

課題番号：2016-1
研究課題名：診断薬開発における対照法との相関性試験研究
実施代表施設：株式会社LSIメディエンス 実施責任者：田代 茂
実施期間：倫理委員会承認後 ～ 2021年3月31日
対象となる試料・診療情報 「臨床検査の測定及び診断技術の向上プロジェクト 検体（診療上の採取血液等）の研究利用についての同意書」により同意の得られた試料提供者の試料・診療情報 <ul style="list-style-type: none"> ■血液試料（血漿） ■臨床情報（傷病 CD、既往歴 CD、投薬歴 CD、性別、年齢、検査結果）
研究の目的、意義 承認項目との相関性データを臨床検体で取得し、開発中の診断薬の妥当性を検証する。
実施方法 当該臨床検体を測定後、既承認項目と開発中の診断薬との相関性を確認する。