



新規受託項目のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のことと、お喜び申し上げます。
平素は格別のお引き立てを賜り、厚くお礼申し上げます。
この度、下記項目につきまして、検査の受託を開始いたしますのでご案内申し上げます。

謹白

記

● 項目名

- ループスアンチコアグラント定量/PLI (NR) (検査項目コード No.13157)

受託開始日 2019年2月1日(金) 受付分より

ループスアンチコアグラント(LA)は個々の凝固因子活性を阻害することなく、リン脂質依存性の血液凝固反応を阻害する免疫グロブリンと定義されています。LAの検出には、スクリーニング検査として活性化部分トロンボプラスチン時間(APTT)と希釈ラッセル蛇毒時間(dRVVT)が行われ、凝固時間の延長が認められた場合に確認試験として過剰リン脂質添加試験が実施されます。

本検査は国際血栓止血学会標準化委員会(ISTH-SSC)のLA診断ガイドラインにおいて確認試験(Confirmation Test)として位置づけられるもので、スクリーニング検査での凝固時間延長が過剰リン脂質により補正されることを確認する検査です。

凝固反応の活性化剤としてシリカを用いてシリカクロッキングタイム(SCT)を測定し、凝固時間延長のリン脂質依存性について、ISTH-SSCのLA診断ガイドラインにて推奨された算出法である標準化比(NR: Normalized Ratio)としてご報告いたします。

- 当該検査の受託開始に伴い、現行のループスアンチコアグラント定量/PLI(検査項目コード No.03039)は2019年3月29日(金)をもちまして検査受託を中止させていただきます。

裏面に続きます

013



より正確に！
より迅速に！
地域に密着した検査体制

登録衛生検査所
一般社団法人
岐阜市医師会臨床検査センター
電話 058-255-1040

受託要領

	新	ご参考:現行の内容
検査項目コード No.	13157	03039
検査項目名	ループスアンチコアグラント定量/PLI(NR)	ループスアンチコアグラント定量/PLI
統一コード	5G502-0000-022-311	同左
検体必要量	血漿(クエン酸Na) 0.5mL	同左
容器	5 → S-1	同左
検体の保存方法	凍結	同左
所要日数	3 ~ 5	同左
検査方法	リン脂質中和法	同左
基準値	1.16以下	8.0未満
単位	なし(NR:Normalized Ratio)	秒(sec)
報告範囲	0.00~最終値	-300.0~300.0
報告桁数	小数第2位	小数第1位
検査実施料/判断料	281点/144点(免疫学的検査)	同左

ご参考：一致率表

		現行		合計
		陽性	陰性	
新	陽性	5	1	6
	陰性	3	100	103
合計		8	101	109

陽性一致率 62.5%
陰性一致率 99.0%
判定一致率 96.3%

委託先検討資料

【検査方法の参考文献】

藤岡 貴: 医学と薬学 73, 621~626, 2016.