



* E 3 5 2 5 0 2 8 *

この添付文書をよく読んでから使用してください。

体外診断用医薬品

製造販売届出番号 14A2X0001500007

**2020年12月改訂 (第5版)

*2017年6月改訂 (第4版)

血液検査用総蛋白キット

ラボメイト TP 7020

【一般的な注意】

1. 本品は、体外診断用医薬品でありそれ以外の目的に使用しないでください。
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ください。
3. 添付文書以外の使用方法については保証を致しません。
4. 使用する機器の添付文書及び取扱説明書をよく読んでから使用してください。

【形状・構造等（キットの構成）】

呈色液

硫酸銅

【使用目的】

血清中の総蛋白の測定

【測定原理】

本品はビウレット法¹⁾に基づいて開発された血清中の総蛋白を測定する試薬です。
 蛋白のポリペプチド鎖にある4つの窒素がアルカリ性下でCu²⁺とキレート結合し、発色します。この色素を比色して総蛋白値を求めます。

**【操作上の注意】

測定試料の性質、採取法

1. 検体は血清を使用します。
2. 採取後の検体は速やかに測定してください。検体は、冷蔵(2~10°C)保存で1ヶ月、凍結(-10°C以下)保存で1年以内に使用してください。²⁾

妨害物質・妨害薬剤^{注1)}

1. 溶血血清は正の誤差を与えますが、ヘモグロビン 100 mg/dL まで測定値にほとんど影響ありません。
2. ビリルビンは負の誤差を与えますが、10 mg/dL まで測定値にほとんど影響ありません。
3. アスコルビン酸 20 mg/dL まで測定値にほとんど影響ありません。

**【用法・用量（操作方法）】

試薬の調製方法

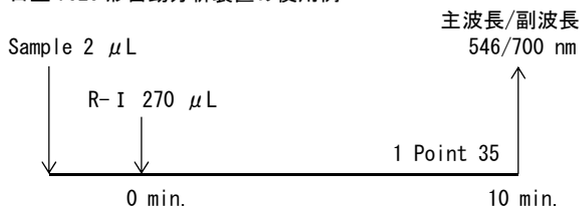
R-I・・・呈色液をそのまま使用します。

必要な器具・器材・試料等

検量用試料の詳細については弊社担当者にお問い合わせください。

測定（操作）法

日立 7020 形自動分析装置の使用例



(注) 自動分析装置の設定条件等詳細については、弊社担当者にお問い合わせください。

**【測定結果の判定法】

1. 参考基準範囲（共用基準範囲）³⁾
6.6~8.1 g/dL
2. 判定上の注意
 - 1) 測定範囲を超える検体は、精製水又は生理食塩液で希釈した後測定してください。
 - 2) 参考基準範囲は、臨床判断値と異なりますのでご留意ください。

【臨床的意義】

血漿中の蛋白は80種以上存在し、ビタミン、脂質、薬剤、金属等の物質運搬、膠質浸透圧の維持、酸-塩基平衡等の役割を担っています。また、血清中の濃度は蛋白摂取不足、合成組織障害、血漿蛋白漏出による減少、あるいは異常増成、体液量減少による相対的増加等、各種蛋白の合成と異化の動的平衡の異常を反映します。^{4) 5)}

**【性能】

性能

1. 感度・正確性・同時再現性
 - (1) 感度試験
1) 精製水を試料として操作した場合の吸光度は-0.21~-0.17の間です。
2) 既知濃度の標準液又は標準血清を試料として検量線を作成するとき、5 g/dL に対する吸光度は 0.10~0.15 の範囲内です。
 - (2) 正確性試験
既知濃度の管理用血清を測定するとき、既知濃度の±10%以内です。
 - (3) 同時再現性試験
同一検体を5回同時に測定するとき、吸光度のC.V.値は5%以下です。
2. 測定範囲^{注ii)}
0.1~9 g/dL

相関性試験成績^{注iii)}

x: 他社 ビウレット法
 y: 本品
 n=50
 y=1.003x-0.1
 r=0.997

較正用基準物質

SRM 927 (NIST)

注 i, ii, iii) 特定の機種による試験結果のため、機種によっては同様の結果を得られない場合があります。詳細は、弊社担当者にお問い合わせください。

**【使用上又は取扱い上の注意】

取扱い上（危険防止）の注意

1. 検体は HIV、HBV、HCV 等の感染の恐れがあるものとして取り扱ってください。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、また口によるピペティングを行わないでください。
2. 呈色液はアルカリ性ですので、皮膚に付着したり、目に入らないよう注意してください。
3. 試薬が誤って目や口に入った場合には、水で十分に洗い流す等の応急処置を行い、必要があれば医師の手当等を受けてください。

4. 本品は労働安全衛生法施行令で定める文書交付義務対象物質を含有しています。安全データシート（SDS）を弊社ホームページに掲載していますので、ご参照ください。
なお SDS を書面にてご希望になる場合は、弊社担当者にお問い合わせください。

使用上の注意

1. 本品は凍結を避け、貯蔵方法に従い保存してください。
誤って凍結させた試薬は、品質が変化して正しい結果が得られない場合がありますので使用しないでください。
2. 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。
3. 開封後、4 週間以内に使用してください。保存環境により変動することがありますのでご注意ください。
4. 試薬の注ぎ足しは行わないでください。
5. 容器を再利用したり他の目的に転用しないでください。

廃棄上の注意

1. 検体中には HIV、HBV、HCV 等の感染性のものが存在する場合がありますので、廃液、使用済み器具などは次亜塩素酸ナトリウム（有効塩素濃度 1000 ppm、1 時間以上浸漬）又はグルタルアルデヒド（2%、1 時間以上浸漬）による消毒処理あるいはオートクレーブ（121℃、20 分以上）による滅菌処理を行ってください。
2. 検体又は検体を含む溶液が飛散した場合、80%のアルコールスプレー等で拭き取ってください。
3. 呈色液の pH は排水基準の 8.6 を超えており、呈色液には硫酸銅（五水塩）を含有しています。廃棄にあたっては水質汚濁防止法等の規制に注意して処理してください。
4. 試薬及び器具類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等に従って処理してください。

【貯蔵方法・有効期間】

貯蔵方法

室温保存

有効期間

2 年間

【包装単位】

品名	識別記号	規格
統一商品コード		
ラボメイト TP	7020	
326036738 呈色液		40 mL×2

・別売：「TP/ALB標準血清」
(3 mL×1、統一商品コード 326049264)

**【主要文献】

1. A. G. Gornall, et al. : J. Biol. Chem., 177, p. 751 (1949)
2. 山崎浩和、他：検査と技術、40 (8)、p. 755-759 (2012)
3. 日本臨床検査標準協議会：日本における主要な臨床検査項目の共用基準範囲 (2019)
4. 北村元任、他：実践臨床化学、増補版、医歯薬出版、東京、p. 191-202 (1982)
5. 大谷英樹：臨床病理学レクチャー基礎からベッドサイドまで一、朝倉書店、東京、p. 138-139 (1986)

*【問い合わせ先】

株式会社シノテスト カスタマーサポート

TEL 0120-66-1141

FAX 042-753-1892

(品質に関するお問い合わせの際は、製造番号を確認の上ご連絡ください。)

【製造販売業者の氏名又は名称及び住所】



株式会社シノテスト

神奈川県相模原市南区大野台4-1-93

TEL : 0120-66-1141

(200930)