

JAMT QC入力項目

尿蛋白定性

回答入力	
尿蛋白定性 >>> マスター一覧	
検査結果測定日 2018/06/14	
【試料61】主結果	13:30mg/dL
【試料62】主結果	16:100mg/dL
測定装置	LAJ802:クリニテックアトラス, クリニテックアトラス XL
方法	77:機器判定
試薬製造販売元	241:シーメンスHCD
フリーコメント(任意)	
キャンセルして閉じる	

尿糖定性

回答入力	
尿糖定性 >>> マスター一覧	
検査結果測定日 2018/06/14	
【試料61】主結果	16:100mg/dL
【試料62】主結果	18:250mg/dL
測定装置	LAJ802:クリニテックアトラス, クリニテックアトラス XL
方法	77:機器判定
試薬製造販売元	241:シーメンスHCD
フリーコメント(任意)	
キャンセルして閉じる	

尿潜血定性

回答入力	
尿潜血定性 >>> マスター一覧	
検査結果測定日 2018/06/14	
【試料61】主結果	45:0.15mg/dL(約50個/μL)
【試料62】主結果	48:0.75mg/dL(約250個/μL)
測定装置	LAJ802:クリニテックアトラス, クリニテックアトラス XL
方法	77:機器判定
試薬製造販売元	241:シーメンスHCD
フリーコメント(任意)	
キャンセルして閉じる	

シーメンス社尿分析装置コード

- LAJ802 クリニテックアトラス、クリニテックアトラスXL
- LBJ801 クリニテック10, 50, 100
- LBJ803 クリニテック200、200+
- LBJ804 クリニテック500
- LBJ805 クリニテックステータス、クリニテックステータスプラス
- LBJ806 クリニテックアドバンタス
- LBJ807 クリニテックノーバス

【平成30年度日臨技精度管理調査メーカーサーベイ】

尿潜血定性

主結果

コード	名称	
01	－(陰性)	シーメンス試験紙定性値選択肢
42	0.03mg/dL(約 10個/μL)	± : 0.03 mg/dL
43	0.06mg/dL(約 20個/μL)	1+ : 0.06 mg/dL
45	0.15mg/dL(約 50個/μL)	2+ : 0.15 mg/dL
48	0.75mg/dL(約250個/μL)	3+ : 0.75 mg/dL

方法

コード	名称
23	目視判定(近似選択法)
24	目視判定(切り捨て法)
25	目視判定(切り上げ法)
77	機器判定
99	その他の方法

試薬製造販売元

コード	名称
031	栄研化学
063	アークレイファクトリー(旧:アークレイ)
095	合同酒精
104	東洋濾紙(版社:三和化学研究所)
117	シスメックス
184	テルモ
241	シーメンスHCD
266	東洋濾紙(版社:協和メデックス)
361	ロシュ・ダイアグノスティックス
371	富士フイルム和光純薬
401	バイエル薬品
999	その他

尿蛋白定性

主結果

コード	名称
01	－(陰性)
12	15mg/dL
13	30mg/dL
16	100mg/dL
19	300mg/dL
20	500mg/dL
21	1000mg/dL

尿糖定性

主結果

コード	名称
01	－(陰性)
14	50mg/dL
16	100mg/dL
18	250mg/dL
20	500mg/dL
21	1000mg/dL

注 1) シーメンス HCD の試験紙において尿潜血検査はヘモグロビン濃度を併記していません。従って、(±)は尿潜血定性コード 42:0.03mg/dL(約 10 個/μL)、(1+)は尿潜血定性コード 43:0.06mg/dL(約 20 個/μL)、(2+)は尿潜血定性コード 45:0.15mg/dL(約 50 個/μL)、(3+)は尿潜血定性コード 48:0.75mg/dL(約 250 個/μL)を選択してください。

注 3) 尿定性試薬メーカーコード 401:バイエル薬品は商品名「ケトダイアスティックス」、「ダイアスティックス」をお使いの施設のみ選択してください。それ以外の旧バイエル・メディカル(現シーメンス HCD)製品をお使いの施設は、尿定性試薬メーカーコード 241:シーメンス HCD を選択してください。

HbA1c (DCA2000+, DCAバンテージ)

回答入力

ヘモグロビンA1c(NGSP値) (4) >>> マスター一覧

検査結果測定日 2018/06/14 H30/06/14 ▼ 選択 今日

【試料17】主結果 5.7% (桁数: 99.9)

【試料18】主結果 6.9% (桁数: 99.9)

測定装置 GBJ801 : DCA2000, DCA2000+, DCAバンテージ ▼ 選択

測定原理(任意) 2 : 免疫学的方法 ▼ 選択

不安定分画の処理(任意) 1 : 不安定分画除去 ▼ 選択

試薬 321002 : DCA2000 HbA1cカートリッジ ▼ 選択

方法 02 : 免疫比濁法 ▼ 選択

方法小分類(任意) ▼ 選択

検量 98 : バーコード・磁気カード等 ▼ 選択

試薬製造販売元 321 : シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社 ▼ 選択

標準液 ▼ 選択

標準液基材 ▼ 選択

標準液上位標準 ▼ 選択

標準液表示値設定企業 ▼ 選択

標準液販売企業 ▼ 選択

トレーサビリティ 0 : 実施せず ▼ 選択

基準範囲(共通) 4.6% (桁数: 99.9) ~ 6.2% (桁数: 99.9)

基準範囲(男性) % (桁数: 99.9) ~ % (桁数: 99.9)

基準範囲(女性) % (桁数: 99.9) ~ % (桁数: 99.9)

フリーコメント(任意)

◆フリーコメント欄に(血糖成分を含む試料が望ましい / 血糖成分を含まない試料が望ましい)選択記入して下さい◆

保存して開じる キャンセルして開じる

<< 保存して前の項目へ >> 保存して次の項目へ

方法小分類、標準液、標準液基材、標準液上位標準、標準液表示値設定企業、標準液販売企業は入力しない。

ステータスは「回答中」のままになるが、実施側でデータピックアップが出来ることを確認済みです。