

課題番号：2019-1
研究課題名：PT 試薬の特異性に関する研究
実施代表施設：株式会社エイアンドティー 実施責任者：菊池 匡芳
実施期間：倫理委員会承認後 ～ 2019 年 12 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 <ul style="list-style-type: none"> ■血漿 (西暦 2019 年 3 月 1 日～ 2019 年 8 月 31 日までに保管された試料) ■臨床情報（傷病 CD、既往歴 CD、投薬歴、その他、性別、年齢、検査結果）
研究の目的、意義
当施設の血液凝固検査済み残余検体（PT 検査済み残余血漿）を用いて、PT 試薬の測定値に対する凝固因子活性阻害系の抗凝血薬の影響について調べる。
実施方法
PT 試薬同士の相関性試験を実施するとともに、別途、血漿中抗ヘパリン活性、血漿中抗トロンビン活性、および血漿中抗 Xa 活性を測定する。