	17	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

臨床検査基準範囲

第17版

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

改訂履歴

版	改訂內容
1	制定
2	外部委託へ変更した項目について【設定根拠】欄に外注前の院内で実施していた 日付を記載 コルチゾールの値を修正 14. 生理機能検査 2~ 16. 生理機能検査 4 の内容を修正、17. 生理機能検査を 追加
3	新規導入項目(デングウイルス抗原・抗体検査、ノロウイルス抗原検査)を追加 尿一般検査の尿沈渣に赤血球を追加
4	試薬変更に伴いT3、フリーT3の値を変更 単位のリットルを大文字に統一
5	外部委託又は検査中止となった項目の【設定根拠】欄を変更 試薬変更に伴いリパーゼ、プロゲステロンの値を変更 尿β2ミクログロブリン、尿NGALを追加 12. 細菌検査 項目追加 13. 生理機能検査1~17. 生理機能検査5を13. 生理機能検査に変更し、引用文献 を追加 頸動脈超音波検査、四肢動脈超音波検査、四肢静脈超音波検査を修正 聴性脳幹反応(ABR)、聴性定常反応(ASSR)を追加
6	外部委託へ変更した項目の【設定根拠】欄を変更 5. 生化学検査2にICG消失率(吸光度)を追加 6.生化学検査3の免疫電気泳動とM蛋白型判定の基準値を記載 10.免疫血清検査2のHBV核酸定量検査の単位「log コピー/mL」を削除
7	外部委託へ変更した項目の【設定根拠】欄を変更 4. 生化学検査 1 の LD と ALP の測定法(IFCC 法)変更に伴い基準範囲を変更 6. 生化学検査 3 に NT-proBNP を追加 7. 生化学検査 4 に ProGRP を追加 12. 4 経胸壁心臓超音波検査変更 目次の修正
8	外部委託へ変更した項目の【設定根拠】欄を変更 試薬変更に伴いプロラクチン、LH、FSH、プロゲステロン、エストラジオール、 IgE の値を変更
9	外部委託へ変更した項目の【設定根拠】欄を変更 試薬・分析装置の変更に伴い 5. 生化学検査 2 (トロポニン I、ミオグロビンの値を修正) 6. 生化学検査 3 (TSH、フリーT3、フリーT4、インスリン、C-ペプチド(血清) の値を修正) 7. 生化学検査 4 (SCC の値を修正) 8. 免疫血清学検査 1 (PIVKA-II、フェリチンの値を修正、葉酸、ビタミン B12、 エリスロポエチンを追加) 9. 免疫血清学検査 2 (HTLV 抗体の単位を修正) 12. 2 呼吸機能検査を修正

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

	12.6 四肢静脈超音波検査を修正
	尿一般検査「尿β2ミクログロブリン」の単位を修正
10	生化学検査3からβ2マイクログロブリン(尿)を削除
	免疫血清学検査 1「PIVKA-Ⅱ」 33.3 未満から 33.3 以下に修正
	8. 免疫血清学検査 1 (抗 ENA 抗体、IL-2R の値を修正、MPO-ANCA、PR3-ANCA を追加、抗 DNA 抗体の名称を抗 dsDNA 抗体に変更)
11	10. 免疫血清学検査別表 抗 ENA 抗体の【設定根拠】欄を「2021. 3. 31 まで ELISA
	法で実施」に変更
	8. 免疫血清学検査 1「IgG4」を追加
12	11. 細菌検査「ヒトメタニューモウイルス抗原」、「NAAT 検査」を追加
	2. 血液学検査 1 に RDW-SD 追加
	6. 生化学検査3 に抗サイログロブリン抗体、抗甲状腺ペルオキシダーゼ抗体を
	追加
	7. 生化学検査 4 に IGF-1 を追加
13	hCG の妊娠時の範囲を削除
	試薬添付文書の記載変更に伴いミオグロビンの基準範囲を修正
	GH・血糖(血漿)・CRP の設定根拠を修正 SCC・ProGRP・PSA の基準範囲の○○以下を○○未満に修正
	外部委託へ変更した項目の【設定根拠】欄を変更
	8. 免疫血清学検査1 「サイロイドテスト」「マイクロゾームテスト」
	外部委託へ変更した項目の【設定根拠】欄を変更
14	8. 免疫血清学検査 1 「葉酸」「ビタミン B12」「エリスロポエチン」
15	1. 尿一般検査【髄液検査】の基準範囲と設定根拠を修正
16	12.10 LP 心電図検査(加算平均心電図検査)測定機器変更に伴い基準値変更
	1 尼,帆松木 尼 D I 尼白の陸南松木山山 / 5 (水) 、【乳空相加】 棚子 亦軍
	1. 尿一般検査 尿 BJ 蛋白の院内検査中止に伴い【設定根拠】欄を変更 2. 血液検査学1、3. 血液検査学2の【基準範囲】、【設定根拠】欄を変更
	4. 動脈血血液ガス検査項目の追加
	5. 生化学検査室1 蛋白分画の【基準範囲】、【設定根拠】欄を変更
17	6. 生化学検査室 2 アンモニアの【基準範囲】欄を変更
	9. 免疫血清学検査 1 補体価の【基準範囲】欄、ASK の【設定根拠】欄、TB 細胞百
	分率とT細胞サブセットの【基準範囲】、【設定根拠】欄を変更
	10. 免疫血清学検査2 RPR カード定性、定量の【設定根拠】欄を変更、RPR の項目 追加
	足 加

	The she IA she the Wife fate III	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

目次

1.	尿一般検査	5
2.	血液学検査1	7
3.	血液学検査 2	8
4.	動脈血血液ガス検査	9
5.	生化学検査 1	. 11
6.	生化学検査 2	. 13
7.	生化学検査3	. 15
8.	生化学検査4	. 17
9.	免疫血清学検査 1	. 20
10.	免疫血清学検査 2	. 22
11.	免疫血清学検査別表	. 24
12.	細菌検査	. 25
13.	生理機能検査	. 26
14	引用文献	35

	11 for 1 for	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

1. 尿一般検査

		成人男性		成人女性		3.4.4.m
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	設定根拠
尿定性						
尿比重			1.005~ 1.030			メーカー推奨値
рН			4.5∼7.5			メーカー推奨値
蛋白定性	mg/dL		(-)		(-)	メーカー推奨値
糖定性	mg/dL		(-)		(-)	メーカー推奨値
ウロビリノーゲン	mg/dL	0.1	1.0	0. 1	1.0	メーカー推奨値
ビリルビン			(-)		(-)	メーカー推奨値
ケトン体			(-)		(-)	メーカー推奨値
潜血反応			(-)		(-)	メーカー推奨値
亜硝酸塩			(-)		(-)	メーカー推奨値
白血球反応			(-)		(-)	メーカー推奨値
尿沈渣						
赤血球	個/HPF	<1	4	<1	4	JCCLS 尿沈渣 検査法 GP1- P4
尿 NAG	IU/L	0.7	11.2	0.7	11.2	メーカー推奨値
DK NAG	IU/g • Cr	1.0	6. 3	1.0	6.3	メーカー推奨値
尿β2ミクログロブリ ン	mg/L	0.00	0.37	0.00	0.37	メーカー推奨値
尿NGAL	ng/mL		30.5以下		30.5以下	メーカー推奨値
尿 B - J 蛋白			(-)		(-)	2022.3.31 まで院内
便虫卵			(-)		(-)	
便潜血 (免疫法)			(-)		(-)	メーカー推奨値

【髄液検査】	【髄液検査】		成人男性		入女性	設定根拠	
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX		
トリプトファン反応			(-)		(-)	2020.3.31 まで院内	

	17 for 1/0 1/0 - 14 - 24 for 177	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

髄液蛋白	mg/dL	10	35	10	35	髄液検査技術 教本
髄液糖	mg/dL	50	80	50	80	髄液検査技術 教本
髄液クロール	mEq/L	118	130	118	130	髄液検査技術 教本

【浸透圧検査】		成人男性		点	入女性	設定根拠	
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX		
尿浸透圧	mOsm/L	50	1300	50	1300	メーカー推奨値	
血清浸透圧	mOsm/L	275	290	275	290	メーカー推奨値	

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

2. 血液学検査 1

		成人	男性	成人	女性	⇒⊓., / → La Lla n
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	設定根拠
ヘマトクリット値	%	40.7	50.1	35.1	44.4	
ヘモグロビン量	g/dL	13.7	16.8	11.6	14.8	JCCLS
赤血球数	$ imes 10^{12}/L$	4.35	5.55	3.86	4.92	日本における主要な
MCV	fL	83.6	98.2	83.6	98.2	臨床検査項目の共用
MCH	pg	27.5	33.2	27.5	33.2	基準範囲
MCHC	g/dL	31.7	35.3	31.7	35.3	
RDW-SD	fL	36.0	48.0	36.0	48.0	従来の設定を継承
白血球数	×10 ⁹ /L	3.3	8.6	3.3	8.6	JCCLS 日本における主要な
血小板数	×10 ⁹ /L	158	348	158	348	臨床検査項目の 共用基準範囲
MPV	fL	9.0	12.0	9.0	12.0	従来の設定を継承
IPF%	%	0.0	5.0	0.0	5.0	従来の設定を継承
末梢血液像						
桿状核球% (目視分類でのみ報告)	%	0.5	6.5	0.5	6.5	検査血液学会
好中球%	%	42.0	75.6	42.0	75.6	日本の健常成人に おける白血球パラ
好酸球%	%	0.4	8.6	0.4	8.6	メーターの基準範 囲(JSLH 認定白血
好塩基球%	%	0.2	1.4	0.2	1.4	球基準範囲 2021)
単球%	%	3.2	9.0	3.2	9.0	(Int J Lab Hematol. 2021;43:948-
リンパ球%	%	17.4	48.2	17.4	48.2	958.)
— HFLC%	%	0.0	0.5	0.0	0.5	導入時検証結果
好中球数	$\times 10^9/L$	1.78	6.33	1.78	6.33	検査血液学会
好酸球数	$\times 10^9/L$	0.02	0.54	0.02	0.54	日本の健常成人における白血球パラ
好塩基球数	$\times 10^9/L$	0.01	0.08	0.01	0.08	メーターの基準範
単球数	$\times 10^9/L$	0.17	0.55	0.17	0.55	囲(JSLH 認定白血 ・球基準範囲 2021)
リンパ球数	$\times 10^9/L$	1.06	3.03	1.06	3.03	(Int J Lab Hematol. 2021;43:948- 958.)
好酸球数	/ μ L	20	540	20	540	

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

網赤血球数	$ imes 10^4/~\mu$ L	5.0	10.0	5.0	10.0	
網赤血球%	%	0.5	2.5	0.5	2.5	臨床検査法提要
フィブリノーゲン量	mg/dL	200	400	200	400	試薬添付文書
プロトロンビン時間						
活性%	%	70	130	70	130	試薬添付文書
レシオ		0.85	1.23	0.85	1.23	従来の設定を継承
INR		0.85	1.23	0.85	1.23	従来の設定を継承
APTT	秒	24.0	34.0	24.0	34.0	試薬添付文書
ヘパプラスチンテスト	%	70.0	130.0	70.0	130.0	2018.3.31 で検査中止
アンチトロンビン	%	85.2	125.6	85.2	125.6	日本検査血液学会・ 日本血栓止血学会 合同 AT 標準化ワー キンググループ 健常成人における AT 活性の基準値設 定(日本検査血液学 会雑誌. 2021; 22: 129-135)
プラスミノーゲン	%	80.0	130.0	80.0	130.0	試薬添付文書
プロテイン C	%	70.0	150.0	70.0	150.0	試薬添付文書

3. 血液学検査2

		成人男性		成人女性		設定根拠	
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX		
FDP	μ g/mL		5.0		5.0	試薬添付文書	
D- ダイマー	μ g/mL		1.0		1.0	試薬添付文書	
尿FDP	ng/mL		100		100	試薬添付文書	
TAT	ng/mL		4.0		4.0	試薬添付文書	
PIC	μ g/mL		0.8		0.8	試薬添付文書	
ループスアンチコアグ ラント(LA)			陰性		陰性		
赤沈 1h	mm	2.0	10.0	3.0	15.0	臨床検査法提要	
凝固第Ⅱ因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書	
凝固第V因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書	
凝固第Ⅶ因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書	
凝固第Ⅷ因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書	

	17 for play 1.0 mean 111 3/16 /16/6 1777	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

						1
凝固第IX因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書
凝固第X因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書
凝固第XI因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書
凝固第XII因子	%	60.0	140.0	60.0	140.0	試薬添付文書
凝固抑制因子(Ⅷ 因子)	BU/mL		検出せ ず		検出せ ず	
凝固抑制因子(IX因 子)	BU/mL		検出せず		検出せ ず	
凝固因子インヒビター定性 (クロスミキシング試験)						

ループスアンチコアグラント(LA)

判定基準	售	設定根拠		
≦ 1.2	陰性	日本抗リン脂質抗体標準化ワークショップ		
	1411	APTT 検査及びループスアンチコアグラント		
≧1.3	陽性	検査の標準化 (血栓止血誌 2016;27(6):636-643)		

4. 動脈血血液ガス検査

		成人	男性	成人	女性	設定根拠
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	
рН		7.35	745	7.35	745	臨床検査法提要 改訂第 35 版
pO_2	mmHg	80	100	80	100	臨床検査法提要 改訂第 35 版
pCO ₂	mmHg	35	45	30	45	臨床検査法提要 改訂第35版
重炭酸イオン (HCO ₃ -)						
HCO₃⁻std	mmo1/L	22.5	26.9	21.8	26.2	臨床検査法提要
HCO₃⁻act	mmo1/L	22	26	22	26	改訂第 35 版
塩基過剰(BE)						
BE (B)	mmo1/L	-2.0	2.0	-2.0	2.0	臨床検査法提要
BE(ecf)	mmo1/L	-2.0	2.0	-2.0	2.0	改訂第 35 版
総二酸化炭素量 (ctCO ₂)	mmo1/L	24	30	24	30	Tietz fundamentals of clinical chemistry. SAUNDERS W B CO, 2008, 952p
ナトリウム (Na+)	mmo1/L	138	145	138	145	日本臨床検査標準協
カリウム (K+)	mmo1/L	2.0	10.0	3.0	15.0	議会(JCCLS)
クロール (C1-)	mmo1/L	100	108	100	108	日本における主要な 臨床検査項目の共用 基準範囲

	17 for 1/0 - 1/0 - 1/1 - 3/1/1 // // 177	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

カルシウム (Ca++)	mmo1/L	1.15	1.30	1.15	1.30	臨床検査法提要 改訂第35版	
						日本臨床検査標準協	
グルコース (Glu)	mg/dL	73	109	73	109	議会(JCCLS) 日本における主要な 臨床検査項目の共用 基準範囲	
ラクテート (Lac)	mmol/L	0.50	1.98	0.50	1.98	Tofaletti et al., ClinicalChemistry, 1992;38(12);2430- 2434	
ヘマトクリット (Hct)	%	40.7	50.1	35.1	44.4	日本臨床検査標準協	
総ヘモグロビン (tHb)	g/dL	13.7	16.8	11.6	14.8	議会 (JCCLS) 日本における主要な 臨床検査項目の共用 基準範囲	
ヘモグロビン酸素 飽和度 (sO ₂)	%	94	99	94	99	臨床検査法提要 改 訂第35版	
オキシヘモグロビ ン(FO₂Hb)	%	94	97	94	97		
一酸化炭素ヘモグ ロビン (FCOHb)	%	0.5	1.5	0.5	1.5	Weisberg HF.	
メトヘモグロビン (FMetHb)	%	0.0	1.5	0.0	1.5	Annals of Clinical and Laboratory	
デオキシヘモグロ ビン (FHHb)	%	0.0	5.0	0.0	5.0	Science. 1982;12(4)249	
動脈血酸素含量 (ct0 ₂ (a))	mL/dL	15	23	15	23		

群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	文書番号	版数
	臨床横査基準範囲	PM 共通 002	17

		成人	男性	成人女性		設定根拠
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	
総蛋白	g/ d L	6.3	7.9	6.3	7.9	従来の設定を継承
アルブミン	g/ d L	3.9	5.0	3.9	5.0	従来の設定を継承
A/G 比		1.3	2.2	1.3	2.2	従来の設定を継承
蛋白分画						2019.7.31 まで院内
アルブミン	%	55.8	66.1	55.8	66.1	メーカー推奨値
α1グロブリン	%	2.9	4.9	2.9	4.9	メーカー推奨値
α2 グロブリン	%	7.1	11.8	7.1	11.8	メーカー推奨値
βグロブリン	%	4.7	7.2	4.7	7.2	メーカー推奨値
γグロブリン	%	3.2	6.5	3.2	6.5	メーカー推奨値
総ビリルビン	mg/dL	0.3	1.2	0.3	1.2	従来の設定を継承
直接ビリルビン	mg/dL	0.0	0.2	0.0	0.2	メーカー推奨値
間接ビリルビン	mg/dL	0.0	1.2	0.0	1.2	従来の設定を継承
AST(GOT)	U/L	13	33	13	33	群馬県精度管理協議会
ALT(GPT)	U/L	8	42	6	27	群馬県精度管理協議会
LD (IFCC)	U/L	124	222	124	222	JCCLS 共用基準範囲
ALP (IFCC)	U/L	38	113	38	113	JCCLS 共用基準範囲
γ —GT	U/L	10	47	10	47	群馬県精度管理協議会
LAP	U/L	35	70	30	60	従来の設定を継承
ChE	U/L	213	501	213	501	従来の設定を継承
ADA	U/L	6.1	20.2	6.1	20.2	2020.5.10 まで院内
CK	U/L	62	287	45	163	群馬県精度管理協議会
CK-MB (緊急)	U/L	0	10	0	10	従来の設定を継承
アミラーゼ	U/L	49	136	49	136	群馬県精度管理協議会
膵アミラーゼ(緊急)	U/L	16	52	16	52	従来の設定を継承
リパーゼ	U/L	13	55	13	55	メーカー推奨値
アンギオテンシン転	IU/L	8.3	21.4	8.3	21.4	2020.5.10 まで院内
換酵素						
LDH アイソザイム						
LDH 1	%	20.0	31.0	20.0	31.0	従来の設定を継承
LDH 2	%	28.8	37.0	28.8	37.0	従来の設定を継承
LDH 3	%	21.5	27.6	21.5	27.6	従来の設定を継承
LDH 4	%	6.3	12.4	6.3	12.4	従来の設定を継承
LDH 5	%	5.4	13.2	5.4	13.2	従来の設定を継承

群馬大学附属病院検査部	11 for 1 for	文書番号	版数
	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

CPKアイソザイム						
BB	%	0.0	1.8	0.0	1.8	従来の設定を継承
MB	%	0.0	2.7	0.0	2.7	従来の設定を継承
MM	%	95.8	100.0	95.8	100.0	従来の設定を継承
AMY アイソザイム						2016.9.30 まで実施
P型	%	37.2	57.6	37.2	57.6	
S型	%	42.0	62.4	42.0	62.4	
ALP アイソザイム						
ALP 1	%	0.0	5.3	0.0	5.3	メーカー推奨値
ALP 2	%	36.6	69.2	36.6	69.2	メーカー推奨値
ALP 3	%	25.2	54.2	25.2	54.2	メーカー推奨値
ALP 5	%	0.0	18.1	0.0	18.1	メーカー推奨値

群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	文書番号	版数
	臨床横査基準範囲	PM 共通 002	17

		成人男子		成人女子		設定根拠
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	
TTT	K 単位		8.0 以下		8.0 以下	2018.3.31 まで院内
ZTT	K 単位	2.0	10.0	2.0	10.0	2018.3.31 まで院内
アンモニア	μ g/dL	12	66	12	66	メーカー推奨値
胆汁酸	μ mol/L	1.3	9.6	1.3	9.6	従来の設定を継承
尿酸	mg/dL	3.2	7.0	2.6	7.0	従来の設定を継承
尿素窒素	mg/dL	8	20	8	20	メーカー推奨値
クレアチニン	mg/dL	0.65	1.07	0.46	0.79	JCCLS 共用基準範囲
クレアチン	mg/dL	0.21	0.84	0.17	0.92	2017.6.4 まで院内
ナトリウム	mEq/L	137	145	137	145	従来の設定を継承
カリウム	mEq/L	3.5	4.8	3.5	4.8	従来の設定を継承
クロール	mEq/L	100	107	100	107	従来の設定を継承
無機リン	mg/dL	2.5	4.1	2.5	4.1	従来の設定を継承
カルシウム	mg/dL	8.9	10.5	8.9	10.5	従来の設定を継承
マグネシウム	mg/dL	1.7	2.5	1.7	2.5	従来の設定を継承
血清鉄	μ g/dL	94	178	86	151	従来の設定を継承
UIBC	μ g/dL	120	250	120	300	従来の設定を継承
トランスフェリン	mg/dL	190	300	200	340	メーカー推奨値
血清銅	μ g/dL	70	130	70	130	2020.5.10 まで院内
亜鉛	μ g/dL	80 以		80 以		従来の設定を継承
		上		上		
ICG15分	%	0.0	10.0	0.0	10.0	メーカー推奨値
ICG 消失率(吸光度)						ブランク(各患者血
						清) により吸光度が異
						なるため (相対的であ
						るため) 患者ごとに計
						算
血糖 (血清)	mg/dL	70	105	70	105	従来の設定を継承
血糖 (血漿)	mg/dL	80	110	80	110	従来の設定を継承
H b A1c(NGSP)	%	4.6	6.2	4.6	6.2	NGSP
H b A1c(JDS)	%	4.3	5.8	4.3	5.8	日本糖尿病学会基準
グリコアルブミン	%	11.0	16.0	11.0	16.0	メーカー推奨値
乳酸	mg/dL	4.0	19.2	4.0	19.2	メーカー推奨値
ピルビン酸	mg/dL	0.3	0.9	0.3	0.9	従来の設定を継承

群馬大学附属病院検査部		文書番号	版数
	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

総コレステロール	mg/dL	128	219	128	219	群馬県精度管理協議会
HDL コレステロール	mg/dL	38.0	63.0	45.0	67.0	従来の設定を継承
LDL コレステロール	mg/dL	59	139	59	139	従来の設定を継承
トリグリセライド	mg/dL	30	149	30	149	群馬県精度管理協議会
NEFA	mEq/L	0.15	0.55	0.15	0.55	2016.6.30 まで院内
リン脂質	mg/dL	140	250	140	250	2016.6.30 まで院内
レチノール結合蛋白	mg/dL	3.6	7.2	2.2	5.3	従来の設定を継承
プレアルブミン蛋白	mg/dL	22.0	40.0	22.0	40.0	メーカー推奨値
トロポニンI	pg/mL		24 以下		24 以下	メーカー推奨値
ミオグロビン	ng/mL		68.3 以		68.3 以下	メーカー推奨値
			下			

血中薬剤	単位	血中有効濃度	
(検査部で測定)			
フェニトイン	μ g/mL		血中有効濃度につい
バルプロ酸	μ g/mL		ての詳細は薬剤部に
カルバマゼピン	μ g/mL		お問い合わせくださ
フェノバルビタール	μ g/mL		<i>۷</i> ′۰。
シクロスポリン	ng/mL		
(全血)			
タクロリムス	ng/mL		
ジゴキシン	ng/mL		
テオフィリン	μ g/mL		
リチウム	mmol/L		
バンコマイシン	μ g/mL		
テイコプラニン	μ g/mL		
メトトレキサート	μ g/mL		
ゲンタマイシン	μ g/mL		2020.10.31 まで院内
トブラマイシン	μ mol/L		
アルベカシン	μ g/mL		2017.8.31 まで院内

群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	文書番号	版数
	臨床稱 	PM 共通 002	17

7. 生化子快宜3		成	人男性	成丿	 人女性	設定根拠
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	
免疫電気泳動			異常な沈降終	泉を認めな	い。	従来の設定を継承
			M 蛋白はる	存在しない	o	
M 蛋白型判定			(-)		(-)	従来の設定を継承
TSH	μ U/mL	0.61	4.23	0.61	4.23	IFCC
T 4	μ g/dL	4.87	11.72	4.87	11.72	2020.5.10 まで院内
Т 3	ng/mL	0.64	1.52	0.64	1.52	2020.5.10 まで院内
フリーT 4	ng/dL	0.75	1.42	0.75	1.42	メーカー推奨値
フリーT 3	pg/mL	2.1	3.1	2.1	3.1	メーカー推奨値
TSH レセプター抗体	IU/L		2.0 未満		2.0 未満	メーカー推奨値
サイログロブリン	ng/mL		33.7 未満		33.7 未満	メーカー推奨値
抗サイログロブリン	IU/mL		28 未満		28 未満	メーカー推奨値
抗体						
抗甲状腺ペルオキシ	IU/mL		16 未満		16 未満	メーカー推奨値
ダーゼ抗体						
iPTH	pg/mL	15	65	15	65	メーカー推奨値
hCG	mIU/mL		別表	メーカー推奨値		
BNP	pg/mL		18.4 以下		18.4 以下	メーカー推奨値
NT-proBNP	pg/mL		125以下		125以下	メーカー推奨値
プロカルシトニン	ng/mL	0.00	0.49	0.00	0.49	メーカー推奨値
(PCT)						
インスリン	μ U/mL	2.1	19.0	2.1	19.0	メーカー推奨値
C-ペプチド (血清)	ng/mL	0.74	3.18	0.74	3.18	メーカー推奨値
C-ペプチド (尿)	ng/mL	18.3	124.4	18.3	124.4	従来の設定を継承
エストラジオール	pg/mL		別表	(※2)		メーカー推奨値
(E2)			T		Γ	
分岐鎖アミノ酸/チロシン比		5.82	8.64	5.82	8.64	2016.3.31 まで院内
α - フェトプロテイ	ng/mL	0.0	7.0	0.0	7.0	メーカー推奨値
ン						
AFP L3%	%	0.0	10.0	0.0	10.0	メーカー推奨値
β2 マイクログロブリン	mg/L	0.6	2.0	0.6	2.0	従来の設定を継承
(血清)						
MMP-3	ng/mL	36.9	121.0	17.3	59.7	メーカー推奨値
(マトリックスメタロフ゜ロテアーセ゛-3)						

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

(※1) 【HCG 別表】

mIU/mL	妊娠週数	設定根拠
非妊娠女性	3.0 以下	メーカー推奨値
成人男性	2.0 以下	メーカー推奨値

(※2) 【エストラシ゛オール (E2) 別表】

pg/mL			設定根拠
成人女性	卵胞期	28.8~196.8	メーカー推奨値
	排卵期	36. 4~525. 9	メーカー推奨値
	黄体期	44.1~491.9	メーカー推奨値
	閉経後	47 以下	メーカー推奨値
成人男性		27.1以下	メーカー推奨値

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

		成人男性		成人女性		設定根拠
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	
成長ホルモン	ng/mL		2.1 以下		2.1 以下	従来の設定を継
						承
IGF-1(ソマトメジ	ng/mL		別表	(※3)		
ン C)						
プロラクチン	ng/mL		別表	(¾4)		メーカー推奨値
黄体形成ホルモン (LH)	mIU/mL		別表	(※5)		メーカー推奨値
卵胞刺激ホルモン	mIU/mL		別表	(※5)		メーカー推奨値
(FSH)						
АСТН	pg/mL	7.2	63.3	7.2	63.3	メーカー推奨値
コルチゾール (血清)	μ g/dL		別表	(※6)		メーカー推奨値
テストステロン	ng/mL	1.31	8.71	0.11	0.47	メーカー推奨値
プロゲステロン	ng/mL		別表	(※5)		メーカー推奨値
PSA	ng/mL		4.0 未満			文献*3
CEA	ng/mL		5.0 以下		5.0 以下	メーカー推奨値
CA 19-9	U/mL		37 以下		37 以下	メーカー推奨値
SCC	ng/mL		2.0 未満		2.0 未満	メーカー推奨値
CA 125	U/mL		35 以下		35 以下	メーカー推奨値
CA 15-3	U/mL		25 以下		25 以下	メーカー推奨値
NSE	ng/mL		12.0 以下		12.0 以下	メーカー推奨値
シフラ(サイトケラチン	ng/mL		3.5 以下		3.5 以下	メーカー推奨値
19 フラク゛メント)						
ProGRP	pg/mL		81 未満		81 未満	ProGRP 研究会

	17 for 1/0 - 1/0 - 1/1 - 3/1/1 // // 177	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

(※3) 【IGF-1 別表】

男性

为性					
年齢	-2SD~+2SD	年齢	-2SD~+2SD	年齢	-2SD~+2SD
0	11~149	26	119~329	52	86~242
1	14~148	27	116~322	53	85~240
2	18~154	28	114~315	54	84 ~ 239
3	24~164	29	111~309	55	84~238
4	32~176	30	109~303	56	83~237
5	44~193	31	107~297	57	82~236
6	55~215	32	105~292	58	81~235
7	63~247	33	103~287	59	80~233
8	72 ~ 292	34	102~283	60	79 ~ 232
9	84~350	35	100~279	61	77~230
10	99~423	36	99~275	62	76~228
11	113~499	37	97~272	63	75 ~ 226
12	$125 \sim 557$	38	96~269	64	73~224
13	133~579	39	95~266	65	72 ~ 221
14	$138 \sim 570$	40	94~263	66	70~219
15	141~552	41	94~261	67	68~216
16	142~543	42	93~259	68	66~213
17	$142 \sim 540$	43	92~257	69	65 ~ 209
18	142~526	44	92~255	70	63~206
19	$143 \sim 501$	45	91~253	71	61~202
20	142~470	46	90~250	72	58~198
21	139~436	47	90~250	73	56~194
22	135~405	48	89~248	74	54~190
23	131~379	49	88~246	75	52~185
24	128~356	50	87~245	76	50~181
25	125~337	51	87~243	77	48 ~ 177

女性

~ 11					
年齢	-2SD~+2SD	年齢	-2SD~+2SD	年齢	-2SD~+2SD
0	15~154	26	146~336	52	78~213
1	23~186	27	141~328	53	77~212
2	32~213	28	137~320	54	76~211
3	40~227	29	133~312	55	75~210
4	48 ~ 238	30	129~304	56	74 ~ 208
5	56~252	31	126~297	57	73~207
6	69 ~ 287	32	122~290	58	72 ~ 205
7	89 ~ 357	33	119~283	59	71~203
8	111~438	34	115~277	60	70~201
9	133~517	35	112~271	61	69~198
10	155~588	36	109~265	62	68~196
11	175~638	37	106~260	63	66~194
12	188~654	38	103~254	64	65~191
13	193~643	39	100~250	65	64~188
14	193~625	40	98~245	66	62~186
15	192~614	41	95~240	67	61~183
16	192~611	42	93~236	68	60~180
17	191~599	43	90~233	69	59 ~ 177
18	188~574	44	88~229	70	57 ~ 175
19	182~539	45	87 ~ 226	71	56~172
20	175~499	46	85 ~ 224	72	55 ~ 170
21	168~459	47	83~221	73	54 ~ 167
22	161~425	48	82~219	74	53~165
23	155~397	49	81~218	75	52~163
24	151~375	50	80~216	76	50~160
25	147~358	51	79~215	77	49~158

(※4) 【プロラクチン 別表】

ng/mL			設定根拠
成人女性	閉経前	4. 91~29. 32	メーカー推奨値
	閉経後	3. 12~15. 39	メーカー推奨値
成人男性		4. 29~13. 69	メーカー推奨値

(※5)【LH、FSH、プロゲステロン 別表】

検査項目	単位	成人男性		成人女性((mU/ml)		設定根拠
			卵胞期	排卵期	黄体期	閉経期	
LH	mU/mL	2.20 ~	1.40 ~	8.00 ~	0.50 ~	11.00 ~	メーカー
		8.40	15.00	100.00	15.00	50.00	推奨値
FSH	mU/mL	1.80 ~	3.00 ~	5.00 ~	1.30 ~	26.00 ~	メーカー
		12.00	10.00	24.00	6.20	120.00	推奨値
プ。ロケ、ステロン	ng/mL	0.2 以下	0.3 以下	5.7 以下	12.8 以下	0.3以下	メーカー
							推奨値

	17 for play 1.0 mean 111 3/16 /16/6 1777	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

(※6) 【コルチゾール 別表】

検査項目	単位	時間帯	成人男性		成人女性		設定根拠
			MIN	MAX	MIN	MAX	
コルチゾール	μ g/dL	午前 6~10 時	7.1	19.6	7.1	19.6	メーカー推奨値
		午後 4~ 8時	3.0	9.8	3.0	9.8	(2016.4.1 に変更)

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

9. 免疫血清学検査1

		成	人男性	成	人女性	設定根拠
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	
IgG	mg/dL	870	1700	870	1700	メーカー推奨値
IgA	mg/dL	110	410	110	410	メーカー推奨値
IgM	mg/dL	35	220	35	220	メーカー推奨値
IgE	IU/mL	0	361	0	361	メーカー推奨値
IgG4	mg/dL	11	121	11	121	メーカー推奨値
補体価	IU/mL	31.6	57.6	31.6	57.6	メーカー推奨値
C 3	mg/dL	65	135	65	135	メーカー推奨値
C 4	mg/dL	13	35	13	35	メーカー推奨値
CRP	mg/dL		0.1 未満		0.1 未満	従来の設定を継承
エンドトキシン	pg/mL		5 未満		5 未満	メーカー推奨値
(1→3)-β-D-グルカン	pg/mL		11 未満		11 未満	メーカー推奨値
P I VKA-II	mAU/mL		33.3 以下		33.3 以下	メーカー推奨値
KL-6	U/mL		500 未満		500 未満	従来の設定を継承
ハプトグロビン	mg/dL	19	170	19	170	メーカー推奨値
フェリチン	ng/mL	14.4	303.7	4.1	120.2	メーカー推奨値
抗核抗体	倍		40 未満		40 未満	従来の設定を継承
抗 ENA 抗体						
RNP 抗体	U/mL		10.0 未満		10.0 未満	メーカー推奨値
Sm 抗体	U/mL		10.0 未満		10.0 未満	メーカー推奨値
SS-A 抗体	U/mL		10.0 未満		10.0 未満	メーカー推奨値
SS-B 抗体	U/mL		10.0 未満		10.0 未満	メーカー推奨値
Sel-70 抗体	U/mL		10.0 未満		10.0 未満	メーカー推奨値
抗 dsDNA 抗体	IU/mL		12 以下		12 以下	メーカー推奨値
抗 CCP 抗体	U/mL		4.5 未満		4.5 未満	メーカー推奨値
サイロイドテスト	倍		100 未満		100 未満	2021.9.30 まで院内
マイクロソ゛ームテスト	倍		100 未満		100 未満	2021.9.30 まで院内
抗ミトコンドリア抗体	Index 値		7 未満		7 未満	メーカー推奨値
RF	IU/mL		15 未満		15 未満	学会推奨値
RAPA	倍		40 未満		40 未満	2018.3.31 まで院内
ASLO	IU/mL	20	240	20	240	2020.5.31 まで院内
ASK	倍		1280 未 満		1280 未満	2022.3.31 まで院内
特異IgE抗体	U _A /mL		0.35 未満		0.35 未満	メーカー推奨値

	It has been been been been been been been bee	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

	ı		ı	ı		T
I L – 2 R	U/mL	121	613	121	613	メーカー推奨値
TB細胞百分率						
CD3+	%	49.1	83.6	49.1	83.6	メーカー推奨値
CD19+	%	6.5	27.0	6.5	27.0	メーカー推奨値
T細胞サブセット						
CD3+CD4+	%	28.2	62.8	28.2	62.8	メーカー推奨値
CD3+CD8+	%	10.2	40.1	10.2	40.1	メーカー推奨値
CD4+/CD8+ 比		0.80	3.00	0.80	3.00	従来の設定を継承
葉酸	ng/mL	4.0		4.0 以上		2021.12.31 まで院内
		以上				
ビタミン B12	pg/mL	180	914	180	914	2021.12.31 まで院内
エリスロポエチン	mIU/mL	4.2	23.7	4.2	23.7	2021.12.31 まで院内
MPO-ANCA	U/mL		3.5 未満		3.5 未満	メーカー推奨値
PR3-ANCA	U/mL		3.5 未満		3.5 未満	メーカー推奨値

	17 to 10 de 11 3/f /r/ 177	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

10. 免疫血清学検査2

10. 光及皿用于校盘2		万		成	人女性	設定根拠
検査項目	単位	MIN	MAX	MIN	MAX	
マイコプラズマ抗体	倍		40 未満		40 未満	
マイコプラズマ抗体 IgM			陰性		陰性	
RPR カード 定性			陰性		陰性	2022.3.31 まで実施
RPR カード 定量	倍		1 未満		1 未満	2022.3.31 まで実施
RPR	R.U.		陰性 (1 未満)		陰性 (1 未満)	2022.4.1より自動化 法
TP 抗体 定性	S/CO		陰性		陰性	
TP 抗体 定量	倍		80 未満		80 未満	
風疹 IgG	IU/mL		別表参照		別表参照	2019.3.31 まで院内
風疹 IgM	倍		42 未満		42 未満	2019.3.31 まで院内
麻疹 IgG	mIU/mL		別表参照		別表参照	2019.3.31 まで院内
麻疹 IgM	倍		42 未満		42 未満	2019.3.31 まで院内
ムンプス IgG	titer		別表参照		別表参照	2019.3.31 まで院内
ムンプス IgM	倍		42 未満		42 未満	2019.3.31 まで院内
サイトメガロ IgG	titer		別表参照		別表参照	2019.3.31 まで院内
サイトメガロ IgM	倍		42 未満		42 未満	2019.3.31 まで院内
ヘルペス IgG	titer		別表参照		別表参照	2019.3.31 まで院内
ヘルペス IgM	倍		42 未満		42 未満	2019.3.31 まで院内
水痘·帯状疱疹 IgG	mIU/mL		別表参照		別表参照	2019.1.24 まで院内
水痘·帯状疱疹 IgM	倍		42 未満		42 未満	2019.1.24 まで院内
EBウイルス IgG	U/mL	19 -	ページ参照	19 ~	ージ参照	2019.3.31 まで院内
EBウイルス IgM	MI値	陰性	生(1未満)	陰性(1未満)	2019.3.31 まで院内
HA 抗体	S/CO		陰性		陰性	
HA-IgM 抗体	S/CO		陰性		陰性	
HBs 抗原	IU/mL		陰性		陰性	
HBs 抗体	mIU/mL		陰性		陰性	
HBe 抗原	S/CO		陰性		陰性	
HBe 抗体	%Inh		陰性		陰性	
HBc 抗体	S/CO		陰性		陰性	
HCV 抗体	S/CO		陰性		陰性	
HTLV 抗体	S/CO		陰性		陰性	
HTLV-I 抗体(WB 法)			陰性		陰性	2019.1.3 まで院内
HIV 抗体	S/CO		陰性		陰性	
HIV 抗体(WB法)			陰性		陰性	2019.1.3 まで院内
HCV 核酸定量検査	logIU/mL		検出せず		検出せず	

	11 for play 1, 10 mag + 1 to 24 for for 1777	文書番号	版数	
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17	

HBV 核酸定量検査	logIU/mL		検出せず		検出せず	
HIV-1 核酸增幅定量精 密測定	コピー/mL		検出せず		検出せず	
結核菌群核酸増幅同定 検査			検出せず		検出せず	
マイコバクテリウムアビウム・イントラセルラー 核酸同定精密検査			検出せず		検出せず	
クォンティフェロン	IU/mL		陰性 0.1 未満		陰性 0.1 未満	2019.3.31 まで院内
	IU/mL		川定保留 -0.35 未満	判定保留 0.1-0.35 未満		2019.3.31 まで院内
	IU/mL	陽性	E 0.35 以上	陽性(0.35 以上	2019.3.31 まで院内
フリーライトチェーン						
カッパ型		6.7	22.4	6.7	22.4	2016.3.1より院内測 定一時中止
ラムダ型		8.3	27.0	8.3	27.0	2016.3.1より院内測 定一時中止
κ/λ比		0.31	1.56	0.31	1.56	2016.3.1より院内測 定一時中止
デングウイルス抗原・抗 体						
NS1Ag			陰性		陰性	
IgM Ab			陰性		陰性	
IgG Ab			陰性		陰性	

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

11. 免疫血清学検査別表

判定基準

抗 ENA 抗体				
	陰性	判定保留	陽性	設定根拠
RNP 抗体 (Index 値)	15 未満	15 以上~ 22 未満	22 以上	2021.3.31 まで ELISA 法で実施
Sm 抗体(Index 値)	7 未満	7以上~30 未満	30以上	2021.3.31 まで ELISA 法で実施
SSA 抗体 (Index 値)	10 未満	10 以上~ 30 未満	30以上	2021.3.31 まで ELISA 法で実施
SSB 抗体 (Index 値)	15 未満	15 以上~ 25 未満	25 以上	2021.3.31 まで ELISA 法で実施
Scl-70 抗体(Index 値)	16 未満	16 以上~ 24 未満	24 以上	2021.3.31 まで ELISA 法で実施

ウイルス抗体価(IgG)				
	陰性	判定保留	陽性	設定根拠
風疹(IU/mL)	4 未満	4 以上~8	8超	2019.3.31 まで院内
		以下		
麻疹(mIU/mL)	150 未満	150以上~	300 超	2019.3.31 まで院内
		300 以下		
ムンプス(titer)	250 未満	250以上~	500 超	2019.3.31 まで院内
		500 以下		
サイトメカ ロウイルス (titer)	250 未満	250以上~	500 超	2019.3.31 まで院内
		500 以下		
単純へルヘ゜スウイルス(titer)	250 未満	250以上~	500 超	2019.3.31 まで院内
		500 以下		
水痘(mIU/mL)	50 未満	50 以上~	100 超	2019.1.24 まで院内
		100以下		
EB ウイルス(U/mL)	25 未満	25 以上~	50 超	2019.3.31 まで院内
		50 以下		

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

12. 細菌検査

検査項目		設定根拠
インフルエンザウイルス抗原	Negative	
RS ウイルス抗原	Negative	
アデノウイルス抗原	Negative	
Α群 β 溶連菌抗原	Negative	
肺炎球菌抗原	Negative	
レジオネラ抗原	Negative	
尿中 H. ピロリ抗体	Negative	
CDトキシン	Negative	
NAAT 検査	Negative	
ロターアデノウイルス抗原	Negative	
大腸菌ベロ毒素	Negative	
ノロウイルス抗原	Negative	
マイコプラズマ抗原	Negative	
ヒトメタニューモウイルス抗原	Negative	

	17 to 10 do 11 Web 11 Web 11 TI	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

13. 生理機能検査

13.1 心電図検査

P波 : 0.10 秒以内、0.25mV 以内

PQ 間隔: 0.12 秒~0.20 秒

QRS 波 : 0.06 秒~0.10 秒、肢誘導 0.5mV 以上、胸部誘導 1.0mV 以上

QT 間隔: 0.32 秒~0.40 秒

補正 QT 間隔 (QT 間隔+(1000-RR 間隔)÷7) : 0.35 秒~0.44 秒

ST 部分: 基線に一致していれば正常範囲であるが、2mm までの上昇は健常者で認めることがある。

T波 : 肢誘導 0.5mV 以下、胸部誘導 1.0mV 以下

U波 : 0.2mV以下

標準臨床検査学 生理検査学・画像検査学:8-10, 2012. 心電図の自動解析 ECAPS12C:2-3, 2003.

13.2 呼吸機能検査

VC: 予測値の 80%以上

FEV1.0: 予測値の80%以上

FEV1.0%G:70%以上

AT:5%未満

PEF: 予測値の 80%以上

V50:男;4.0以上、女;3.5以上 · V25:男;1.5以上、女;1.0以上

 $V50/V25 : 1.5 \sim 3.0$

TLC: 予測値の80%以上120%未満

RV/TLC: 予測値 120%未満 DLco: 予測値の 80%以上 DLco/VA: 予測値の 80%以上

フダック-7 取扱説明書(第9版):161.

13.3 脳波検査

【健常成人(安静・覚醒・閉眼時)】

- ・ α 波、速波が主体で、極々少量の θ 波以外の徐波を認めない。
- ・ α 波は頭頂・後頭部優位に、速波は前頭部優位に出現する。
- ・ α 波の周波数は $10\sim11$ Hz、振幅は $30\sim60\,\mu$ V であり、 α 波の振幅は漸増漸減(waxing & waning)が みられる。

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

- ・ α 波は開眼、知覚刺激、精神活動などに反応して抑制される。
- ・α波や速波が異常な高振幅を呈さない。
- ・脳波の振幅は左右対称部位の比較で20%以上の差がない。
- ・脳波の周波数は左右対称部位の比較で10%以上の差がない。
- ・棘波 (spike)、鋭波 (sharp wave)、その他の突発性異常波は出現しない。

臨床脳波検査スキルアップ:30,2012.

【健常小児(安静・覚醒・閉眼時)】

正常限界	優勢な波形	混在する波形
3ヵ月~1年6ヵ月	全領域 3~6Hz の高振幅波	散在性 9~10Hz 波
2年までは正常	全領域 4~7Hz の高振幅波	#L-fr bb @ 0 0H 2H 7/ x 8 0 10H 2H
3年までは正常	前頭、頭頂優位 4~6Hz 高振幅波	散在性の 2~3Hz 波及び 9~12Hz 波
6年までは正常	後頭優位の 4~6Hz 高振幅波	頭頂優位 7~9Hz 波
7年までは正常	後頭、頭頂優位の 5~7Hz 波	散在性の 4~6Hz 波及び 9~12Hz 波
10 5 4 4 11 7 44	後頭優位の 7~10Hz 波	頭頂、後頭優位の散在性 4~6Hz 波
10年までは正常	後頭優位の 6~8Hz 波	頭頂後頭優位の 12~16Hz 波
12 年までは正常	頭頂後頭優位の 7~8Hz 波	やや規則的な 9~10Hz 波と少数の 5~7Hz 波
14 年までは正常	後頭優位の 9Hz 波	散在性の 5~7Hz 波

脳波判読 step by step 入門編 第 4 版:383, 2006.

13.4 経胸壁心臓超音波検査

【左室収縮能】

正常範囲内	>55%
正常下限	50~55%
軽度低下	40~50%
中等度低下	30~40%
高度低下	<30%

【左室拡張能評価】

拡張能 Grading	Grade 0 (Normal)	Grade I (Impaired)	Grade II (Pseudo- normalized)	Grade III (Restrictive) (reversible)	Grade IV (Restrictive) (irreversible)
E/A	1~2	<1	1~1.5	>2.0	>2.0

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

			L波(+)		
Dct (msec)	160~240	>240	160~220	< 160	< 160
e' (cm/s)	≧8	< 7	< 7	< 7	< 7
E/e' (avg)		<8 >14でIa	9~12	>13	>13
ΔE/A Valsalva 手技等	< 0.5		≧ 0.5	≥ 0.5	< 0.5
S/D	≧1	≧1	<1	<1	<1
(A dur)-(PVA dur) (msec)	≧0	≧0	<-30	<-30	<-30
その他		LAVI ≧34	LAVI ≥34 LV 拡大・収縮不全・壁厚増加		

^{*}e' は中隔側と側壁側の平均値

THE ECHO MANUAL THIRD EDITION: 132-136, 2007.

・レポートに左室充満圧上昇の有無を記載する 〈左室充満圧上昇〉

▶ 洞調律:E/e'(avg)>14

※洞調律: E/e' (avg)が10~14のとき

- ・心不全が疑われる症例ならレポートに「左室充満圧上昇は否定できない」と記載
- ・スクリーニング症例ならレポートに「明らかな左室充満圧上昇(-)」と記載
- ▶ 心房細動: E/e' (sep) ≥ 11

L波

▶ >20cm/sのものをL波(+)とする。

- ペースメーカリズムの場合
 - ▶ E波およびA波のばらつきが大きくなければ評価可。

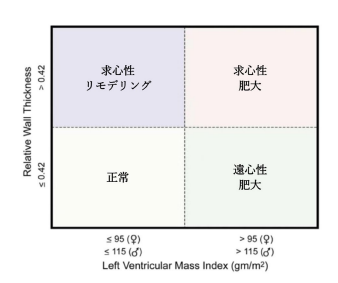
【右室収縮能】

	正常値
TAPSE	≥17
s'	≥ 9.5
FAC	≧35%

【左室壁厚】

	17	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

	壁厚	
軽度	< 14mm	
中等度	<16mm	
高度	≥16mm	



*例:RWT=0.48, LVMI=110 の男性

→左室壁厚:求心性リモデリング

【4 腔サイズ】

<左房・左室>

	軽度	中等度	高度
左室(LVDd)mm	~60	60~65	65~
左室(LVEDV)ml	~150	150~180	180~
左房(LAVI)ml	34~50	51 ~ 70	71~

^{*}左室はLVEDVで評価する。ただしスクリーニング症例ではLVDdで評価。

<右房(収縮末期)>

	軽度	中等度	高度
右房(RA area)cm²	18~25	25~35	35<

<右室(拡張末期)>

・基部: ≧41mm ・中部: ≧35mm ・長軸: ≧83mm

<右室壁厚>

心窩部アプローチ又は PLAX で拡張期に計測 ≥5mm は肥厚 (+)

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

<管腔サイズ>

Annulus	>26mm
Valsalva	>37mm
ST-J	>32mm
Asc-Ao	>40mm(>45mm はサマリに記載)

・Main PA>25mm は「拡大」と記載

【肺高血圧(PH)】

	Borderline	軽度	中等度	高度
平均 PA 圧 (mPAP) mmHg	20~25	25~35	35~45	45~

Recommendations for Cardiac Chamber Quantification by Echocardiography in Adults:

An Update from the American Society of Echocardiography and the European Association of
Cardiovascular Imaging: Journal of the American Society of Echocardiography

Vol. 28 No. 1 1-39.e14, 2015.

Normal Values of Echocardiographic Parameters in Relation to Age in a Healthy Japanese Population-The JAMP Study-: Circ J Vol. 72 1859-1866, 2008.

【弁膜症重症度評価】

▶ 大動脈弁狭窄 (AS)

	Mild	Moderate	Severe
大動脈弁口通過最高血流速度(m/s)	< 3.0	3.0~4.0	≧ 4. 0
収縮期平均圧較差(mmHg)	< 25	25~40	≧40
弁口面積(c㎡)	>1.5	1.0~1.5	≦ 1. 0
弁口面積係数(cm²/m²)			≦ 0.6

▶ 大動脈弁逆流 (AR)

	Mild	Moderate	Severe
逆流量(m1)	< 30	30~59	≧ 60
逆流率(%)	< 30	30~49	≥ 50

	Mr. L. I.A. L. H. Ville (17)	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

有効逆流弁口面積(cn²)	< 0.1	0.10~0.29	≥ 0.30
vena contracta(cm)	< 0.3	0.3~0.6	>0.6
下行(腹部)大動脈血流の拡張期逆行性波	拡張早期	拡張早期	全拡張期

▶ 僧帽弁狭窄 (MS)

	Mild	Moderate	Severe
弁口面積(cm²)	>1.5	1.0~1.5	< 1.0
平均圧較差(mmHg)	< 5	5~10	>10
PHT (msec)	90~150	150~219	≧220

▶ 僧帽弁逆流 (MR)

	Mild	Moderate	Severe
逆流量(ml)	< 30	30~59	≧ 60
逆流率(%)	< 30	30~49	≥ 50
有効逆流弁口面積(cm²)	< 0.20	0. 20~0. 39	≧0.4

【人工弁】

▶ 大動脈弁置換後

/ 八朔州川 巨沃区			
	正常	狭窄の可能性あり	有意な狭窄疑い
最高血流速度(m/s)	<3	3~4	>4
平均圧較差(mmHg)	<20	20~35	>35
DVI(VTI AV/VTI LVOT)	<0.30	0.30~0.25	<0.25
EOA (cm ²)	>1.2	1.2~0.8	<0.8
血流波形	ピークが左に寄った		先端の鈍な左右対称
	シャープな三角形		の二等辺三角形
AT(msec)	<80	80~100	>100

VTI: velocity time integral DVI: Doppler velocity index VTI AV: 大動脈弁位における VTI(CW) EOA: effective orifence area

	men da l'A da de Net seta III	文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

VTI LVOT: 左室流出路における VTI(PW) AT: acceration time

▶ 僧帽弁置換後

	正常	狭窄の可能性あり	有意な狭窄疑い
最高血流速度(m/s)	<1.9	1.9~2.5	>2.5
平均圧較差(mmHg)	<5	5 ~ 10	>10
DVI(VTI mitral/VTI LVOT)	<2.2	2.2~2.5	<2.5
EOA (cm ²)	>2.0	1.0~2.0	<1.0
PHT (cm)	<130	130~200	>200

VTI mitral:僧帽弁位における VTI(CW)

PHT: pressure harf time

Recommendations For Evaluation of Prosthetic Valves with Two-Dimensional and Doppler Echocardiography, JASE, September 2009.

【推定右房圧】

下大静脈径(呼気末)	吸気による径の縮小率	推定右房圧
≦21mm	≥50%	3mmHg
≦21mm	< 50%	8mmHg
>21mm	≥50%	8mmHg
>21mm	< 50%	15mmHg

心エコーハンドブック 心臓弁膜症:18,32,47,60,74,104,2012.

13.5 頸動脈超音波検査

- Max IMT < 1.1mm
- Mean IMT < 1.1mm
- ・検査対象となる血管の血流は順行性。

	総頸動脈	内頸動脈	椎骨動脈
動脈径(偽外膜間距離)(mm)	≦ 9	≦7	≦ 5
収縮期最大血流速度(cm/s)	40~100	40~80	40~70
拡張末期血流速度(cm/s)	5~30	20~40	6~40

- ・検査対象となる血管に有意狭窄を認めない。
- ・DSA 上の NASCET 50%以上の狭窄は PSV_{ICA}「125 又は 130cm/s」以上あるいは PSV_{ICA}/PSV_{CCA}「2」以上、DSA 上の NASCET 70%以上の狭窄は PSV_{ICA}「200 又は 230cm/s」以上あるいは PSV_{ICA}/PSV_{CCA}「4」以上の場合に疑われる。
- ・ステント内再狭窄では、175~240cm/s 以上で中等度狭窄が、300cm/s 以上で高度狭窄(70%以上狭窄)が推定される。

超音波における頸動脈病変の標準的評価法 2017.

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

13.6 四肢静脈超音波検査

- ・血栓を認めない。
- ・有意逆流を認めない。

表在静脈は 500ms を超える、深部静脈は 1000ms を超える、穿通枝は 500ms 以上の逆流を有意逆流 とする。

• 血管径

大伏在静脈 3~7mm

小伏在静脈 2~4 mm

穿通枝 <3 mm

超音波による深部静脈血栓症・下肢静脈瘤の標準的評価法:24,26,31.

13.7 四肢動脈超音波検査

パルスドプラ法での血流速波形パターン: I型

収縮期最高血流速度(PSV) < 2.0m/s

収縮期加速時間(AcT) <100~120msec

PSVR:変化なし

超音波による大動脈・末梢動脈病変の標準的評価法:

Jpn J Med Ultrasonics Vol. 41 No. 3 405-414, 2014.

診断につながる血管検査の基本テクニック:Vascular Lab Vol. 8 増刊 70, 2011.

血管診療テキスト メディカ出版:173-175,2010.

血管超音波テキスト 医歯薬出版株式会社:76,2011.

13.8 腎動脈超音波検査

収縮期最高血流速度(PSV) ≦180cm/s

RAR ≤ 3.5

超音波による腎動脈病変の標準的評価法:Jpn J Med Ultrasonics Vol. 42 No. 2 185-200, 2015.

13.9 血圧脈波 (ABI · CAVI) 検査

[CAVI]

 CAVI <8.0</td>
 正常範囲

 8.0≦ CAVI <9.0</td>
 境界域

9.0≦ CAVI 動脈硬化の疑い

[ABI]

1.40 < ABI 足首の血圧が高め

		文書番号	版数
群馬大学附属病院検査部	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

0.91≦ ABI ≦1.40 正常範囲

ABI ≦0.90 末梢動脈疾患の疑い

[TBI]

TBI < 0.7 末梢動脈疾患の疑い

バセラ検査ガイド:24,27.

13.10 LP 心電図検査 (加算平均心電図検査)

陰性

心室遅延電位 (LP) の判定には、ベクトルマグニチュード波形より計測される以下の3つのパラメータのうち2つ以上が陽性の場合にLP陽性Positive (+) と判断

- (1)RMS40 < 20 μ V
- 2LAS40 > 38msec
- $\Im f$ -QRS dur>114msec

late potentialとQTdispersionの意義と臨床応用:106-110. 時空間心電情報の新しい視点 循環器病診断への応用:143-161.

13.11 尿素呼気試験

陰性

(ユービット錠 100mg 服用後 20 分の△¹³C: 2.5‰以上を H. pylori 陽性と判定する。)

ユービット錠 100mg 添付文書, 2013.

13.12 聴性脳幹反応 (ABR)

刺激強度:80 dBnHL

• peak latency

I: 1.6 ± 0.1

 $II: 2.8\pm 0.1$

 ${\rm I\hspace{-.1em}I\hspace{-.1em}I}: 3.8 \pm 0.1$

IV: 5.0 ± 0.2

 $V: 5.8\pm0.2$

• Inter Peak latency: IPL

 $I - III : 2.2 \pm 0.1$

 $III-V: 1.9\pm 0.1$

 $I - V : 4.1 \pm 0.2$

• 他覚的聴力検査

群馬大学附属病院検査部	17 to 10 do 11 Web 11 Web 11 TI	文書番号	版数
	臨床検査基準範囲	PM 共通 002	17

30 dBnHL以上の音圧でV波の消失が認められた場合は難聴が疑われる。

JAMT 技術教本シリーズ 神経生理検査技術教本:120-121, 2017.

13.13 聴性定常反応 (ASSR)

- ①500 Hz: 40 dB 以上の音圧で反応が得られない
- ②1000、2000、4000 Hz: 30 dB以上の音圧で反応が得られない
- *①、②の何れか、もしくは両方を満たした場合は難聴が疑われる。

群馬大学医学部附属病院耳鼻咽喉科との協議

14. 引用文献

- *1 産婦人科治療 ARCHITECT アナライザーi2000 を用いた血中 LH, FSH 及び PRL の全自動測定システムの臨床的検討 vol.87 No. 2 2003
- *2 アボットニュース 2005 年 8 月臨時号 アーキテクト LH 標準品変更にともなう基準値の見直しならびに新旧検査値の取り扱いについて
- *3 日本臨床 68巻 増刊号7:2010

以上