現方法変更		
後骨髓球(Metamyelocyte)	2014.12.14 設定	0		%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定		
	2015.02.01 変更	0.0		%	目視法	基準値表現方法変更		
好中球桿状核(Band form / Stab cell)	2014.12.14 設定	0.0 ~ 12.0		%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定		
好中球分葉核(Segment form)	2014.12.14 設定	43.0 ~ 59.0		%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定		

好酸球(Eosinophil)	2014.12.14	設定	2.0 ~ 6.0	%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定	
リンパ球(Lymphocyte)	2014.12.14	設定	30.0 ~ 41.0	%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定	
単球(Monocyte)	2014.12.14	設定	3.0 ~ 6.0	%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定	
好塩基球(Basophil)	2014.12.14	設定	0.0 ~ 2.0	%	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定	
異形リンパ球(A-LYMP)	2014.12.14	設定	0	/100WBC	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定	
	2015.02.01	変更	0.0	%	目視法	基準値表現方法変更及び単位誤記変更	
赤芽球(EBL)	2014.12.14	設定	0	/100WBC	目視法	臨床試験センター移設に伴い設定	
	2015.02.01	変更	(-) (*)	/100WBC	目視法	基準値表現方法変更	
			(*)(-)の場合、項目(赤芽球)非表示				
TAT(トロンビン・アンチトロンビンⅢ複合体)	2016.01.04	設定	≦ 3.0	ng/mL	EIA	新規検査項目設定	SRL
トータルPAI-1	2016.01.04	設定	≦ 50	ng/mL	LPiA	新規検査項目設定	SRL
プロテインC活性	2016.01.04	設定	64 ~ 146	%	APTT凝固時間法	新規検査項目設定	SRL
	2016.04.06	変更	64 ~ 146	%	凝固時間法	試薬変更に伴う基準値・測定法変更	
プロテインS活性	2016.01.04	設定	60 ~ 150	%	APTT凝固時間法	新規検査項目設定	SRL
	2016.04.06	変更	67 ~ 164 56 ~ 126	%	凝固時間法	試薬変更に伴う基準値・測定法変更	

【血液ガス検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱機関
動脈血pH	2014.12.14 設定	7.350 ~ 7.450		-	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
動脈血二酸化炭素分圧(PCO ₂)	2014.12.14 設定	35.0 ~ 45.0		Torr	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
動脈血酸素分圧(PO ₂)	2014.12.14 設定	≧ 80.0		Torr	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
血漿重碳酸イオン(HCO ₃ ⁻)	2014.12.14 設定	21.0 ~ 27.0		mEq/L	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
	2015.04.01 変更	21.0 ~ 27.0		mmol/L	計算式による	単位表現方法変更	大学
ベース・エクセス(Base Excess)	2014.12.14 設定	-2.3 ~ +2.3		mEq/L	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
B・E(Base Excess)	2015.04.01 変更	-2.3 ~ +2.3		mmol/L	計算式による	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位表現方法変更	大学

【血液生化学的検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱機関
総蛋白(TP)	2014.12.14 設定	6.5 ~ 8.1		g/dL	ビウレット法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
アルブミン(Alb)	2014.12.14 設定	3.8 ~ 5.2		g/dL	改良BCP法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
A/G比	2014.12.14 設定	1.2 ~ 2.0		-	計算法: ALB/(TP-ALB)	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
蛋白分画							
Alb	2014.12.14 設定	60.2 ~ 71.4		%	計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
α1	2014.12.14 設定	1.9 ~ 3.2		%	セルロースアセテート膜電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	
α2	2014.12.14 設定	5.8 ~ 9.6		%	セルロースアセテート膜電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	
β	2014.12.14 設定	7.0 ~ 10.5		%	セルロースアセテート膜電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	
γ	2014.12.14 設定	10.6 ~ 20.5		%	セルロースアセテート膜電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	
A/G比	2014.12.14 設定	1.5 ~ 2.5		-	セルロースアセテート膜電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	
アルブミン	2015.02.01 変更	55.8 ~ 66.1		%	キャピラリー電気泳動法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び測定方法変更に伴う基準値変更	
α1-グロブリン	2015.02.01 変更	2.9 ~ 4.9		%	キャピラリー電気泳動法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び測定方法変更に伴う基準値変更	
α2-グロブリン	2015.02.01 変更	7.1 ~ 11.8		%	キャピラリー電気泳動法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び測定方法変更に伴う基準値変更	
β1-グロブリン	2015.02.01 変更	4.7 ~ 7.2		%	キャピラリー電気泳動法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び測定方法変更に伴う基準値変更	
β2-グロブリン	2015.02.01 変更	3.2 ~ 6.5		%	キャピラリー電気泳動法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び測定方法変更に伴う基準値変更	
γ-グロブリン	2015.02.01 変更	11.1 ~ 18.8		%	キャピラリー電気泳動法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び測定方法変更に伴う基準値変更	
A/G比	2015.02.01 変更	1.3 ~ 1.9		-	計算式による	検査項目名称変更(表現方法変更)及び測定方法変更に伴う基準値変更	
レチノール結合蛋白(RBP)	2014.12.14 設定	1.7 ~ 5.6		mg/dL	ラテックス免疫比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
総ビリルビン(T-BIL)	2014.12.14 設定	0.2 ~ 1.0		mg/dL	バナジウム酸化法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
直接ビリルビン(D-BIL)	2014.12.14 設定	0.0 ~ 0.3		mg/dL	バナジウム酸化法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
AST(GOT)	2014.12.14 設定	10 ~ 35		U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
ALT(GPT)	2014.12.14 設定	5 ~ 40		U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
アルカリフォスファターゼ(ALP)	2014.12.14 設定	115 ~ 359		U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
γ-GTP	2014.12.14 設定	12 ~ 70 9 ~ 28		U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
血清コリンエステラーゼ(S-CHE)	2014.12.14 設定	168 ~ 470		U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学

LDH(LD、乳酸脱水素酵素)	2014.12.14	設定	119	~	229	U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CPK(CK、クレアチンホスホキナーゼ)	2014.12.14	設定	60 ~ 247		44 ~ 170	U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CK-MB	2014.12.14	設定		≧	CKの6%	U/L	免疫阻害法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
	2015.04.01	変更		≧	12	U/L	免疫阻害法	基準値誤記変更	
CK(CPK)アインザイム									
BB	2014.12.14	設定		≧	2	%	アガロース電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
MB	2014.12.14	設定		≧	6	%	アガロース電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	
MM	2014.12.14	設定	93	~	99	%	アガロース電気泳動法	臨床試験センター移設に伴い設定	
アミラーゼ(AMY)	2014.12.14	設定	37	~	125	U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
血糖(グルコース)	2014.12.14	設定	70	~	109	mg/dL	GOD電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
血糖(血清)	2015.07.22	設定	70	~	109	mg/dL	ヘキソキナーゼ法	新規検査項目設定	大学
グリコヘモグロビン(HbA1c)	2014.12.14	設定	NGSP 4.6	~	6.2	%	HPLC法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
トリグリセライド(TG、中性脂肪)	2014.12.14	設定	30	~	150	mg/dL	GK-GPO比色法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
総コレステロール(T-CCho)	2014.12.14	設定	130	~	240	mg/dL	COD-POD酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
HDLコレステロール(HDL-C)	2014.12.14	設定	40 ~ 77		40 ~ 84	mg/dL	直接法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
LDLコレステロール(LDL-C)	2014.12.14	設定	70	~	139	mg/dL	直接法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
尿素窒素(UN)	2014.12.14	設定	8.0	~	22.0	mg/dL	ウレアーゼUV法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
クレアチニン(CRE)			0.60 ~ 1.10		0.40 ~ 0.80	mg/dL	酵素法		大学
e-GFR(18歳以上)	2014.12.14	設定		≧	60	mL/min/1.73m ²	日本腎臓病学会(2008)発表の計算式による	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
尿酸(UA)	2014.12.14	設定	3.8 ~ 7.0		2.4 ~ 7.0	mg/dL	ウリカーゼPOD法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
浸透圧(OSMO)	2014.12.14	設定	282	~	297	mOsm/kg・H ₂ O	氷点降下法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
ナトリウム(Na)	2014.12.14	設定	135	~	146	mEq/L	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
カリウム(K)	2014.12.14	設定	3.4	~	4.8	mEq/L	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
クロール(CL)	2014.12.14	設定	98	~	108	mEq/L	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
カルシウム(Ca)	2014.12.14	設定	8.8	~	10.2	mg/dL	MXB法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
無機リン(IP)	2014.12.14	設定	2.5	~	4.7	mg/dL	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
マグネシウム(Mg)	2014.12.14	設定	1.8	~	2.4	mg/dL	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
血清鉄(Fe)	2014.12.14	設定	44 ~ 192		29 ~ 164	μg/dL	パソフェナントロン直接法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
総鉄結合能(TIBC)	2014.12.14	設定	250 ~ 380		250 ~ 450	μg/dL	パソフェナントロン直接法(計算法)	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
不飽和鉄結合能(UIBC)	2015.07.22	設定	191	~	269	μg/dL	パソフェナントロン直接法	新規検査項目設定	大学
フェリチン	2014.12.14	設定	13 ~ 277		5 ~ 152	ng/mL	ラテックス比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
乳酸	2014.12.14	設定	4.0	~	16.0	mg/dL	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
リパーゼ(Lip)	2014.12.14	設定	16	~	55	U/L	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
アンモニア	2015.02.01	設定	12	~	66	μg/dL	酵素法	新規検査項目設定	大学
ロイシンアミノペプチダーゼ(LAP)	2014.12.14	設定	35	~	73	U/L	酵素法L-ロイシル-p-ニトロアニリド基質法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
	2015.02.01	変更	30	~	70	mU/mL	L-ロイシル-p-ニトロアニリド基質法	取扱機関連りに伴う基準値及び単位変更	大学
	2015.07.27	変更	30	~	70	U/L	L-ロイシル-p-ニトロアニリド基質法	基準値単位誤記変更	大学
遊離脂肪酸(FFA、NEFA)	2014.12.14	設定	140	~	850	μEq/L	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
脂肪酸5分画(血漿)									
ジホモ-γ-リノレン酸(DHLA)	2015.07.22	設定	22.6	~	72.5	μg/mL	Gas-chromatograph法	新規検査項目設定	SRL
アラキドン酸(AA)	2015.07.22	設定	135.7	~	335.3	μg/mL	Gas-chromatograph法	新規検査項目設定	
エイコサペンタエン酸(EPA)	2015.07.22	設定	10.2	~	142.3	μg/mL	Gas-chromatograph法	新規検査項目設定	
ドコサヘキサエン酸(DHA)	2015.07.22	設定	54.8	~	240.3	μg/mL	Gas-chromatograph法	新規検査項目設定	
EPA/AA比	2015.07.22	設定	0.05	~	0.61	-	計算法:EPA/AA	新規検査項目設定	
LP-C(リポ蛋白コレステロール)分画定量									
TCHO	2015.07.22	設定	134 ~ 223		134 ~ 225	mg/dL	超遠心法	新規検査項目設定	SRL
HDL-C	2015.07.22	設定	31.0 ~ 80.0		35.0 ~ 85.0	mg/dL	超遠心法	新規検査項目設定	
LDL-C	2015.07.22	設定	61.0 ~ 153.0		62.0 ~ 153.0	mg/dL	超遠心法	新規検査項目設定	
VLDL-C	2015.07.22	設定	≦ 50.0		≦ 25.0	mg/dL	超遠心法	新規検査項目設定	
アポリポ蛋白A-I	2015.07.22	設定	119 ~ 155		126 ~ 165	mg/dL	免疫比濁法	新規検査項目設定	SRL
アポリポ蛋白B	2015.07.22	設定	73 ~ 109		66 ~ 101	mg/dL	免疫比濁法	新規検査項目設定	SRL

総胆汁酸(TBA)	2014.12.14 設定		≦ 10.0	μ mol/L	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
	2015.02.01 変更		≦ 10.0	μ mol/L	酵素法(サイクリング法)	取扱機関変更	大学
α 1アシドグロブリン(α 1AG)	2014.12.14 設定	45 ~ 98	39 ~ 86	mg/dL	ネフエロメリー法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
SP-D(肺サーファクタントタンパク質D)	2015.07.22 設定		< 110	ng/mL	EIA	新規検査項目設定	SRL
ヒアルロン酸	2016.01.04 設定		≦ 50	ng/mL	ラテックス凝集免疫比濁法	新規検査項目設定	SRL
P型アミラーゼ定量	2016.04.06 設定	21 ~ 64		U/L	JSCC標準化対応法	新規検査項目設定	SRL

【内分泌学的検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
TSH(甲状腺刺激ホルモン)	2014.12.14 設定	0.27 ~ 4.20		μ IU/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
FT3(遊離トリヨードサイロニン)	2014.12.14 設定	2.30 ~ 4.00		pg/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
FT4(遊離サイロキシン)	2014.12.14 設定	1.00 ~ 1.80		ng/dL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
副腎皮質刺激ホルモン(ACTH)	2014.12.14 設定	7.2 ~ 63.3		pg/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
コルチゾール							
7~10時	2014.12.14 設定	6.2 ~ 19.4		μ g/dL	ECLIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
16~20時	2014.12.14 設定	2.3 ~ 12.3		μ g/dL	ECLIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	
コルチゾール	2015.05.01 変更	6.2 ~ 19.4		μ g/dL	ECLIA	検査項目名称及び基準値誤記変更	
	2016.04.06 変更	7.07 ~ 19.60		μ g/dL	ECLIA	試薬変更に伴う基準値変更	
コルチゾン	2014.12.14 設定	14.3 ~ 35.1 ^(*)	10.4 ~ 35.0 ^(*)	ng/mL	RIA硫酸塩析法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
テストステロン	2014.12.14 設定	1.31 ~ 8.71	0.11 ~ 0.47	ng/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
フリーテストステロン							
20~29才	2014.12.14 設定	8.5 ~ 27.9	≦ 2.7	pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
30~39才	2014.12.14 設定	7.6 ~ 23.1	≦ 1.9	pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	
40~49才	2014.12.14 設定	7.7 ~ 21.6	≦ 1.1	pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	
50~59才	2014.12.14 設定	6.9 ~ 18.4	≦ 1.0	pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	
60~69才	2014.12.14 設定	5.4 ~ 16.7		pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	
70~79才	2014.12.14 設定	4.5 ~ 13.8		pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	
20~29才	2015.02.01 中止	-	-	-	-	試薬製造販売中止に伴い受託中止の為、項目削除	
30~39才	2015.02.01 中止	-	-	-	-	試薬製造販売中止に伴い受託中止の為、項目削除	
40~49才	2015.02.01 中止	-	-	-	-	試薬製造販売中止に伴い受託中止の為、項目削除	
50~59才	2015.02.01 中止	-	-	-	-	試薬製造販売中止に伴い受託中止の為、項目削除	
60~69才	2015.02.01 中止	-	-	-	-	試薬製造販売中止に伴い受託中止の為、項目削除	
70~79才	2015.02.01 中止	-	-	-	-	試薬製造販売中止に伴い受託中止の為、項目削除	
フリーテストステロン							
20~29才	2016.07.01 設定	7.6 ~ 23.8	0.4 ~ 2.3	pg/mL	RIA固相法	検査受託再開及び基準値変更に伴い設定	SRL
30~39才	2016.07.01 設定	6.5 ~ 17.7	0.6 ~ 2.5	pg/mL	RIA固相法	検査受託再開及び基準値変更に伴い設定	
40~49才	2016.07.01 設定	4.7 ~ 21.6	0.3 ~ 1.8	pg/mL	RIA固相法	検査受託再開及び基準値変更に伴い設定	
50~59才	2016.07.01 設定	4.6 ~ 19.6	0.8 ~ 1.7	pg/mL	RIA固相法	検査受託再開及び基準値変更に伴い設定	
60~69才	2016.07.01 設定	5.3 ~ 11.5		pg/mL	RIA固相法	検査受託再開及び基準値変更に伴い設定	
70才~	2016.07.01 設定	4.6 ~ 16.9		pg/mL	RIA固相法	検査受託再開及び基準値変更に伴い設定	
成長ホルモン(GH)	2014.12.14 設定	≦ 2.47	0.13 ~ 9.88	ng/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
抗利尿ホルモン(AVP)	2014.12.14 設定		≦ 3.8	pg/mL	RIA2抗体法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
	2015.09.18 変更	水制限	≦ 4.0	pg/mL	RIA2抗体法	試薬変更に伴う基準値変更	SRL
	2015.09.18 変更	自由飲水	≦ 2.8				
黄体形成ホルモン(LH)		0.79 ~ 5.72		mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
卵胞期	2014.12.14 設定		1.76 ~ 10.24	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	
排卵期	2014.12.14 設定		2.19 ~ 88.33	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	
黄体期	2014.12.14 設定		1.13 ~ 14.22	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	
閉経後	2014.12.14 設定		5.72 ~ 64.31	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	

卵胞刺激ホルモン(FSH)			2.00 ~ 8.30		mIU/mL	CLIA		
卵胞期	2014.12.14	設定		3.01 ~ 14.72	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
排卵期	2014.12.14	設定		3.21 ~ 16.60	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	
黄体期	2014.12.14	設定		1.47 ~ 8.49	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	
閉経後	2014.12.14	設定		≦ 157.79	mIU/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	
プロラクチン			4.29 ~ 13.69		ng/mL	ECLIA		
閉経前	2014.12.14	設定		4.91 ~ 29.32	ng/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
閉経後	2014.12.14	設定		3.12 ~ 15.39	ng/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	
アルドステロン								
随時	2014.12.14	設定		35.7 ~ 240	pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
臥位	2014.12.14	設定		29.9 ~ 159	pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	
立位	2014.12.14	設定		38.9 ~ 307	pg/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	
レニン活性(PRA)								
臥位	2014.12.14	設定		0.3 ~ 2.9	ng/mL/hr	RIA2抗体法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
立位	2014.12.14	設定		0.3 ~ 5.4	ng/mL/hr	RIA2抗体法	臨床試験センター移設に伴い設定	
副甲状腺ホルモン(PTH-インタクト)	2014.12.14	設定		10 ~ 65	pg/mL	ECLIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL 大学
	2015.04.01	変更		10 ~ 65	pg/mL	ECLIA	取扱機関変更	
グルカゴン(IGR)	2014.12.14	設定		70 ~ 174	pg/mL	RIA2抗体法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
インスリン(IRI)	2014.12.14	設定		1.15 ~ 12.15	μ U/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
エストラジオール(E2)	2014.12.14	設定		設定なし	pg/mL	ECLIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
	2015.09.01	変更	14.6 ~ 48.8	別途設定	pg/mL	ECLIA	試薬製造中止に伴う代替試薬による基準値設定	
ヒト胎盤絨毛性ゴナドトロピン(HCG)	2014.12.14	設定	非妊婦	0 ~ 5	mIU/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学

【感染症・ウイルス検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
HBs抗原(B型肝炎ウイルス表面抗原)							
判定	2014.12.14	設定	(-)	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
COI	2014.12.14	設定	0.0 ~ 0.7	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	
判定	2015.04.01	変更	(-)	-	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
定量値	2015.04.01	変更	0.0 ~ 0.7	C.O.I.	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
HBs抗体(B型肝炎ウイルス表面抗体)	2014.12.14	設定	0 ~ 9	mIU/mL	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
判定	2015.04.01	変更	(-)	-	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)	
定量値	2015.04.01	変更	0 ~ 9	mIU/mL	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)	
HBc抗体(B型肝炎ウイルスコア抗体)							
判定	2014.12.14	設定	(-)	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
COI	2014.12.14	設定	0.0 ~ 0.7	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	
判定	2015.04.01	変更	(-)	-	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
定量値	2015.04.01	変更	0.0 ~ 0.7	C.O.I.	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
HBV-DNA定量(Taq)	2014.12.14	設定	< 2.1 (-)	Logコピー/mL	リアルタイムPCR法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
	2015.04.01	変更	検出せず	Logコピー/mL	リアルタイムPCR法	基準値誤記変更	
HBV-DNA定量	2015.05.01	変更	< 2.1 (-)	Logコピー/mL	リアルタイムPCR法	検査項目名及び基準値及び取扱機関誤記変更	KO
HCV抗体-III(C型肝炎ウイルス抗体)							
判定	2014.12.14	設定	(-)	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
COI	2014.12.14	設定	0.0 ~ 0.9	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	
判定	2015.04.01	変更	(-)	-	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
定量値	2015.04.01	変更	0.0 ~ 0.9	C.O.I.	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
HCV抗原(コア蛋白質)	2014.12.14	設定	< 3.0 ^(*)	fmol/L	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL
			^(*) 定量下限値				
HCV核酸定量	2014.12.14	設定	検出せず	LogIU/mL	リアルタイムRT-PCR法	臨床試験センター移設に伴い設定	KO
	2015.05.01	変更	< 1.2 (-)	LogIU/mL	リアルタイムPCR法	基準値及び測定方法誤記変更	
HTLV-I(ATLV)抗体	2014.12.14	設定	< 16	倍	PA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL

HIV抗原抗体(CLEIA法)							
判定	2014.12.14	設定	(-)	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
COI	2014.12.14	設定	0.0 ~ 0.9	-	CLEIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	
判定	2015.04.01	変更	(-)	-	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
定量値	2015.04.01	変更	0.0 ~ 0.9	C.O.I.	CLEIA	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
HIV-1RNA定量	2014.12.14	設定	検出せず	コピー/mL	リアルタイムRT-PCR法	臨床試験センター移設に伴い設定	KO
	2015.05.01	変更	検出せず	コピー/mL	リアルタイムPCR法	測定方法誤記変更	
TP抗体(梅毒検査)							大学
判定	2014.12.14	設定	(-)	-	ラテックス免疫比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	
COI	2014.12.14	設定	0 ~ 9	-	ラテックス免疫比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	
TPLA(梅毒検査)							
判定	2015.04.01	変更	(-)	-	ラテックス免疫比濁法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	大学
定量値	2015.04.01	変更	0 ~ 9	U/mL	ラテックス免疫比濁法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
RPR(梅毒検査)							大学
判定	2014.12.14	設定	(-)	-	ラテックス免疫比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	
COI	2014.12.14	設定	0.0 ~ 0.9	-	ラテックス免疫比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	
判定	2015.04.01	変更	(-)	-	ラテックス免疫比濁法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
定量値	2015.04.01	変更	0.0 ~ 0.9	R.U.	ラテックス免疫比濁法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤記変更	
結核菌特異的IFN- γ (T-SPOT)							SRL
判定	2014.12.14	設定	(-)	-	ELISPOT法	臨床試験センター移設に伴い設定	
	2014.12.14	設定	\leq 4	スポット	ELISPOT法	臨床試験センター移設に伴い設定	
判定	2015.02.01	変更	(-)	-	ELISPOT法	基準値に判定方法を追記	KO
β -Dグルカン	2015.07.22	設定	< 11.0	pg/mL	比濁時間分析法	新規検査項目設定	

【免疫学的検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
IgG	2014.12.14 設定	870 ~ 1700		mg/dL	TIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
IgA	2014.12.14 設定	110 ~ 410		mg/dL	TIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
IgM	2014.12.14 設定	33 ~ 190	46 ~ 260	mg/dL	TIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CH50(血清補体価)	2014.12.14 設定	25 ~ 44		U/mL	補体溶血法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
	2015.04.01 変更	25 ~ 45		U/mL	補体溶血法	基準値誤記変更	
C3(β 1C/ β 1Aグロブリン)	2014.12.14 設定	86 ~ 160		mg/dL	TIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
C4(β 1Eグロブリン)	2014.12.14 設定	17 ~ 45		mg/dL	TIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CRP定量	2014.12.14 設定	\leq 0.30		mg/dL	ラテックス比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
KL-6	2015.07.22 設定	< 500		U/mL	ECLIA	新規検査項目設定	SRL
IL-1 β (インターロイキン-1 β)	2016.01.04 設定	\leq 10	(参考値)	pg/mL	ELISA	新規検査項目設定	SRL
IL-6(インターロイキン-6)	2016.01.04 設定	\leq 4.0		pg/mL	CLEIA	新規検査項目設定	SRL
INF- γ (ヒトインターフェロン γ)	2016.01.04 設定	\leq 0.1	(参考値)	IU/mL	EIA	新規検査項目設定	SRL
高感度TNF- α	2016.01.04 設定	0.6 ~ 2.8	(参考値)	pg/mL	ELISA	新規検査項目設定	SRL

【血清腫瘍マーカー検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
CEA(癌胎児性抗原)	2014.12.14 設定	0.0 ~ 5.0		ng/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CA19-9	2014.12.14 設定	0.0 ~ 37.0		U/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CA125	2014.12.14 設定	0.0 ~ 35.0		U/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CA15-3	2014.12.14 設定	0.0 ~ 25.0		U/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
CA72-4	2014.12.14 設定	0.0 ~ 6.9		U/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
AFP(α -フェトプロテイン)	2014.12.14 設定	0.0 ~ 10.0		ng/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学

AFP(α -フェトプロテイン)レクチン分画(AFP-L3%)								
総AFP	2014.12.14	設定	\leq 10.0	ng/mL	LBA(LBA-EATA)法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
AFP-L3%	2014.12.14	設定	< 10.0	%	LBA(LBA-EATA)法	臨床試験センター移設に伴い設定		
AFPレクチン分画							LSI	
AFP-L3分画	2015.02.01	変更	< 10.0	%	LBA(LBA-EATA)法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び取扱機関調記修正		
AFPレクチン分画								
総AFP	2015.05.01	変更	\leq 10.0	ng/mL	LBA(LBA-EATA)法	取扱機関変更に伴う検査項目名称変更(表現方法変更)	SRL	
AFP-L3%	2015.05.01	変更	< 10.0	%	LBA(LBA-EATA)法	取扱機関変更に伴う検査項目名称変更(表現方法変更)		
PIVKA-II	2014.12.14	設定	< 40	mAU/mL	ECLIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
	2015.02.01	変更	< 40	mAU/mL	CLEIA	測定方法誤記修正		
DUPAN-2	2014.12.14	設定	\leq 150	U/mL	EIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
SPan-1	2014.12.14	設定	\leq 30	U/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
エラスターゼ1	2014.12.14	設定	\leq 300	ng/dL	ラテックス免疫比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
SCC	2014.12.14	設定	\leq 1.5	ng/mL	CLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
NSE(神経特異エノラーゼ)	2014.12.14	設定	\leq 16.3	ng/mL	ECLIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
シブラ(CYFRA)(サイトケラチン19フラグメント)	2014.12.14	設定	\leq 3.5	ng/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
ガストリン放出ペプチド前駆体(ProGRP)	2014.12.14	設定	< 81.0	pg/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
STN(シアリルTn抗原)	2014.12.14	設定	\leq 45.0	U/mL	RIA固相法	臨床試験センター移設に伴い設定	BML	
PSA(前立腺特異抗原)	2014.12.14	設定	0.00 ~ 4.00	ng/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	大学	
高感度PSA F/T比タンデム								
高感度PSA F/T比タンデム	2014.12.14	設定	25 ^(*)	%	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定	SRL	
高感度PSAタンデム	2014.12.14	設定	\leq 4.00	ng/mL	CLEIA	臨床試験センター移設に伴い設定		

【尿一般検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱機関
定性一式							
比重	2014.12.14	設定	1.005 ~ 1.030	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
pH	2014.12.14	設定	5.0 ~ 7.5	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
蛋白(PRO)	2014.12.14	設定	(-)	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
糖(GLU)	2014.12.14	設定	(-)	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
潜血(BLD)	2014.12.14	設定	(-)	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
ウロビリノーゲン(URO)	2014.12.14	設定	(+)	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
ビリルビン(BIL)	2014.12.14	設定	(-)	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
ケトン体(KET)	2014.12.14	設定	(-)	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
亜硝酸塩(NIT)	2014.12.14	設定	(-)	-	試験紙法	臨床試験センター移設に伴い設定	
沈渣							
赤血球	2014.12.14	設定	< 5	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
白血球	2014.12.14	設定	< 5	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
扁平上皮	2014.12.14	設定	設定なし	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
尿路上皮	2014.12.14	設定	設定なし	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
尿細管上皮	2014.12.14	設定	設定なし	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
卵円形脂肪体(OFB)	2014.12.14	設定	設定なし	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
細胞質封入体細胞	2014.12.14	設定	設定なし	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
その他上皮	2014.12.14	設定	設定なし	/HPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
円柱	2014.12.14	設定	設定なし	/LPF	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
細菌	2014.12.14	設定	設定なし	-	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
真菌	2014.12.14	設定	設定なし	-	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定	
	2015.05.01	削除	-	-	-	真菌表示削除	

結晶	2014.12.14	設定	設定なし	-	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定
その他	2014.12.14	設定	設定なし	-	フローサイトメトリー法若しくは目視法 ^(*)	臨床試験センター移設に伴い設定
						^(*) 尿蛋白定性で(2+)以上またはフローサイトメトリー法で異常が認められた場合は、鏡検による目視法を実施する

【尿生化学的検査(任意尿)】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
蛋白定量(P-QT)	2014.12.14	設定	設定なし	mg/dL	ピロガロールレッド法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
アミラーゼ(AMY)	2014.12.14	設定	設定なし	U/L	JSCC標準化対応法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
尿素窒素(UN)	2014.12.14	設定	設定なし	mg/dL	ウレアーゼUV法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
クレアチニン(CRE)	2014.12.14	設定	設定なし	mg/dL	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
尿酸(UA)	2014.12.14	設定	設定なし	mg/dL	ウリカーゼPOD法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
浸透圧(OSMO)	2014.12.14	設定	590 ~ 1010	mOsm/kg・H ₂ O	氷点降下法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
	2015.04.01	変更	設定なし	mOsm/kg・H ₂ O	氷点降下法	基準値誤記変更	
ナトリウム(Na)	2014.12.14	設定	設定なし	mEq/L	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
カリウム(K)	2014.12.14	設定	設定なし	mEq/L	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
クロール(CL)	2014.12.14	設定	設定なし	mEq/L	電極法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
カルシウム(Ca)	2014.12.14	設定	設定なし	mg/dL	MXB法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
無機リン(IP)	2014.12.14	設定	設定なし	mg/dL	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
マグネシウム(Mg)	2014.12.14	設定	設定なし	mg/dL	酵素法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
NAG(N-アセチルグルコサミニダーゼ)	2014.12.14	設定	0.0 ~ 10.9	U/L	MPT-NAG基質法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
	2015.04.01	変更	設定なし	U/L	MPT-NAG基質法	基準値誤記変更	
微量アルブミン	2014.12.14	設定	0.0 ~ 16.0	mg/dL・Crea	TIA法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
尿中アルブミン	2015.04.01	変更	0.0 ~ 16.0	mg/g・CRE	TIA法	検査項目名称変更(表現方法変更)及び単位誤訂正	大学
尿中アルブミン	2015.07.22	変更	0.0 ~ 16.0	mg/L	TIA	基準値単位誤記変更	
α1-MG(α1-マイクログロブリン)	2015.07.22	設定	1.0 ~ 15.5 0.5 ~ 9.5	mg/L	ラテックス凝集免疫法	新規検査項目設定	SRL
β2-MG(β2-マイクログロブリン)	2015.07.22	設定	≤ 230	μg/L	ラテックス凝集免疫法	新規検査項目設定	SRL

【尿生化学的検査(蓄尿)】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
蛋白定量(P-QT)	2015.04.01	設定	設定なし	mg/dL	ピロガロールレッド法	検査材料明記に伴い設定	大学
アミラーゼ(AMY)	2015.04.01	設定	設定なし	U/L	JSCC標準化対応法	検査材料明記に伴い設定	大学
尿素窒素(UN)	2015.04.01	設定	設定なし	mg/dL	ウレアーゼUV法	検査材料明記に伴い設定	大学
クレアチニン(CRE)	2015.04.01	設定	設定なし	mg/dL	酵素法	検査材料明記に伴い設定	大学
尿酸(UA)	2015.04.01	設定	設定なし	mg/dL	ウリカーゼPOD法	検査材料明記に伴い設定	大学
浸透圧(OSMO)	2015.04.01	設定	590 ~ 1010	mOsm/kg・H ₂ O	氷点降下法	検査材料明記に伴い設定	大学
ナトリウム(Na)	2015.04.01	設定	設定なし	mEq/L	電極法	検査材料明記に伴い設定	大学
カリウム(K)	2015.04.01	設定	設定なし	mEq/L	電極法	検査材料明記に伴い設定	大学
クロール(CL)	2015.04.01	設定	設定なし	mEq/L	電極法	検査材料明記に伴い設定	大学
カルシウム(Ca)	2015.04.01	設定	設定なし	mg/dL	MXB法	検査材料明記に伴い設定	大学
無機リン(IP)	2015.04.01	設定	設定なし	mg/dL	酵素法	検査材料明記に伴い設定	大学
マグネシウム(Mg)	2015.04.01	設定	設定なし	mg/dL	酵素法	検査材料明記に伴い設定	大学
NAG(N-アセチルグルコサミニダーゼ)	2015.04.01	設定	0.0 ~ 10.9	U/L	MPT-NAG基質法	検査材料明記に伴い設定	大学
尿中アルブミン	2015.04.01	設定	設定なし	mg/g・CRE	TIA法	検査材料明記に伴い設定	大学
尿中アルブミン	2015.07.22	変更	設定なし	mg/L	TIA	単位誤記変更	大学

【尿中乱用薬物検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
PCP(フェンシクリジン類)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床
BZO(ベンゾジアゼピン類)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床
COC(コカイン系麻薬)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床
AMP(覚せい剤)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床
THC(大麻)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床

OPI(モルヒネ系麻薬)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床
BAR(バルビツール酸類)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床
TCA(三環系抗うつ剤)	2014.12.14	設定	(-)	-	金コロイド粒子免疫法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床
コチニン	2014.12.14	設定	(-)	-	ラテラルフロー法	臨床試験センター移設に伴い設定	臨床

【便検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
便潜血(免疫法)							
判定	2014.12.14 設定	(-)		-	ラテックス比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
定量	2014.12.14 設定	0	~ 100	ng/mL	ラテックス比濁法	臨床試験センター移設に伴い設定	

【その他の検査】

検査項目	追加・変更・設定年月日	基準値(男性)	基準値(女性)	単位	測定方法	備考	取扱い機関
呼気中アルコール濃度検査	2014.12.14 設定 2015.02.01 変更	0.00 (-)		mg/L mg/L	半導体ガスセンサー法 半導体ガスセンサー法	臨床試験センター移設に伴い設定 基準値表現方法変更	臨床
クレアチニン・クリアランス							
時間CCR(30分3回法)	2014.12.14 設定	70 ~ 130 ^(*)		mL/min	30分3回計算法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
		<small>(*)年齢により異なる</small>					
	2015.04.01 変更	1回目 60.0 ~ 112.0 2回目 60.0 ~ 112.0 3回目 60.0 ~ 112.0		mL/min	30分3回計算法	基準値誤記変更	
	2015.05.01 削除	-		-	-	項目削除	
24時間CCR(L/day)	2014.12.14 設定 2015.04.01 変更	80.0 ~ 204.0 69.0 ~ 175.0		L/day L/day	24時間1回計算法 24時間1回計算法	臨床試験センター移設に伴い設定 基準値誤記変更	
尿中HCG定性(ヒト胎盤絨毛性ゴナドトロピン)	2014.12.14 設定	(-)		-	金コロイド免疫クロマト法	臨床試験センター移設に伴い設定	大学
miR-122	2016.01.04 設定	設定なし		-	リアルタイムPCR法(TaqMan法)	新規検査項目設定	SRL
HMGB-1(High mobility group box-1)	2016.01.04 設定	設定なし		ng/mL	ELISA	新規検査項目設定	SRL
CYP-2E1	2016.01.04 設定	設定なし		-	ダイレクトシークエンス	新規検査項目設定	SRL
UGT1A1遺伝子多型解析	2016.01.04 設定	設定なし		-	インバーダー法	新規検査項目設定	SRL

※2016.01.04 測定方法名の統一; CLEIA, CLIA, EIA, ECLIA, ELISA, LPIA ,PA, TIA

【取扱い機関】

大学: 北里大学病院 臨床検査部

〒252-0375 神奈川県相模原市南区北里1-15-1
TEL 042(778)9209 FAX 042(778)9575

臨床: 北里大学病院 臨床試験センター

〒252-0375 神奈川県相模原市南区北里1-15-1
TEL 042(778)7626 FAX 042(778)9958

KO: 北里大塚バイオメディカルアッセイ研究所(KOBAL)

〒252-0375 神奈川県相模原市南区北里1-15-1
TEL 042(777)8885 FAX 042(777)1160

SRL: 株式会社エスアールエル 八王子ラボ

〒192-8535 東京都八王子市小宮51
TEL 042(646)5911 FAX 042(648)4058

BML: 株式会社ビー・エム・エル 横浜第三営業所

〒222-0033 神奈川県横浜市港北区新横浜3-20-12望星ビル5F
TEL045(472)4455 FAX045(472)4441

LSI: 株式会社LSIメディエンス 横浜営業所

〒240-0006 神奈川県横浜市保土ヶ谷区星川3-8-1 和田町駅前ビル5F
TEL045(334)1171 FAX045(334)1175