

※：本院では2015年10月01日から共用基準範囲（一部臨床判断値）を採用することになりました（基準値の背景が薄い項目）。

一般検査

検査項目名	検査方法	基準値
尿定性検査		
pH	試験紙法	4.5～7.5
比重		1.005～1.030
蛋白		(-)
糖		(-)
ケトン体		(-)
潜血反応		(-)
ウロビリノーゲン		(+ -)
ビリルビン		(-)
亜硝酸塩		(-)
白血球		(-)
尿中有形成分定量（尿沈渣定量）* 1		
赤血球数(RBC)	フローサイトメトリー法	男 13.6 個/μL以下 女 22.7 個/μL以下
白血球数(WBC)		男 13.2 個/μL以下 女 16.9 個/μL以下
上皮細胞(EC)		男 5.2 個/μL以下 女 39.6 個/μL以下
円柱(CAST)		男 0.40 個/μL以下 女 0.56 個/μL以下
細菌数(BACT)		男 26.4 個/μL以下 女 130.7 個/μL以下
赤血球沈降速度測定（血沈）	画像処理による自動化法（Westergren変法）	1時間 男 2-10 mm 女 3-15 mm
髄液細胞数	フローサイトメトリー法	5個/μL以下
髄液細胞分類	フローサイトメトリー法	単核球 97-100 % 多核球 0-3 %
I g G インデックス	IgGインデックス：計算* 2 血清IgG, リコールIgG, リコールアルブミン：初回以外	0.73以下

	リ- 血清アルブミン：BCP改良法	
糞便中ヘモグロビン	ラテックス凝集法	(-)
好中球ゼラチナーゼ結合性リポカ リン (NGAL)	CLIA	濃度値：30.5ng/mL以 下 クレアチン補正值： 21.7μg/gCr以下

* 1 : スクリーニングとしての異常値マークの判断値 (患者尿から算出した臨床参考範囲の上限値, シスメックス(株)資料)

* 2 : I g G インデックス = (リコール I g G ÷ リコールアルブミン) ÷ (血清 I g G ÷ 血清アルブミン)

※ : リコールアルブミン (mg/L) と血清アルブミン (g/dL) は、測定単位をmg/dLに変換して計算に用いた。

生化学検査

※ : 角括弧[]は臨床判断値を表し、コンピュータチェック (Low、High) に用います。

検査項目	検査方法	基準値	単位
N a	電極法	138~145	mmol/L
C l	電極法	101~108	mmol/L
K	電極法	3.6~4.8	mmol/L
C a	アルセナゾIII法	8.8~10.1	mg/dL
M g	酵素法	1.7~2.7	mg/dL
I P	酵素法	2.7~4.6	mg/dL
U N	ウレアーゼ・ GLDH法 (アンモ ニア消去)	8~20	mg/dL
U A	ウリカーゼ・POD 法	M 3.7~[7.0] 7.8 F 2.6~5.5 [7.0]	mg/dL
Creatinine	酵素比色法	M 0.65~1.07 F 0.46~0.79	mg/dL
e G F R (G F R推算式)	計算	60以上	mL/min/1.73m ²
T P	ビウレット法	6.6~8.1	g/dL
Albumin	BCP改良法	4.1~5.1	g/dL
A - G ratio	計算	1.32~2.23	
T-Bilirubin	BOD法	0.4~[1.2] 1.5	mg/dL
D-Bilirubin	BOD法	0~0.4	mg/dL
I-Bilirubin	計算	0~0.8	mg/dL

A S T	JSCC標準化対応法	13~30	U/L
A L T	JSCC標準化対応法	M 10~[30] 42 F 7~23 [30]	U/L
L D(IFCC) (2020.8名称変更)	IFCC法 (2020.8 方法変更)	124~222	U/L
C K	JSCC標準化対応法	M 59~248 F 41~153	U/L
C K-M B	免疫阻害法	0~6	U/L
A L P(IFCC) (2020.8名称変更)	I F C C法 (2020.8変更)	38~113	U/L
A L P(2020.8 JSCC法換算値)	計算 (IFCC値をJSCCに換算)	106~322	U/L
γ-G T	JSCC標準化対応法	M 13~64 F 9~32	U/L
L A P	GSCC準拠	30~70	U/L
C h E	JSCC標準化対応法	M 240~486 F 201~421	U/L
Amy l a s e	JSCC標準化対応法	44~132	U/L
P-Amy l a s e	免疫阻害法	15~50	U/L
T-C h o l	COD-POD法	142~[219] 248	mg/dL
F-C h o l	COD-POD法	33~63	mg/dL
Chol. ester ratio	計算	60~80	
H D L -Chol	酵素法 (直接法)	M 38 [40]~90 F [40] 48~ 103	mg/dL
L D L -Chol	酵素法 (直接法)	65~[139] 163	mg/dL
LDL/HDL	計算	3.0未満	
T G	GK-GPO法 (遊離グリセロール消去)	M 40~[149] 234 F 30~117 [149]	mg/dL
N E F A	ACS-ACOD法	0.14~0.85	mEq/L
Glucose screening	ヘキソキナーゼ法	73~109	mg/dL
G l u c o s e	GOD電極法	空腹時 73~109 食後 140未満	mg/dL
F e	Nitroso-PSAP法	40~188	μg/dL

Zn	比色法	80~130	μg/dL
Osmolality	氷点降下法	275~290	mOsm/Kg
ICG	血中停滞率	15分値 0~10	%
(1→3)-β-D-グルカン	比濁時間分析法	11.0以下	pg/mL
プロカルシトニン	CLIA	0.05以下	ng/mL
HbA1c (NGSP)	HPLC法	4.9~6.0	%
HbF	HPLC法	0~1.5	%
グリコアルブミン (GA)	酵素法	12.3~16.5	%
血液ガス分析		(動脈血)	
pH	電極法	7.35~7.45	
PCO ₂		M 35~48 F 32~45	mmHg
PO ₂		83~108	mmHg
HCO ₃ ⁻		21~28	mmol/L
BE (Base Excess)		-2~+3	mmol/L
O ₂ CT		M 18.8~22.2 F 15.9~19.9	mL/dL
O ₂ SAT		95~99	%
NH ₃	酵素法	9~47	μmol/L
髄液Cl	電極法	120~125	mEq/L
髄液TP	ピロガロールレッド法	10~40	mg/dL
髄液Glucose	ヘキソキナーゼ法	50~75	mg/dL

尿化学検査

検査項目	検査方法	基準値	報告単位	一日量正常参考値
Na	電極法		mmol/L	125~250 mmol/day
Cl	電極法		mmol/L	70~250 mmol/day
K	電極法		mmol/L	50~100 mmol/day
Ca	アルセナゾIII法		mg/dL	100~200 mg/day
IP	酵素法		mg/dL	0.4~0.8 g/day
UN	ウレアーゼ・GLDH法		mg/dL	14~28 g/day
UA	ウリカーゼ・POD法		mg/dL	0.4~0.8 g/day
Creatinine	酵素比色法		mg/dL	0.5~1.5 g/day
TP	ピロガロールレッド法		mg/dL	20~120 mg/day
Amylase	JSCC標準化対応法	50~500	U/L	

P-Amylase	免疫阻害法		U/L	
Osmolality	氷点降下法	50~1300	mOsm/ Kg・H ₂ O	
N A G	MPT-NAG基質法	<11.5	U/L	
マイクロアルブミン	ネフェロメトリー	<30.0	mg/g・Crea	
尿糖	ヘキソキナーゼ法		mg/dL	0.04~0.085 g/day
負荷尿糖	ヘキソキナーゼ法		mg/dL	

血液一般検査

検査項目	検査方法	基準値	単位
末梢血液一般検査			
白血球数	フローサイトメトリー法	3.3~8.6	×10 ³ /μL
赤血球数	シースフローDC検出法	M 4.35~5.55 F 3.86~ 4.92	×10 ⁶ /μL
血色素量	SLS-ヘモグロビン法	M 13.7~16.8 F 11.6~ 14.8	g/dL
ヘマトクリット値	計算	M 40.7~50.1 F 35.1~ 44.4	%
血小板数	シースフローDC検出法	158~348	×10 ³ /μL
M C V	ヒストグラムより算定	83.6~98.2	fL
M C H	計算	27.5~33.2	pg
M C H C	計算	31.7~35.3	g/dL
網赤血球	フローサイトメトリー法	0.5~2.5	%(単位変更 2021.4)
		0.05~0.10	×10 ⁶ /μL
末梢血液像			
(好中球)	フロー方式または目視法	(38.5~ 80.5)	%
桿状核球		0.5~6.5	%
分葉核球		38~74	%
好酸球		0~8.5	%
好塩基球		0~2.5	%
リンパ球		16.5~49.5	%
単球		2~10	%

プロトロンビン時間	Quick一段法（散乱光度法）	10.6~13.8	秒
活性値（PTカッセイ）		76.0~124.0	%
INR（PT-INR）		0.88~1.12	
活性化部分トロンボプラスチン時間	Langdell法（散乱光度法）	21~42	秒
フィブリノーゲン定量	トロンビン時間法（散乱光度法）による凝固終了点検出法	140~340	mg/dL
血中FDP	ラテックス近赤外比濁法	<5	μg/mL
アンチトロンビン III（活性値）	発色性合成基質法	80~130	%
Dダイマー	ラテックス近赤外比濁法	<1.0	μg/mL
トロンビン・アンチトロンビンIII複合体（TAT）	時間分解蛍光免疫測定法（TR-FIA）	≤2.8	ng/mL
プラスミン・α2プラスミンインヒビター複合体	ラテックス近赤外比濁法	≤0.8	μg/mL
可溶性フィブリンモノマー複合体（SF）	ラテックス凝集法	<5	μg/mL
MPO-ANCA	CLEIA	<3.5	U/mL
PR3-ANCA		<3.5	U/mL
血小板凝集能	比濁法		
ペルオキシダーゼ染色（末梢血液）	DAB法		
POD染色（骨髄）			
アルカリフォスファターゼ染色（末梢血液）	朝長法		
PAS染色（末梢血液）	Periodic acid Schiff 反応		
PAS染色（骨髄）			
鉄染色（末梢血液）	ベルリンブルー法		
Fe染色（骨髄）			
エステラーゼ染色（末梢血液）	α-ナフチルブチレート・ナフトールAS-Dクロロアセテートエステラーゼ二重染色		
エステラーゼ染色（骨髄）			
骨髄像染色	メイギムザ染色		

血清検査

検査項目	検査方法	基準値	単位
CRP	ラテックス凝集法	0~0.14	mg/dL
リウマチ因子（定量）	ネフェロメトリー	<15.0	IU/mL
ASO	ネフェロメトリー	<240	IU/mL
寒冷凝集反応	赤血球凝集反応	<64	倍
マイコプラズマ抗体	受身凝集反応（ゼラチン粒子）	(-) [<40 倍]	倍
IgG定量	ネフェロメトリー	861~1747	mg/dL
IgA定量	ネフェロメトリー	93~393	mg/dL
IgM定量	ネフェロメトリー	M 33~183 F 50~269	mg/dL
C3 定量	ネフェロメトリー	73~138	mg/dL
C4 定量	ネフェロメトリー	11~31	mg/dL
直接クームテスト	赤血球凝集反応	(-)	
間接クームテスト	赤血球凝集反応	(-)	
抗ds-DNA抗体	CLEIA	≤ 12.0	IU/mL
抗ss-DNA抗体	CLEIA	≤ 25.0	AU/mL
梅毒RPR定性	ラテックス凝集法	(-)	
梅毒TP抗体定性	CLIA	(-)	
梅毒RPR定量	ラテックス凝集法	<1.0	RU RU : RPR Units
梅毒TP抗体定量	CLIA	<1.00	S/CO S/CO : Sample/Cut Off
HBs抗原	CLIA	(-) [<0.05]	IU/mL
HBs抗体	CLIA	(-) [<10.0]	mIU/mL
HCV抗体	CLIA	(-) [S/CO < 1.0]	
HBe抗原	CLIA	(-) [S/CO < 1.0]	
HBe抗体	CLIA	(-) [抑制率 < 50%]	
HBc抗体	CLIA	(-) [S/CO < 1.0]	
IgM型HBc抗体	CLIA	(-) [S/CO < 1.0]	

		1.0]	
H A 抗体	CLIA	(-) [S/CO < 1.0]	
I g M 型 H A 抗体	CLIA	(-) [S/CO < 0.8]	
HBV 核酸定量 (HBV-DNA)	リアルタイムPCR法	検出せず	Log ₁₀ IU/mL (2016.10.03 国際単位併記)
H I V-抗原/抗体	CLIA	(-)	
H T L V-I 抗体	C L E I A	(-)	
K L-6	CLEIA	<500	U/mL
総 I g E	F E I A	≤170	IU/mL
特異的 I g E	F E I A	<0.35	UA/mL
インターロイキン2受容体	CLEIA	127~582	U/mL
ヒト脳性ナトリウム利尿ペプチド (BNP)	CLIA	≤18.4	pg/mL
T S H (甲状腺刺激ホルモン)	CLIA	0.35~4.94	μIU/mL
遊離 T 4 精密	CLIA	0.70~1.48	ng/dL
遊離 T 3 精密	CLIA	1.68~3.67	pg/mL
α-フェトプロテイン (AFP) 精密	CLIA	<13.4	ng/mL
α-フェトプロテインレクチン分画 (AFPレクチン分画)	LBA法	L3分画 10.0未満	%
癌胎児性抗原 (CEA) 精密	CLIA	≤5.0	ng/mL
C A 1 9 - 9 精密	CLIA	≤37.0	U/mL
C A 1 2 5 精密	CLIA	≤35.0	U/mL
扁平上皮癌関連抗原 (SCC抗原) 精密	CLIA	≤1.5	ng/mL
P A (PSA) 精密	CLIA	≤4.00	ng/mL
サイトケラチン19フラグメント精密 (シフラ21-1)	CLEIA	≤3.5	ng/mL
P I V K A-I I 定量	CLEIA	<40	mAU/mL
メトトレキサート	CLIA	48時間 <1 72時間 <0.1	μmol/L
心筋トロポニンI	CLIA	26.2以下	pg/mL
N T - p r o B N P	C L I A	125.0以下	pg/mL
尿中NGAL	CLIA	濃度値: 30.5以下 (クレアチン補正值: 21.7以下)	ng/mL (μg/gCr)
フェリチン	CLIA	M 21.8~274.7 F 4.6~204.0	ng/mL

外注検査

検査項目	検査方法	基準値	単位	委託先
ヒト絨毛性ゴナドトロピン (HCG)	FEIA	M : 1.0以下 非妊婦 1.0以下 妊婦 ~6週 4,700~87,200 7~10週 6,700~202,000 11~20週 13,800~68,300 21~40週 4,700~65,300	mIU/mL	LSIメディエンス
フェリチン	CLIA	M : 9.0~275 F : 4.0~87.0	ng/mL	LSIメディエンス