

血液検査

血液検査	略称	基準値	原理	出典先
白血球数	WBC	3.30-8.60 ×10 ³ /μL	フローサイトメトリー法	JCCLS共用基準範囲
赤血球数	RBC	男 4.35-5.55 ×10 ⁶ /μL 女 3.86-4.92 ×10 ⁶ /μL	シーセルフローDC検出法	JCCLS共用基準範囲
血色素量	Hb	男 13.7-16.8 g/dL 女 11.6-14.8 g/dL	SLSヘモグロビン法	JCCLS共用基準範囲
ヘマトクリット	Ht	男 40.7-50.1 % 女 35.1-44.4 %	赤血球パルス波高値検出法	JCCLS共用基準範囲
平均赤血球容積	MCV	83.6-98.2 fL	演算	JCCLS共用基準範囲
平均赤血球血色素量	MCH	27.5-33.2 pg	演算	JCCLS共用基準範囲
平均赤血球血色素濃度	MCHC	31.7-35.3 g/dL	演算	JCCLS共用基準範囲
血小板数	PLT	15.8-34.8 ×10 ⁴ /μL	シーセルフローDC検出法 フローサイトメトリー法	JCCLS共用基準範囲
好中球	Neutro	男 39.6-67.0 % 女 39.7-71.2 %	フローサイトメトリー法	Clinical Reference Range (Sysmex)
リンパ球	Lymph	男 24.0-48.4 % 女 21.9-50.3 %	フローサイトメトリー法	Clinical Reference Range (Sysmex)
単球	Mono	男 4.8-10.1 % 女 4.2-9.6 %	フローサイトメトリー法	Clinical Reference Range (Sysmex)
好酸球	Eosino	男 0.8-5.8 % 女 0.6-4.9 %	フローサイトメトリー法	Clinical Reference Range (Sysmex)
好塩基球	Baso	男 0.4-1.4 % 女 0.2-1.4 %	フローサイトメトリー法	Clinical Reference Range (Sysmex)
網赤血球	Reti	0.82-2.25 %	フローサイトメトリー法	Clinical Reference Range (Sysmex)
血液検査・その他	略称	基準値	原理	出典先
出血時間	BT	≦5.0 min	Duke法	臨床検査法提要第32版
赤血球沈降速度-1時間値	ESR-1h	男 2-10 mm 女 3-15 mm	キャピラリーフォトメトリー法	臨床検査法提要第33版
Tリンパ球サブセットCD4	CD4	30.5-53.7 %	フローサイトメトリー法	
Tリンパ球サブセットCD8	CD8	17.4-43.0 %	フローサイトメトリー法	
CD4/CD8比	CD4/CD8	0.5-2.3	フローサイトメトリー法	
凝固検査	略称	基準値	原理	出典先
プロトロンビン時間	PT		凝固時間法	
	PT-A	80-100 %	演算	臨床検査法提要第33版
	PT-R	0.90-1.10	演算	
	INR	0.90-1.10	演算	
活性化部分トロンボプラスチン時間	APTT	25-35 秒	凝固時間法	臨床検査法提要第33版
フィブリノーゲン	Fib	200-400 mg/dL	凝固時間法	臨床検査法提要第33版
アンチトロンビンⅢ	AT-Ⅲ	80-130 %	合成基質法	臨床検査法提要第33版
フィブリン・フィブリノゲン分解産物	FDP	0.0-4.9 μg/mL	ラテックス凝集免疫比濁法	臨床検査法提要第33版
フィブリン分解産物Dダイマー	D-D	0.0-1.0 μg/mL	ラテックス凝集免疫比濁法	リアスオートDダイマーネオ試薬添付文書
凝固第Ⅷ因子	F8	70-150 %	凝固一段法	第Ⅷ因子欠乏血漿試薬添付文書
凝固第Ⅸ因子	F9	70-120 %	凝固一段法	第Ⅸ因子欠乏血漿試薬添付文書

臨床検査基準範囲一覽

2/7

2023/12/28改定

生化学検査

生化学検査	略称	基準値	原理	出典先
アンモニア	NH3	12-66 μ g/dL	酵素法	臨床検査法提要第33版
総タンパク	TP	6.6-8.1 g/dL	Biuret法	JCCLS共用基準範囲
アルブミン	ALB	4.1-5.1 g/dL	BCP 改良法	JCCLS共用基準範囲
総ビリルビン	T-Bil	0.4-1.5 mg/dL	バナジン酸酸化法	JCCLS共用基準範囲
直接ビリルビン	D-Bil	0.0-0.4 mg/dL	バナジン酸酸化法	臨床検査ガイド2015-2016
アスパラギン酸トランフェラーゼ	AST	13-30 U/L	JSCC標準化対応法	JCCLS共用基準範囲
アラニンアミノトランスフェラーゼ	ALT	男 10-42 U/L 女 7-23 U/L	JSCC標準化対応法	JCCLS共用基準範囲
乳酸デヒドロゲナーゼ	LD_IFCC	124-222 U/L	IFCC標準化対応法	JCCLS共用基準範囲
アルカリホスファターゼ	ALP_IFCC	38-113 U/L	IFCC標準化対応法	JCCLS共用基準範囲
コリンエステラーゼ	ChE	男 240-486 U/L 女 201-421 U/L	JSCC標準化対応法	JCCLS共用基準範囲
ロイシンアミノペプチダーゼ	LAP	30-70 U/L	L-ロイシン- α -ナフト基質法	臨床検査法提要第33版
γ グルタミルトランスペプチダーゼ	γ -GTP	男 13-64 U/L 女 9-32 U/L	JSCC標準化対応法	JCCLS共用基準範囲
クレアチンキナーゼ	CK	男 59-248 U/L 女 41-153 U/L	JSCC標準化対応法	JCCLS共用基準範囲
クレアチンキナーゼアイソザイム	CK-MBmass	0-5 ng/mL	ラテックス比濁法	LタイプワークーCK-MBmass試薬添付文書
アミラーゼ	AMY	44-132 U/L	JSCC標準化対応法(基質: Et-pNP-G7)	JCCLS共用基準範囲
膵型アミラーゼ	P-AMY	20-65 U/L	免疫阻害法(基質: Et-pNP-G7)	臨床検査法提要第33版
中性脂肪	TG	男 40-149 mg/dL 女 30-149 mg/dL	グリセリン消去法	動脈硬化性疾患診療ガイドライン2012年度版
総コレステロール	T-CHO	142-219 mg/dL	コレステロール酸化法	動脈硬化性疾患診療ガイドライン2007年度版
HDL-コレステロール	HDL-C	男 39-90 mg/dL 女 39-103 mg/dL	選択的消去法	動脈硬化性疾患診療ガイドライン2012年度版
LDL-コレステロール	LDL-C	65-139 mg/dL	選択的消去法	動脈硬化性疾患診療ガイドライン2012年度版
尿素窒素	UN	8.0-20.0 mg/dL	UV 法(クレアゼ-GLDH 法)	JCCLS共用基準範囲
クレアチニン	CRE	男 0.65-1.07 mg/dL 女 0.46-0.79 mg/dL	酵素法	JCCLS共用基準範囲
尿酸	UA	男 3.7-7.0 mg/dL 女 2.6-7.0 mg/dL	酵素法	日本プリン・プリミジン代謝学会コンセンサスカンファレンス
クロール	Cl	101-108 mmol/L	イオン選択式電極方式	JCCLS共用基準範囲
ナトリウム	Na	138-145 mmol/L	イオン選択式電極方式	JCCLS共用基準範囲
カリウム	K	3.6-4.8 mmol/L	イオン選択式電極方式	JCCLS共用基準範囲
カルシウム	Ca	8.8-10.1 mg/dL	酵素法(PLD 法)	JCCLS共用基準範囲
無機リン	IP	2.7-4.6 mg/dL	酵素法(PNP 法)	JCCLS共用基準範囲
マグネシウム	Mg	1.8-2.3 mg/dL	酵素法	臨床検査法提要第33版
血糖 (血清)	GLU	73-109 mg/dL	HK-G-6-PDH法	JCCLS共用基準範囲
血糖 (全血)	BS	80-110 mg/dL	電極法	日本糖尿病医学会空腹時血糖
ヘモグロビンA1c	HbA1c	4.9-6.0 %	HPLC法	JCCLS共用基準範囲
ハプトグロビン	HPT	19.0-170.0 mg/dL	免疫比濁法	臨床検査法提要第33版
鉄	Fe	40-188 μ g/dL	直接法(Nitroso-PSAP 法)	JCCLS共用基準範囲
総鉄結合能	TIBC	男 253-365 μ g/dL 女 246-410 μ g/dL	FE + UIBC	臨床検査法提要第33版

臨床検査基準範囲一覧

不飽和鉄結合能	UIBC	男 170-250 $\mu\text{g/dL}$ 女 180-270 $\mu\text{g/dL}$	Nitroso-PSAP法	臨床検査法提要第33版
フェリチン	FER	男 21.0-282.0 ng/mL 女 5.0-157.0 ng/mL	ラテックス免疫比濁法	臨床検査データブック2015-2016
血清浸透圧	S-Osm	275-290 mOsm/kgH ₂ O	氷点降下法	臨床検査法提要第33版
C反応性蛋白	CRP	0.00-0.14 mg/dL	ラテックス比濁法	JCCLS共用基準範囲
高感度C反応性蛋白	hsCRP	0.006-0.145 mg/dL	ラテックス比濁法	
グリコアルブミン	GA	11.0-16.0 %	GAEnzymatic/GALB BCP	日本糖尿病学会2002
β 2-マイクログロブリン	β 2-MG	0.0-2.0 mg/L	ラテックス免疫比濁法	日本臨床 伊藤喜久 1991 (試薬添付文書)
亜鉛	Zn	80.0-130.0 $\mu\text{g/dL}$	比色法	栄養ならびに毒性評価委員会・栄養評価部会 2010(試薬添付文書)
エタノール	ETOH	0.0-10.0 mg/dL	比色法	臨床検査法提要第33版

免疫血清検査

免疫検査	略称	基準値	原理	出典先
免疫グロブリンG	IgG	86.10-1747.0 mg/dL	免疫比濁法	JCCLS共用基準範囲
免疫グロブリンA	IgA	93.0-393.0 mg/dL	免疫比濁法	JCCLS共用基準範囲
免疫グロブリンM	IgM	男 33.0-183.0 mg/dL 女 50.0-269.0 mg/dL	免疫比濁法	JCCLS共用基準範囲
非特異的免疫グロブリンE	T-IgE	≤ 361 IU/mL	免疫比濁法	N・アッセイ LA IgE・S ニットーポー 試薬添付文書
補体第3成分	C3	73.0-138.0 mg/dL	免疫比濁法	JCCLS共用基準範囲
補体第4成分	C4	11.0-31.0 mg/dL	免疫比濁法	JCCLS共用基準範囲
リウマトイド因子	RF	0.0-15.0 IU/mL	ラテックス免疫比濁法	JCCLS共用基準範囲
レチノール結合蛋白	RBP	男 2.7-6.0 mg/dL 女 1.9-4.6 mg/dL	ラテックス免疫比濁法	臨床病理 ラテックス比濁法によるRBPの基準範囲の設定 2009 (試薬添付文書)
プレアルブミン	PreALB	男 23.0-42.0 mg/dL 女 22.0-34.0 mg/dL	免疫比濁法	臨床病理 血清蛋白基準範囲設定プロジェクトチーム (試薬添付文書)
癌胎児性抗原	CEA	0.0-4.9ng/mL	CLIA法	臨床検査法提要第33版
α -フェトプロテイン	AFP	0-9 ng/mL	CLIA法	臨床検査法提要第33版
糖鎖抗原19-9	CA19-9	0.0-36.9 U/mL	CLIA法	臨床検査法提要第33版
糖鎖抗原125	CA125	0.0-34.9 U/mL	CLIA法	臨床検査法提要第33版
糖鎖抗原15-3	CA15-3	0.0-24.9 U/mL	CLIA法	日本乳癌学会
ビタミンK欠乏性蛋白-II	PIVKA-II	0-39 mAU/mL	CLIA法	Alinity PIVKA II・アポット 試薬添付文書
扁平上皮癌関連抗原	SCC	0.0-1.4 ng/mL	CLIA法	Alinity SCC・アポット 試薬添付文書
前立腺特異抗原	PSA	0.00-3.99 ng/mL	CLEIA法	臨床検査法提要第33版
シアル化糖鎖抗原KL-6	KL-6	105-401 U/mL	ラテックス免疫比濁法	ナノピアKL-6試薬添付文書
梅毒脂質抗体	RPR	<1 R.U.	ラテックス比濁法	メディエースRPR試薬添付文書
梅毒トレポネーマ抗体	TP抗体	<10 T.U.	ラテックス比濁法	メディエース [®] TPLA [®] 試薬添付文書
IgG型A型肝炎ウイルス抗体	HAAbgG	0.0-0.9 S/CO	CLIA法	Alinity HAVAB-G試薬添付文書
IgM型A型肝炎ウイルス抗体	HAAbgM	0.0-0.9 S/CO	CLIA法	Alinity HAVAB-M試薬添付文書
C型肝炎ウイルス抗体	HCV	0.0-0.9 C.O.I	CLEIA法	HISCL HCVAb試薬添付文書
B型肝炎ウイルス s抗原	HBsAg	0.00-0.02 IU/mL	CLEIA法	HISCL HBsAg試薬添付文書
B型肝炎ウイルス s抗体	HBsAb	0.0-4.9 mIU/mL	CLEIA法	HISCL HBsAb試薬添付文書

臨床検査基準範囲一覧

B型肝炎ウイルス e抗原	HBeAg	0.0-0.9 C.O.I	CLEIA法	HISCL HBeAg試薬試薬添付文書
B型肝炎ウイルス e抗体	HBeAb	0.0-49.9 INH%	CLEIA法	HISCL HBeAb試薬試薬添付文書
IgM型B型肝炎ウイルス c抗体	HBeIgM	0.0-0.9 S/CO	CLIA法	Alinity HBe-c試薬添付文書
B型肝炎ウイルス c抗体	HBeAb	0.0-0.9 C.O.I	CLEIA法	HISCL HBeAb試薬試薬添付文書
ヒト免疫不全ウイルス抗原・抗体	HIVAg/Ab	0.0-0.9 C.O.I	CLEIA法	試薬添付文書HISCL HIVAg+Ab試薬
ヒトT細胞白血病ウイルス抗体1/2	HTLV1/2	0.0-0.9 C.O.I	CLEIA法	HISCL HTLV-1Ab試薬試薬添付文書
プロカルシトニン	PCT	<0.070 ng/mL	CLIA法	Alinity BRAHMS PCT・アボット試薬添付文書
結核菌特異蛋白刺激性遊離インターフェロニンγ	QFT	陰性	ELISA法	クオンティフェロンTBゴールド添付文書 結果の解釈より判定
可溶性インターロイキン2受容体	sIL-2R	204-587 U/mL	ラテックス免疫比濁法	ナノピアIL-2R添付文書
ヒト脳性ナトリウム利尿ペプチド	BNP	0.0-18.4 pg/mL	CLIA法	Alinity BNP-JP・アボット試薬添付文書
心筋トロポニンI	TnI	0.000-0.026 ng/mL	CLIA法	Alinity High sensitiveトロポニンI・アボット試薬添付文書
Mac-2結合蛋白糖鎖修飾異性体	M2BPGi	0.00-0.99 C.O.I	CLEIA法	HISCL M2BPGi試薬試薬添付文書
インターフェロン-λ3	IFN-λ3	0.0-13.5 pg/mL	CLEIA法	HISCL IFN-λ3試薬試薬添付文書
甲状腺刺激ホルモン	TSH_IFCC	0.38-5.38 μIU/mL	CLIA法	Alinity TSH・アボット試薬添付文書
遊離トリヨードサイロニン	FT3	1.68-3.67 pg/mL	CLIA法	Alinity フリーT3・アボット試薬添付文書
遊離サイロキシン	FT4	0.70-1.48 ng/dL	CLIA法	Alinity フリーT4・アボット試薬添付文書
TSHレセプター抗体	TRAb	≦2.58 IU/L	CLIA法	Alinity TRAb・アボット試薬添付文書
インスリン	IRI	空腹時 5-10 μU/mL	CLIA法	Alinity インスリン・アボット試薬添付文書
Cペプチド	CPR	0.78-5.19 ng/mL	CLIA法	Alinity C-ペプチド・アボット試薬添付文書
尿中Cペプチド	尿CPR	8.2-116.28 ng/mL	CLIA法	Alinity C-ペプチド・アボット試薬添付文書
ヒト絨毛性ゴナドトロピン	HCG	<5.0 mIU/mL	CLIA法	Alinity β HCG・アボット試薬添付文書
卵胞刺激ホルモン	FSH	男 0.95-11.95 mIU/mL	CLIA法	Alinity FSH・アボット試薬添付文書
		卵胞期：3.03-8.08 mIU/mL		
		中間期：2.55-16.69 mIU/mL		
		黄体期：1.38-5.47 mIU/mL		
		閉経後：26.72-133.41 mIU/mL		
黄体形成ホルモン	LH	男 0.57-12.07 mIU/mL	CLIA法	Alinity LH・アボット試薬添付文書
		卵胞期：1.80-11.78 mIU/mL		
		中間期：7.59-89.08 mIU/mL		
		黄体期：0.56-14.00 mIU/mL		
		閉経後：5.16-51.99 mIU/mL		
エストラジオール	E2-N	男 11.0-44.0 pg/mL	CLIA法	Alinity エストラジオール・アボット試薬添付文書
		卵胞期：21.0-251.0 pg/mL		
		中間期：38.0-649.0 pg/mL		
		黄体期：21.0-312.0 pg/mL		
		閉経後：<10.0-28.0 pg/mL		

プロゲステロン	プロゲステロン	男 <0.1-0.2 ng/mL	CLIA法	Alinity プロゲステロン・アボット 試薬添付文書
		卵胞期：<0.1-0.3 ng/mL		
		黄体期：1.2-15.9 ng/mL		
		閉経後：<0.1-0.2 ng/mL		
		妊娠初期：2.8-147.3 ng/mL		
		妊娠中期：22.5-95.3 ng/mL		
		妊娠後期：27.9-242.5 ng/mL		
寒冷凝集反応	寒冷凝集反応	<64倍	赤血球凝集反応	臨床検査法提要第33版

血液ガス検査

動脈血液ガス検査	略称	基準値	原理	出典先
	pH	7.350-7.450	電極法	臨床検査提要 34版
二酸化炭素分圧	PCO ₂	35.0-45.0 mmHg	電極法	臨床検査提要 34版
酸素分圧	PO ₂	80.0-100.0 mmHg	電極法	臨床検査提要 34版
ベースエクセス	Base(B)	- 2.0 - 2.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
重炭酸イオン濃度	HCO ₃ ⁻ (P)	男 22.5-26.9 mmol/L 女 21.8-26.2 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
標準化ベースエクセス	Base(Ecf)	- 2.0 - 2.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
標準化重炭酸イオン濃度	HCO ₃ ⁻ (P,st)	22.0-26.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
酸素飽和度	SO ₂	94.0-99.0 %	演算	臨床検査提要 34版
血色素量	tHb	男 13.7-16.8 g/dL 女 11.6-14.8 g/dL	可視吸光分光法	JCCLS共用基準範囲
ヘマトクリット	Hct	男 40.7-50.1 % 女 35.1-44.4 %	電極法	JCCLS共用基準範囲
酸化ヘモグロビン	FO ₂ Hb	90.0-95.0 %	可視吸光分光法	ラジオメーターAcute care testing Handbook 基準範囲
メトヘモグロビン	FMetHb	0.0-1.5 %	可視吸光分光法	ラジオメーターAcute care testing Handbook 基準範囲
ナトリウムイオン	Na ⁺	138-145 mmol/L	電極法	JCCLS共用基準範囲
カリウムイオン	K ⁺	3.6-4.8 mmol/L	電極法	JCCLS共用基準範囲
クロールイオン	Cl ⁻	101-108 mmol/L	電極法	JCCLS共用基準範囲
カルシウムイオン	Ca ²⁺	1.15-1.30 mmol/L	電極法	臨床検査提要 34版
アニオンギャップ	Anion Gap	8.0-16.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
アニオンギャップK ⁺	Anion Gap,K ⁺	10.0-20.0 mmol/L	演算	ラジオメーターAcute care testing Handbook 基準範囲
血糖	Glu	80-110 mg/dL	電極法	日本糖尿病医学会空腹時血糖
ラクテート	Lac	0.4-1.8 mmol/L	電極法	臨床検査提要 34版
総ビリルビン	tBil	0.4-1.5 mg/dL	可視吸光分光法	JCCLS共用基準範囲
酸素飽和度50%における酸素分圧（動脈）	p50(動脈)	24.00-28.00 mmHg	演算	ラジオメーターAcute care testing Handbook 基準範囲
静脈血液ガス検査	略称	基準値	原理	出典先
	pH	7.350-7.450	電極法	臨床検査提要 34版
ベースエクセス	Base(B)	- 2.0 - 2.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
重炭酸イオン濃度	HCO ₃ ⁻ (P)	男 22.5-26.9 mmol/L 女 21.8-26.2 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版

臨床検査基準範囲一覽

6/7

2023/12/28改定

標準化ベースエクセス	Base(Ecf)	- 2.0 - 2.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
標準化重炭酸イオン濃度	HCO ₃ ⁻ (P,st)	22.0-26.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
血色素量	tHb	男 13.7-16.8 g/dL 女 11.6-14.8 g/dL	可視吸光分光法	JCCLS共用基準範囲
ヘマトクリット	Hct	男 40.7-50.1 % 女 35.1-44.4 %	電極法	JCCLS共用基準範囲
メトヘモグロビン	FMetHb	0.0-1.5 %	可視吸光分光法	ラジオメーターAcute care testing Handbook 基準範囲
ナトリウムイオン	Na ⁺	138-145 mmol/L	電極法	JCCLS共用基準範囲
カリウムイオン	K ⁺	3.6-4.8 mmol/L	電極法	JCCLS共用基準範囲
クロールイオン	Cl ⁻	101-108 mmol/L	電極法	JCCLS共用基準範囲
カルシウムイオン	Ca ²⁺	1.15-1.30 mmol/L	電極法	臨床検査提要 34版
アニオンギャップ	Anion Gap	8.0-16.0 mmol/L	演算	臨床検査提要 34版
アニオンギャップK ⁺	Anion Gap,K ⁺	10.0-20.0 mmol/L	演算	ラジオメーターAcute care testing Handbook 基準範囲
血糖	Glu	80-110 mg/dL	電極法	日本糖尿病学会空腹時血糖
ラクテート	Lac	0.4-1.8 mmol/L	電極法	臨床検査提要 34版
総ビリルビン	tBil	0.4-1.5 mg/dL	可視吸光分光法	JCCLS共用基準範囲
酸素飽和度50%における酸素分圧(静脈)	p50(静脈)	男 25.00-30.00 mmHg 女 26.00-31.00 mmHg	演算	ラジオメーターAcute care testing Handbook 基準範囲

尿検査・その他

尿生化学検査・その他	略称	基準値	原理	出典先
尿尿素窒素1日量	尿UN/day	6.50-13.00 g/day	UV法(クレアチニル-GLDH法)	臨床検査法提要第33版
尿クレアチニン1日量	尿Creat/day	男 0.02-1.00 g/day 女 0.02-2.00 g/day	酵素法	臨床検査データブック2015-2016
尿尿酸1日量	尿UA/day	0.40-1.20 g/day	酵素法	臨床検査法提要第33版
尿クロール1日量	尿Cl/day	70-250 mmol/day	イオン選択式電極方式	臨床検査法提要第33版(試薬添付文書)
尿ナトリウム1日量	尿Na/day	70-250 mmol/day	イオン選択式電極方式	臨床検査法提要第33版(試薬添付文書)
尿カリウム1日量	尿K/day	25-100 mmol/day	イオン選択式電極方式	臨床検査法提要第33版(試薬添付文書)
尿カルシウム1日量	尿Ca/day	0.10-0.30 g/day	酵素法(PLD法)	臨床検査法提要第33版(試薬添付文書)
尿無機リン1日量	尿IP/day	0.50-1.00 g/day	酵素法(PNP法)	臨床検査法提要第33版
尿アミラーゼ1日量	尿AMY/day	0-1200 10 ² U/day	JSCC標準化対応法(基質: Et-pNP-G7)	
尿マグネシウム1日量	尿Mg/day	0.02-0.13 g/day	酵素法	臨床検査法提要第33版
尿蛋白定量1日量	尿TP/day	0.02-0.12 g/day	ビルガロールレッド法	臨床検査法提要第33版
尿糖定量1日量	尿GLU/day	0.03-0.26 g/day	HK-G-6-PDH法	臨床検査データブック2015-2016
尿アルブミン・クレアチニン比	尿ALB/尿Creat	0.00-30.00 mg/gCr	免疫比濁法	臨床検査データブック2015-2016
尿N-アセチル-β-D-グルコサミニダーゼ1日量	NAG/day	男 1.90-8.70 U/day 女 0.70-4.90 U/day	4HP-NAG法	臨床検査データブック2015-2016
尿蛋白・クレアチニン比	尿TP/尿Creat	0.00-0.14 g/gCr	演算	日本腎臓学会 CKDガイド2012
尿糖定量	尿GLU	2-20 mg/dl	HK-G-6-PDH法	臨床検査法提要第33版
尿アミラーゼ	尿AMY	76-438 U/L	JSCC標準化対応法(Et-G7PNP基質)	703検体での計算による(白井法)
尿β2-マイクログロブリン	尿β2-MG	30-340 μg/L	ラテックス免疫比濁法	臨床検査法提要第33版
尿N-アセチル-β-D-グルコサミニダーゼ	NAG	男 0.9-6.2 U/L 女 1.3-4.5 U/L	4HP-NAG法	臨床検査法提要第33版

臨床検査基準範囲一覧

7/7

2023/12/28改定

アミラーゼクレアチニンクリアランス	ACCR	1.4-4.0 %	演算	臨床検査法提要第33版
クレアチニンクリアランス	CCR	91-130 mL/min	演算	臨床検査データブック2015-2016
L型脂肪酸結合蛋白・クレアチニン比	L-FABP CRE換算	0.0-8.4 µg/gCr	演算	臨床検査データブック2015-2016
尿浸透圧	U-Osm	50-1300 mOsm/kgH2O	氷点降下法	臨床検査法提要第33版
ICG停滞率	ICG停滞率	0.0-10.0 %	比色法	臨床検査法提要第33版
ICG消失率	ICG消失率	0.168-0.206 %	比色法	臨床検査法提要第33版
尿定性検査	略称	基準値	原理	出典先
	pH	4.5~7.5	pH指示薬法	試薬添付文書
	比重	1.005~1.030	機械：屈折計法 手法：化学的比重測定法	試薬添付文書
	蛋白	(-)~(±)	pH 指示薬の蛋白誤差法	試薬添付文書 (JCCLS尿検査標準化委員会の表示の統一化に準拠している)
	糖	(-)	酵素法 (GOD, POD法)	試薬添付文書 (JCCLS尿検査標準化委員会の表示の統一化に準拠している)
	潜血	(-)	ヘモグロビン (Hb) のペルオキシダーゼ様作用	試薬添付文書 (JCCLS尿検査標準化委員会の表示の統一化に準拠している)
	ケトン体	(-)	アルカリニトロプルシド法	試薬添付文書
	ウロビリノーゲン	正常	アゾカップリング法	試薬添付文書
	ビリルビン	(-)	アゾカップリング法	試薬添付文書
	亜硝酸	無し	グリース法	試薬添付文書
	白血球反応	(-)	白血球のエステラーゼ活性測定法	試薬添付文書