

公告序號：2024-035

公告編碼：20240713-05

受文者：貴單位主管鈞鑒

日期：2024 年 07 月 13 日

公告事項：檢驗項目 Anti-ENA Ab 定性異動健保代碼、新增檢驗項目 Mixed connective tissue disease (MCTD) 可抽出的核抗體檢查

說明：

- 一、依據年度採檢手冊審查與立人醫事檢驗所(高雄)公告編碼 113070501 辦理。
- 二、Anti-ENA test (qualitative)[可抽出的核抗體檢查(定性)]，健保代碼：12063B，於 2024 年 07 月 14 日起停用，異動為：
Anti-ENA Ab (screen)[ENA 抗體篩檢]，健保代碼：30018B
 1. 相關之 7 種自體抗體：Sm、U1-snRNP(70 kD A and C)、SS-A(Ro)、SS-B(La)、Scl-70、CENP、Jo-1 共混和 7 項自體抗原。
 2. 檢驗試劑、儀器、參考值未異動。
- 三、新增檢驗項目 Mixed connective tissue disease (MCTD)。

英文名稱	Mixed connective tissue disease (MCTD)
中文名稱	可抽出的核抗體檢查(14 項定性)
健保編號	12063B
健保點數	300
院內碼	CTDA
檢體採集	1. 冷藏 (<15°C)送驗。 2. 離心後血清放置於室溫下不可超過 8 小時，2-8°C 可保存兩個星期，若需長期保存應冷凍儲存於-20°C。 3. 避免使用溶血、脂血、微生物污染、反覆冷凍和解凍的檢體。
檢體種類	血清 Serum 1.0 mL
臨床意義	相關之 14 種自體抗體：dsDNA、Sm、Rib-P、PCNA、U1-snRNP(70 kD A and C)、SS-A(Ro)、SS-B(La)、Scl-70、CENP、Fibrillarin、RNA Polymerase III、Jo-1、Mi-2、PM-Scl 混和 14 項自體抗原。 Anti-CTD Ab Screen 是檢測抗核 IgG 抗體，進而協助臨床診斷紅斑性狼瘡(SLE)、混合結締性組織疾病(MCTD)、Sjögren 症候群，硬皮症，以及多發性肌炎/皮膚炎。
分析方法	FEIA (螢光酵素免疫法)
報告說明	<0.7(-)；0.7 - 1.0：Equivocal；>1.0(+)
報告時效	3 天
檢驗單位	立人醫事檢驗所(高雄)
注意事項	不可僅憑任一個單一檢測方法之結果做為臨床診斷的依據。 可能因抗體對鏈霉親和素(Streptavidin)產生反應而干擾結果。

備註：QP-1802 採檢手冊 2021 年_第 65 頁 (查詢：<http://www.lez.com.tw/>)

特此告知 造成不便 敬請見諒！

立人醫事檢驗所
JY01010089

承辦人員：	資訊副組長	溫子杰	分機	1502
	技 術 長	徐仁杰	分機	1401
	品質主管	余佩玲	分機	1402
	技術主管	賴孟君	分機	1404

立人醫事檢驗所 敬上

立人醫事檢驗所
JY01010089