

2014年12月
No.14-159a(本)

年末年始業務のご案内

拝啓 時下益々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頂き、厚くお礼申し上げます。

さて、年末年始の業務を下記の通り予定しておりますのでご案内申し上げます。
何卒ご了承の程お願い申し上げます。

敬具

記

■ 休業期間

2014年12月30日(火)～2015年1月4日(日)

※2015年1月5日(月)より通常業務となります。

■ 年内報告可能最終受付日

主な分野	最終受付日
微生物検査	12月22日(月)
ホルター心電図解析(医師コメント付き)	12月20日(土)
ホルター心電図解析(解析のみ)	12月25日(木)
クオンティフェロン(QFT)	12月22日(月)
病理組織検査	12月22日(月)
細胞診検査	12月25日(木)
梅毒検査	12月26日(金)
ルーチン検査	12月27日(土)

※微生物検査につきましては、検査材料・菌種によって年内報告出来ない場合があります。

特殊等、各々の項目については別途お問い合わせ下さい。

■ 病理・細胞診における報告日

受付日	報告日	
	細胞診検査	病理組織検査
12月20日(土)	12月25日(木)	12月27日(土)
12月22日(月)	12月26日(金)	12月29日(月)
12月24日(水)	12月27日(土)	1月7日(水)
12月25日(木)	12月29日(月)	1月7日(水)
12月26日(金)	1月5日(月)	1月7日(水)
12月27日(土)	1月6日(火)	1月8日(木)
12月29日(月)	1月7日(水)	1月9日(金)

※症例によっては年内報告できない場合があります。

※個別の結果については直接キューリンパーセル(Tel:093-631-0444)へお問い合わせ頂くことも可能です。

■ 越年不可能項目の最終受付日

検体保存上、越年不可能な項目につきましては、裏面をご参照下さい。

以上

越年不可能 最終受付日	区分	項目名	越年不可能 最終受付日	区分	項目名
■特殊検査					
12/26(金)	抗酸菌検査	クォンティフェロン(QFT)			IRF-1(5q31欠失解析)
12/26(金)	抗酸菌検査※	T-SPOT.TB			D20S108(20q12欠失解析)
12/26(金)	糞便検査	便中ヘモグロビン及びトランスフェリン			IgH(14q32転座解析)
12/19(金)	ポルフィリン関連	コプロポルフィン定量(血液)			IgH/CCND1(BCL1)[t(11;14)転座解析]
12/25(木)	レトロウイルス	HIV-1型/2型薬剤耐性検査			IgH/BCL2[t(14;18)転座解析]
12/26(金)	自己免疫関連※	血小板表面IgG(PA-IgG)			c-myc/IgH[t(8;14)転座解析]
12/26(金)	補体	血清補体値(CH50)			BCL6/IgH[t(3;14)転座解析]
12/26(金)	低分子窒素化合物	総分岐アミノ酸/チロシンモル比(BTR)			FGFR3/IgH[t(4;14)転座解析]
12/27(土)	アイソザイム	アミラーゼ・アイソザイム			BCL6(3q27転座解析)
12/27(土)	腫瘍関連	尿中核マトリックスプロテイン22(NMP-22)			c-myc(8q24転座解析)
12/12(金)	出生前関連染色体検査※	羊水染色体			MALT1(18q21転座解析)
		流産検体染色体分析単胎			D13S319(13q14欠失解析)
	12/22(金)	Gバンド分染法			N-myc(2p24.1増幅解析)
		Qバンド分染法			マルチカラーFISH(mFISH:血液疾患)
		Rバンド分染法			リボ蛋白分画精密
		Cバンド分染法			リボ蛋白分画
		脆弱X染色体			レムナント様リボ蛋白-コレステロール
		高精度分染法			LAK活性(誘導)
		13染色体(13トリソミー/Patau症候群)			リンパ球混合培養(MLC)
		18染色体(18トリソミー/Edwards症候群)			リンパ球幼若化試験(リンパ球)PWM
		21染色体(21トリソミー/Down症候群)			リンパ球幼若化試験(リンパ球)PHA
		X染色体(cen)の検出			リンパ球幼若化試験(リンパ球)ConA
	12/22(月)	Y染色体(cen)の検出			薬剤によるリンパ球幼若化試験(LST)
		X/Y染色体 SHOX			NK細胞活性
		Y染色体 SRY			LAK活性(非誘導)
		Y染色体 DAZ			好中球貧食能
		4染色体 Wolf-Hirschhorn症候群			好中球殺菌能
		7染色体 Williams症候群			DNAヒストグラム解析
		15染色体 Prader-Willi症候群			T細胞・B細胞百分率
		15染色体 Angelman症候群			IgG-FcR+T細胞百分率
		17染色体 Miller-Dieker症候群			細胞表面マーカー検査
		17染色体 CMT病1A型			B細胞表面免疫グロブリン
		22染色体 DiGeorge症候群			白血病・リンパ腫解析
		X染色体STS(Xp22.3欠損解析)			CD34陽性細胞数定量
		全サブテロメア領域解析			サイトメガロウイルス抗原(アンチジエニア法)
		特定染色体サブテロメア領域解析			サイトメガロウイルスpp65抗原(C7-HRP)
		ジストロフィン遺伝子欠損保因者解析			ウイルス-DNA同定(HSV、VZV、CMV HHV、EBV)
		マルチカラーFISH(mFISH:先天異常)			ウイルス-DNA定量(HSV、VZV、CMV、HHV、EBV)
	12/22(月)	Gバンド分染法			ヘルペスウイルス-DNA定量セット
		Qバンド分染法			エンドトキシン定量(ES法)
		末梢血好中球bcr/abl[t(9;22)転座解析]			透析液中エンドトキシン
		Ph染色体bcr/abl[t(9;22)転座解析]			(1→3)-β-D-グルカン
		異性間骨髄移植(BMT)			便中ヘリコバクター・ピロリ抗原
		AML1(21q22転座解析)			Q熱-DNA同定
		AML1/ETO(MTG8)[t(8;21)転座解析]			ネコひつかき病-DNA同定
		PML/RARα[t(15;17)転座解析]			ピロリ酸Ca結晶
		CBFβ[inv(16)(p13q22)逆位解析]			尿酸Na結晶
		MLL(11q23転座解析)			6-チオグアニンヌクレオチド
	12/26(金)	TEL(12p13転座/欠失解析)			不規則性抗体
		TEL/AML1[t(12;21)転座解析]			HRT(アレルゲン刺激性遊離ヒスタミン)4項目(乳幼児期用食物、学童・成人期用食物、アトピー性皮膚炎、除去食)
		p16(9q21欠失解析)			ヒスタミン遊離試験2項目(吸入性、食物性)
		12染色体(12トリソミー)			アディポネクチン
		7染色体(7モノソミー)			
		8染色体(8トリソミー)			

【注意】「※」分野の検査は、検体搬入時間制限がございますので事前にご相談下さい。