

醫學檢驗部公告 (2018年08月)

一、新增血清前蛋白(Prealbumin) 檢驗單之採檢備註

依據2018/07/10醫學檢驗部部務中心會議決議執行之。

依據血清前蛋白(Prealbumin)試劑說明書規範，只能採用 serum 檢體分析，為避免臨床單位誤用綠頭採檢管，即日起在採檢管及檢驗單上增加採檢備註”限用 SST 管”，自 2018/08/01 起施行。

	檢驗代碼	檢驗項目	容器	採檢注意事項
變更前	L1211001	Prealbumin	SST	-
變更後	L1211001	Prealbumin	SST	限用 SST 管

二、檢驗項目脆折症 Fragile-X 變更外送單位

依據2018/06/27部務會議決議執行之。

原外送奇美醫院項目脆折症 Fragile-X，因價格調整，自 2018.07.01 起轉送聯合檢驗所操作，參考值不變。

	檢驗代碼	檢驗項目	容器	採檢注意事項
變更前	LNT75151	脆折症 Fragile-X	紫頭管*2	需附 X 染色體脆折症同意書
變更後	LNT75151	脆折症 Fragile-X	紫頭管	需附 X 染色體脆折症同意書

三、新增 BK 病毒核酸定量檢測

依據2018/07/10醫學檢驗部部務中心會議決議公告之。

因應臨床醫師診斷需求，針對腎臟移植病人須定時監控 BK 病毒在體內之病毒量，故新增 BK 病毒 DNA 定量檢測以便臨床醫師給予患者適當之醫療處置，開單路徑如下說明，檢驗細項請詳閱醫學檢驗部網頁。



四、變更 HLA-B*27 報告結果及開單路徑

依據2018/07/10醫學檢驗部部務中心會議決議公告之。

為整合 HLA 相關基因檢測(HLA-B*27、HLA-B*1502、HLA-B*5801)報告結果及開單路徑之一致性，故進行 HLA-B*27 參考值及開單路徑變更。如下說明：

	報告結果	檢驗單別
變更前	Positive/Negative	血清(電泳,HLA 及其他)
變更後	Detected/Non-detected	分生檢驗(癌症及其他)

開單路徑：



五、變更 PML-RAR α bcr1/bcr3 fusion gene 定性開單路徑

依據2018/07/10醫學檢驗部部務中心會議決議公告之。

為整合癌症基因檢驗項目，便於臨床醫師開單，故進行開單路徑變更，如下說明：

	檢驗單別
變更前	血清(電泳,HLA 及其他)
變更後	分生檢驗(癌症及其他)

開單路徑：

