

公告序號：2025-040

公告編碼：20250729-01

受文者：貴單位主管鈞鑒

日期：2025年07月29日

公告事項：檢驗項目 Anti-Ribosomal P Ab 變更檢驗單位

說明：

一、自2025年7月29日起，檢驗項目 Anti-Ribosomal P Ab 變更檢驗單位。變更後詳細資訊如下：

	原方法	新方法
英文名稱	Anti-Ribosomal P Ab	Ribosomal-P Ab
中文名稱	抗核糖體 P 抗體	核醣體 P 蛋白抗體
健保碼	12156B	
原理	ELFIA 酵素螢光免疫法	螢光免疫分析法
檢體需求	血清	
檢體需求量	2mL	1 mL
檢體保存	<15	檢體應避免溶血或乳糜。 2-8℃保存 14 日 -20℃可長期保存，避免反覆冷凍及解凍。 可用 heparin、citrate、EDTA(K2-, K3-)當抗凝劑。
參考區間	N：<7; Equivocal：7-10; P：>10 U/mL	
發報告日	8 天	
檢驗單位	立人醫事檢驗所	台北病理中心
臨床意義	NA	核醣體-P 抗體(Anti-Rib P)與位於核醣體的 S60 亞單元的酸性磷酸化核醣體蛋白 P0，P1 及 P2(分子量分別為 38，19 及 17kDa)反應。 約 15-20%的 SLE 病患可被檢測出 Anti-Rib P。這表示此抗體對 SLE 有很高的特異性；特別是神經的、腎臟的及肝臟方面的影響有關連性。
備註	NA	

二、受影響之報告與檢體：自 2025 年 7 月 28 日起操作之檢體。

特此告知 造成不便 敬請見諒！

承辦人員：生化組長 蔡承晏 分機 1472
技術主管 張婉亘 分機 1102
品質主管 余佩玲 分機 1402

立人醫事檢驗所
JY01010089

立人醫事檢驗所 敬上