トリグリセライドキット

届出番号14A2X10004000020

富士ドライケムスライド TG-PIII

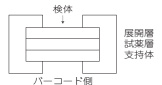
【全般的な注意】

- ア. 本製品は、体外診断用でありそれ以外の目的で使用しないで下さい。
- イ. 診断は他の関連する検査結果や臨床症状等に基づいて総合的に判断し
- ウ. 添付文書以外の使用方法については保証を致しません。
- 工. 使用する機器の添付文書及び取扱説明書をよく読んでから使用して下 さい。

【形状・構造等(キットの構成)】

多層一体型フィルムスライド

本品の層構成は、図のようになってい ます。



〔反応系に関与する成分〕

リポプロテインリパーゼ ジアリールイミダゾールロイコ色素

【使用目的】

血清又は血漿中の中性脂肪濃度の測定

【測定原理】

本品の測定法は、リポプロテインリパーゼを用いる酵素法に基づいていま す。(本法は内因性の遊離グリセロールを消去する方法ではありません。) 富士ドライケムスライド TG-PⅢ上に、血清又は血漿を点着します。点着 された検体は、展開層で均一に展開しながら、直ちにリポタンパクの加水 分解反応がリポプロテインリパーゼ (LPL) の働きで始まり、グリセロール が生成し、下の層へ拡散します。試薬層において、グリセロールは、グリ セロールキナーゼ(GK)の存在下グリセロール-3-リン酸となり、さらにグ リセロール-3-リン酸オキシダーゼ(GPO)によりジヒドロキシアセトン-3-リン酸となります。その過程で過酸化水素が発生します。過酸化水素はペ ルオキシダーゼ (POD) の作用で、ジアリールイミダゾールロイコ色素を酸 化させて青色色素が生成します。

中性脂肪+3H₂O <u>LPL</u> グリセロール+3脂肪酸

グリセロール+ATP \underline{GK} グリセロール-3-リン酸+ADP $\underline{Mg^{2+}}$

グリセロール-3-リン酸+02 GPO→ ジヒドロキシアセトン-3-リン酸+H2O2 ジアリールイミダゾールロイコ色素+H2O2 POD→ 青色色素+2H2O

【操作上の注意】

〔検 体〕

- 1. 採血後は速やかに測定して下さい。
- 2. 血漿で使用する場合、抗凝固剤はヘパリン又はEDTA塩が使用できま す。

ヘパリンを使用するときは血液1mL当たり50単位以下、EDTA塩は 5mg以下にして下さい。フッ化ナトリウム、クエン酸、シュウ酸、モ ノヨード酢酸は、使用しないで下さい。

- 3. フィブリン等の沈澱物のない血清又は血漿を使用して下さい。
- 4. 測定範囲上限を超えた場合には、精製水又は生理的食塩水で希釈して 下さい。希釈して測定した場合には誤差を生じることがありますので、 参考値としてお取り扱い下さい。

(妨害物質等)

1. 各物質について、以下の濃度範囲内では著しい影響は見られませんで

アスコルビン酸 ~10mg/dL ヘモグロビン ~500mg/dL ビリルビン ~20mg/dL 総タンパク 6.0~9.5g/dL

- 2. グリセロールを投与された患者の検体は、著しく高値となるため測定 できません。
- 3. 強心剤である塩酸ドブタミン及び塩酸ドパミンは負の影響を与える場 合があります。

〔その他〕

本品は、富士ドライケム生化学分析装置専用試薬です。

【用法・用量(操作方法)】

〔スライドの準備〕

使用時に必要枚数だけ冷蔵庫より取り出し、室温に戻してから個別包装を 開封して下さい。開封したスライドは、速やかに使用して下さい。

〔測定に必要な器具・器材・試薬等〕

: 富士ドライケムスライドTG-PⅡ

使用できる測定機:富士ドライケム生化学分析装置(測定波長650nm)

: 富士ドライケムQCカード(付属品) その他の器材

富士ドライケムクリーンチップ又は富士ドライケム

オートチップ

付属品の富士ドライケムQCカードを専用測定機のカードリーダー部に読み 込ませ、次いでQCカードに対応したスライドを専用測定機にセットします。

自動点着又はマイクロピペットで血清又は血漿10µLを点着します。 スライドは専用測定機内において、37℃で一定時間加温され、生成した色素 は650nmの波長で反射測光されます。反射濃度は、測定機に内蔵された検 量線により、中性脂肪濃度に換算されます。

【測定結果の判定法】

基準範囲は検査対象の母集団によって異なりますので、各検査室で基準範 囲を設定することをおすすめします。

参考正常値(基準範囲) 50~149mg/dL(0.56~1.68mmol/L)[1]

【性能】

中性脂肪濃度172mg/dLの標準液を試料とするときの測定 [感 度〕

値は、146~198mg/dLです。

ſīF 確 既知濃度の管理血清を測定する場合、中性脂肪濃度10~ 100mg/dLの範囲では既知濃度の±15mg/dL以内、

100mg/dL以上では既知濃度の±15%以内です。

同一検体を5回同時に測定するとき、同時再現性は中性脂

肪濃度10~100mg/dLの範囲では標準偏差6mg/dL以下、 100mg/dL以上でのCV値は6%以下です。

〔測定範囲〕 10~500mg/dL (0.11~5.65mmol/L)

〔相関性〕

〔同時再現性〕

自動分析機(GPO法)による測定値xと、富士ドライケムによる測定値yとの 相関を求めたとき、下記の結果が得られました(自社施設による)。

y = 0.977x + 3.52回帰式 相関係数 r=0.998

測定数 n = 81

**〔較正用の基準物質(標準物質)〕

TG···JCCRM 224

ただし、本標準物質は弊社基準法に対して適用したものであり、富士 ドライケムスライドには直接適用できません。

【使用上又は取扱い上の注意】

〔取扱い上の注意〕

検体はHIV、HBV、HCV等の感染の恐れのあるものとして取り扱って下さ い。検査にあたっては感染の危険を避けるため使い捨て手袋を着用して下 さい。

〔使用上の注意〕

- 1. 使用期限を過ぎたスライドは使用しないで下さい。
- 2. スライド表面及び裏面の中央部には、直接手を触れないで下さい。
- 測定ごとに、一枚のスライドを使用します。血液等を一度点着したス ライドは、再使用できません。
- QCカードに磁石を近づけないで下さい。
- 5. アルミ包装に破損がある場合は使用しないで下さい。

〔廃棄上の注意〕

本製品を使用済み後、廃棄する場合は感染性産業廃棄物に該当しますので、 廃棄物の処理及び清掃に関する法律に従い、焼却、溶融、滅菌、消毒等の 処理をして下さい。また、委託して行う場合は、特別管理産業廃棄物処分 業の免許を持った業者に、特別管理産業廃棄物管理票(マニフェスト)を添 えて処理依頼をして下さい。

【貯蔵方法・有効期間】

- [1] 貯蔵方法: 遮光した気密容器 (未開封の個別包装) で、冷蔵庫 (2~ 8℃)に保存して下さい。
- 〔2〕有効期間:製造後1年6カ月

使用期限は外箱に記載してあります。

【包装単位】

50枚入(個別包装)

【主要文献】

[1] 日本医師会、「高脂血症・診療の手引き」

【問い合わせ先】

** 富士フイルム メディカル株式会社

TEL. 03-6419-8035 FAX. 03-5469-4190 〒106-0031 東京都港区西麻布2丁目26番30号

【製造販売元】

製造販売元

富士フイルム株式会社

〒258-8538 神奈川県足柄上郡開成町宮台798番地

**TEL. 0120-771669

富士フイルム メディカル株式会社

〒106-0031 東京都港区西麻布2丁目26番30号

TG-PⅢ