

# 活性型レニン (PRC) 検査方法変更のお知らせ

21-P013 (2021 Mar.)

[1/1] サポートライン  
2147

このたび、表題の検査項目（外注）について、検査方法・基準値等を変更させていただきます。  
診療科のみなさまには、ご理解いただきますようよろしくお願いいたします。

## 2021年 4月 1日（木） 受託分より

- 内容変更となる検査項目：活性型レニン (PRC)
- 検査場所：LSIメディエンス（外注）
- 変更点の概要

検査項目	変更内容	新	旧
活性型レニン (PRC)	検体	EDTA血漿	同左
	検査方法	CLEIA	IRMA
	基準値	1.2 - 35.4 pg/mL (随時)	2.5 - 21.4 pg/mL (安静臥位) 3.6 - 63.7 pg/mL (立位歩行)
	所要日数	2~3日	同左
	報告下限	0.6 pg/mL	2.0 pg/mL

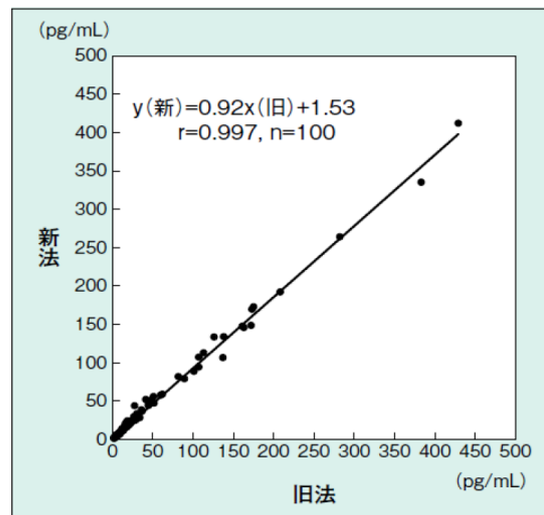
- オーダーボタン

オーダー方法の変更はありません。

- CLEIA法について

CLEIA法はRIA法に比較して、報告下限として0.6 pg/mLまで測定可能であるため、原発性アルドステロン症患者検体でのレニン定量値を報告できる検体が増加し、より正確かつ高感度にレニン分泌量を把握することが可能となります。

- 新旧の相関



LSIメディエンス検討

検査部サポートライン (PHS : 2147)

検査部：中西 (PHS : 6204) ・ 増田 (PHS : 2144) ・ 西山 (PHS : 2141)

