

新規受託項目

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別なご愛顧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



項目名

● ループスアンチコアグラント定量 / PLI (NR) (依頼コード 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(依頼コードNo.03039)は2019年3月30日(土)受付分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

株式会社 **ビー・エム・エル**

本社：〒151-0051 東京都渋谷区千駄ヶ谷5-21-3

総合研究所：〒350-1101 埼玉県川越市の場1361-1

☎ 049(232)3131 FAX 049(232)3132

検査項目検索用
アプリ B-Book



Google play



Available on the
App Store



電子カルテはビー・エム・エル

Qualis
Medical Station

受託要領

	新	ご参考:現行の内容
依頼コード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	B-11→S-1	同左
検体の保存方法	凍結	同左
所要日数	2~4	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%

自社検討資料

【検査方法の参考文献】

藤岡 貴. 医学と薬学 73, 621~626, 2016.