

【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	
ヘパプラスチンテスト(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	
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
ロイシナミノペプチダーゼ(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
		^(*) 健康成人午前9時~12時の基準値					
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%)	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 AFP-L3分画 AFPレクチン分画	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)及び取扱機調器修正	LSI
総AFP	2015.05.01	変更	\leq 10.0	ng/mL	LBA(LBA-EATA)法	取扱機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			25 (*)				
高感度PSA F/T比タンデム	2014.12.14	設定	(*) 基準値25%は高感度PSAタンデムのグレーゾーン(4.00~10.0ng/mL)における前立腺肥大症と前立腺癌の判別に用いられるカットオフ値で、低値ほど前立腺癌の確率が高くなる(高感度PSA F/T比タンデムを依頼する際は、必ず高感度PSAタンデムを同時に依頼すること)	%	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
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	
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