

大安聯合醫事檢驗所公告

公告編碼：405

日期：112年07月28日

- 公告事項：
1. 修正公告編碼404，Folate 檢體採集
 2. 檢驗項目SARS-CoV-2 IgG Screen (BIORAD)新型冠狀病毒抗體檢測停止服務
 3. 檢驗項目CMV PCR (定量) 儀器升級變更報告格式

1. 修正公告編碼404，檢驗項目Folate，Folic Acid葉酸免疫檢體採集。

檢驗項目：Folate，Folic Acid

健保編號：09130C 葉酸免疫分析

健保點數：180

自費收費：600

檢體採集：血清0.5mL(或全血1.0mL)，採檢前須空腹，檢體於2-8°C可存放7天或-20°C保存一個月。葉酸對光敏感，建議避光儲存。

檢體退件：溶血 $\geq 3+$ ；錯誤的檢體類別；檢體不足

報告時效：每天

分析方法：Chemiluminescence，Atellica IM，SIEMENS

參考區間：Normal：5.39-20.57 ng/mL

Indeterminate：3.38-5.38 ng/mL

Deficient： ≤ 3.37 ，ng/mL

(原公告404)

2. 自112年08月01日起，檢驗項目SARS-CoV-2 IgG Screen (BIORAD)新型冠狀病毒抗體檢測停止服務。因應COVID-19緊急使用授權(EUA)於2023.06.30止及試劑效期至2023.07.31止，該檢驗項目將於2023.08.01起停止服務，待廠商申請衛福部許可證後再行研議恢復服務。

3. 自112年08月04日起，檢驗項目CMV PCR (定量)變更儀器設備及報告格式，相關內容如下：

檢驗項目：Cytomegalovirus PCR，CMV PCR，CMV Viral Load Quantitative

健保編號：12184C 去氧核糖核酸類定量擴增試驗(巨大細胞病毒病毒量檢測)

健保點數：2000 (本項目不適用健保點數收費)

自費收費：3000

檢體採集：血漿(EDTA plasma)至少1.5mL。建議抽取2支小紫頭管或是1支大紫頭管，採檢後將紫頭採血管以至少3000rpm離心5分鐘，分離血漿至康試管。室溫(15-30°C)僅能保存1天，冷藏(2-8°C)可以保存5天，冷凍(-10°C以下)可以保存30天。

檢體退件：溶血4+；脂血4+；檢體並非以EDTA(紫頭)採血管採檢；血漿體積低於1.5mL。

報告時效：隔天操作，完成後發報告。

分析方法：Real-Time PCR，Alinity m，Abbott

參考區間： Not Detected

報告格式： Not Detected、< 30、病毒量數值、> 100,000,000，四種型式

報告單位： IU/mL

報告備註：

1. Target Region： UL34 and UL80.5 genes
2. 可偵測的基因型： gB1, gB2, gB3, gB4
3. 可檢驗的分析範圍(AMR)： 30 - 100,000,000 IU/mL
4. 報告解釋：
Not Detected： 表示未偵測到CMV DNA
< 30 IU/mL： 表示CMV病毒量低於定量極限之下限
> 100,000,000 IU/mL： 表示CMV病毒量高於定量極限之上限
5. 儀器/方法： Abbott Alinity m CMV assay / Real-Time Quantitative PCR
6. 臨床意義： 輔助診斷CMV的感染，並用於監控血漿中CMV病毒量的變化，協助評估抗病毒治療的成效；此檢驗不可用於篩檢血液、血液製品、組織或器官捐贈者的CMV。

(原2022年版檢驗目錄 p.153-154)(原分析方法： Real Time PCR， m2000rt， ABBOTT)

謹此敬告週知修正，通知事項同步公告於本所網頁



陳明輝

大安聯合醫事檢驗所
負責人 陳明輝 敬上