

血液・尿検査用クレアチニンキット

## 自動分析装置用

## デタミナーL CRE

〔酵素法・2試薬系〕

製造販売届出番号：13A2X00172115007

## 【全般的な注意】

1. 本品は体外診断用でありそれ以外の目的に使用しないで下さい。
  2. 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て下さい。
- \* 3. 電子添文以外の使用方法については保証を致しません。
- \* 4. 使用する機器の電子添文及び取扱説明書をよく読んでから使用して下さい。
5. 試薬R-2には、保存剤としてアジ化ナトリウム(0.1%以下)が含まれていますので、誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には、水で十分に洗い流すなどの応急措置を行い、必要であれば医師の手当等を受けて下さい。

## 【形状・構造等(キットの構成)】

- \* 1. 試薬R-1
- ・クレアチナーゼ
  - ・ザルコシンオキシダーゼ
  - ・N-エチル-N-(3-メチルフェニル)-N'-サクシニルエチレンジアミン(EMSE)
- \* 2. 試薬R-2
- ・パーオキシダーゼ
  - ・クレアチニナーゼ
  - ・4-アミノアンチピリン(4-AA)

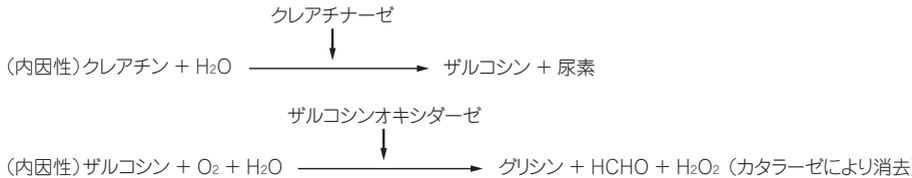
## 【使用目的】

血清、血漿又は尿中のクレアチニンの測定

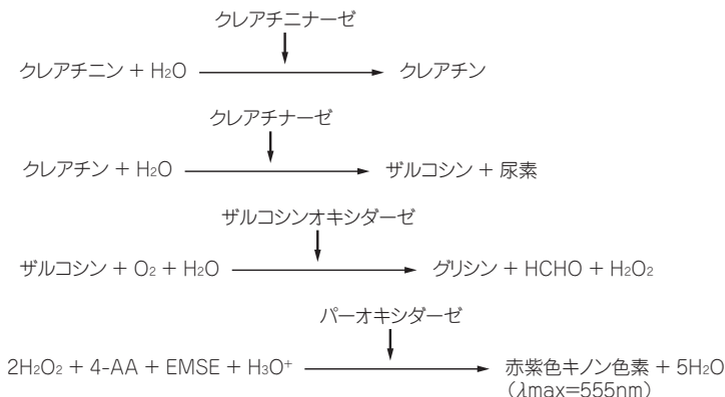
## \* 【測定原理】

第一反応として、検体中に存在する内因性クレアチン及びザルコシンの消去を行います。第二反応で、検体中のクレアチンはクレアチナーゼによってクレアチンとなり、さらにクレアチナーゼとザルコシンオキシダーゼの作用により過酸化水素を生成します。この過酸化水素はパーオキシダーゼ存在下で4-アミノアンチピリンとEMSEが酸化縮合させ、赤紫色キノン色素が生成します。この吸光度を測定することによりクレアチンを測定します。

〔第一反応〕



## 【第二反応】



## 【操作上の注意】

### 1. 測定試料の性質、採取法

- 検体は血清、血漿いずれでも使用可能です。ヘパリン・EDTAなどの抗凝固剤およびフッ化ナトリウムは通常の使用量の範囲内ならば測定に影響はありません。
- 尿を検体とする場合は、10倍希釈して使用して下さい。

### 2. 妨害物質

- アスコルビン酸(50mg/dL)、抱合型ビリルビン(16mg/dL)、溶血ヘモグロビン(200mg/dL)、乳び(3000ホルマジン濁度)の各物質は、検体中の濃度が括弧内の濃度までは、測定にほとんど影響をおよぼしません。

### 3. その他

- サンプル量と試薬量が規定のものとは異なる場合、誤った結果が得られる場合がありますので、各測定機種ごとの測定パラメータをご請求下さい。

## 【用法・用量(操作方法)】

### 1. 試液の調製法

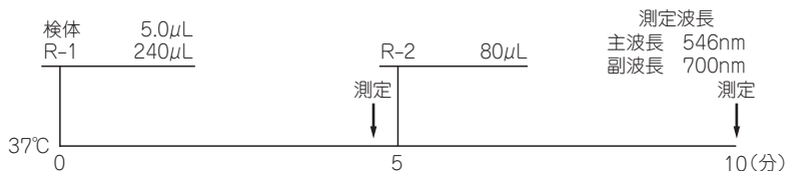
- 試薬R-1をそのまま使用します。試薬R-1は開封後、冷蔵所保存(2~8℃)で1ヵ月以内にご使用下さい。
- 試薬R-2をそのまま使用します。試薬R-2は開封後、冷蔵所保存(2~8℃)で1ヵ月以内にご使用下さい。

### \*2. 必要な試料

標準品。標準品にはデタミナー標準液クレアチニン測定用(別売り品)、デタミナー標準血清多項目測定用(別売り品)、またはメタボリード標準血清HDL・LDL-C測定用(別売り品)をご利用下さい。

### 3. 測定法

<標準操作法>日立7170Sによる例(2ポイントエンド法)



<各種自動分析装置への適用>

各機種により異なります。測定パラメータは別途ご請求下さい。

## 【測定結果の判定法】

- 基準範囲は各施設で独自に設定してください。
- 測定結果に基づく臨床診断は、臨床症状や他の検査結果と合わせて、担当医師が総合的に判断してください。
- 参考基準範囲<sup>1)</sup> 血清 男性0.65~1.07mg/dL(JCCLS共用基準範囲)  
女性0.46~0.79mg/dL(JCCLS共用基準範囲)  
尿 0.5~1.5g/Day
- SI単位への換算式: μmol/L=mg/dL×88.40

## 【性能】

### 1. 性能

- (1) 感 度：生理食塩水を試料とするときの吸光度は、0.000～0.050です。  
5.0mg/dLの標準液を試料とするときの吸光度は、0.050～0.130の範囲内です。
- (2) 正 確 性：既知濃度の管理用血清を測定するとき、測定値は既知濃度の $\pm 10\%$ 以内です。
- (3) 同時再現性：同一検体を5回同時に測定するとき、測定値のCV値は5%以下です。
- (4) 測定範囲：0.1～150.0mg/dLまで定量性があります。(日本電子JCA-BM9130使用時)

### 2. 較正用の基準物質

NIST SRM914

## 【使用上又は取扱い上の注意】

### 1. 取扱い上(危険防止)の注意

- (1) 検体はHBV、HCV、HIV等による感染の危険性があります。検体の取扱いには、使い捨て手袋・実験着・保護用眼鏡等を着用し、感染防止のため人体に直接触れないように注意して下さい。測定後はよく手を洗って下さい。
- (2) 検体および試薬を扱う場合には、口によるピペティングを行わないで下さい。
- (3) 試薬R-2は、保存剤としてアジ化ナトリウム(0.1%以下)が含まれています。これを含むすべての試薬が誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合、水で十分に洗い流す等の応急措置を行い、必要があれば医師の手当て等を受けて下さい。
- (4) 試薬をこぼした場合は、水で希釈した後拭き取って下さい。検体をこぼした場合は、80%アルコールスプレー等を使用して十分に拭き取って下さい。なお、拭き取る際にはゴム製手袋等により手を保護して下さい。
- (5) 本品および検体を取扱う場所では飲食又は喫煙をしないで下さい。

### 2. 使用上の注意

- (1) 包装単位はキット、試薬R-1及び試薬R-2の形態があります。
- (2) 本品は凍結を避け、貯蔵方法に従い保存して下さい。凍結させた試薬は、品質が変化して正しい結果が得られないことがありますので使用しないで下さい。
- (3) 使用期限を過ぎた試薬は使用しないで下さい。
- (4) 製造番号の異なる試薬を混ぜて使用しないで下さい。
- (5) 同一の製造番号の試薬であっても試薬を注ぎ足すことは行わないで下さい。
- (6) 試薬の外観に異常がある場合は使用しないで下さい。

### 3. 廃棄上の注意

- (1) 検体にはHBV、HCV、HIV等の感染性のものが存在する場合がありますので、使用した器具、廃液などは次のいずれかの方法で処理するか、各施設の感染性医療廃棄物処理マニュアルに従って処理して下さい。
  - ① オートクレーブにより121℃で20分以上滅菌処理して下さい。ただし、次亜塩素酸ナトリウム溶液を含む廃棄物は、オートクレーブにかけないで下さい。
  - ② 次亜塩素酸ナトリウム溶液(有効塩素濃度1000ppm以上)またはグルタルアルデヒド(2%)に1時間以上浸漬し消毒処理して下さい。
- (2) 試薬及び器具等を廃棄する場合には、廃棄物の処理及び清掃に関する法律、水質汚濁防止法等の規定に従って処理して下さい。
- (3) 試薬R-2にはアジ化ナトリウム(0.1%以下)を含有しています。アジ化ナトリウムは鉛管、銅管と反応して爆発性の強い金属アジドを生成することがありますので、廃棄の際は多量の水と共に流して下さい。
- (4) 廃棄処理中に試薬が飛散した場合は、水で希釈してから拭き取って下さい。また検体が飛散した場合は、80%アルコールスプレー等を使用して十分に拭き取って下さい。なお、拭き取る際にはゴム製手袋等により手を保護して下さい。
- (5) 本品中の容器等は他の目的に転用しないで下さい。

## 【貯蔵方法・有効期間】

1. 貯蔵方法：2～8℃に保存(冷暗所に保存し、凍結は絶対に避けて下さい。)
2. 有効期間：16ヵ月(使用期限は外箱・ボトルラベルに記載)

## \*【包装単位】

形態	包装サイズ	形態	包装サイズ
S 試薬R-1	90mL×4	S 試薬R-2	50mL×4
A 試薬R-1	60mL×3	A 試薬R-2	20mL×3

注)他の形態につきましては弊社までお問合せ下さい。

標準品は、デタミナー標準液クレアチニン測定用(別売り品)、デタミナー標準血清多項目測定用(別売り品)、またはメタボリード標準血清HDL・LDL-C測定用(別売り品)をご利用下さい。

## 【主要文献】

- 1)金井 正光：臨床検査法提要, 改訂第35版, P501, 2020

## \*\*【問い合わせ先】

キヤノンメディカルダイアグノスティックス株式会社 学術担当  
〒104-6004 東京都中央区晴海1-8-10  
ダイヤルイン 03-6219-7606

\*\* 製造販売元

キヤノンメディカルダイアグノスティックス株式会社  
東京都中央区晴海 1-8-10