

情報公開用文書（附属病院で実施する医学系研究）

（単施設の研究用）

西暦 2019 年 6 月 17 日作成

研究課題名	化学発光酵素免疫測定法を用いた体外診断用試薬の参考基準範囲評価
研究の対象	健常者
研究目的 ・方法	富士レビオ株式会社では、化学発光酵素免疫測定法を用いた体外診断用医薬品を開発、製造、販売している。体外診断用医薬品にとって、健常者の参考基準範囲の評価および設定は、試薬の臨床有用性を評価する上で重要である。参考基準範囲は、測定対象物質によっては人種差があるものもあるため、試薬の国内での使用にあたっては国内の健常者検体を用いて評価するのが望ましい。本研究は、体外診断用試薬を用いて、国内の健常者の参考基準範囲等を評価することを目的とする。
研究期間	2019年6月～2024年6月
研究に用いる 試料・情報 の種類	健常者血清検体
問合せ先および研究への利用を拒否する場合の連絡先： 所属：富士レビオ株式会社 CL 試薬新規開発部 試薬設計 1 課 担当者氏名：富田 允 電話：042-645-4761 E-mail：Makoto.Tomita@miraca.com	