

문서번호: 34-26
 발행: 2019.5.9
 수신: 병(의)원장
 참조: 진단검사의학과, 원무관련부서, 외부수탁담당자
 제목: **일부 검사항목의 검사정보 변경 안내**

- 귀 원의 무궁한 발전을 기원하며 아울러 저희 삼광의료재단을 이용해 주셔서 깊이 감사 드립니다.
 - 아래와 같이 검사정보가 변경되어 알려드리오니 병원업무 및 환자진료에 참고하시기 바랍니다.
- Fat 정성검사 참고치 변경 안내
 - FISH_FGFR1 Gene 검사 포함 총 7 항목 검사명 변경 안내

검사정보 변경

검사명	검사정보		비고
	변경 전	변경 후	
Fat 정성 (SML code: 12940)	<u>참고치:</u> (단위: /HDF) Fatty acid Normal: < 60 Increased: ≥ 60 Neutral fat Normal: < 100 Increased: ≥ 100	<u>참고치:</u> (단위: /HDF) Fatty acid Normal: < 100 Increased: ≥ 100 Neutral fat Normal: < 60 Increased: ≥ 60	◦참고치 변경 ◦적용일자: 2019년5월13일 접수분부터
FISH_FGFR1 Gene (SML code: 28125)	<u>검사명:</u> FGFR1 gene translocation	<u>검사명:</u> FISH_FGFR1 Gene	◦검사명 변경 ◦적용일자: 즉시
MFN2 gene mutation (CMT2A) (SML code: 26825)	<u>검사명:</u> CMT2A MFN2 mutation	<u>검사명:</u> MFN2 gene mutation (CMT2A)	

검사정보 변경

검사명	검사정보		비고
	변경 전	변경 후	
MTHFR gene, C677T genotype (SML code: 27060)	검사명: MTHFR(C677T) genotyping	검사명: MTHFR gene, C677T genotype	
Neutrophil Respiratory Burst test, DHR (SML code: 29562)	검사명: DHR	검사명: Neutrophil Respiratory Burst test, DHR	
PMP22 gene, duplication (CMT1A) (SML code: 26810)	검사명: CMT1A, PMP22 duplication	검사명: PMP22 gene, duplication (CMT1A)	◦검사명 변경 ◦적용일자: 즉시
SMN1/SMN2 gene deletion (spinal muscular atrophy) (SML code: 51987)	검사명: SMA (SMN1&SMN2)	검사명: SMN1/SMN2 gene deletion (spinal muscular atrophy)	
Spinocerebellar ataxia, Profile (SCA 1,2,3,6,7,8,17) (SML code: 27000)	검사명: SCA profile (1,2,3,6,7,8,17)	검사명: Spinocerebellar ataxia, Profile (SCA1,2,3,6,7,8,17)	