この電子添文をよく読んでから使用ください

体外診断用医薬品

製造販売承認番号21600AMY00004000

\*\*2021 年 11 月改訂(第 3 版)

\*2019年 4 月改訂 (第 2 版)

# アテリカ用

クラスⅢ免疫検査用シリーズ B型肝炎ウイルスコア抗体キット

# ケミルミ IM HBc抗体

# ■ 全般的な注意

- ・本品は体外診断用医薬品ですので、それ以外の目的に使用しないでください。
- ・本品の測定結果は、患者の治療歴、臨床症状その他関連する他の検査 結果等を考慮して総合的に判断ください。
- ・電子添文に記載されている以外の使用方法については保証しません。
- ・ヒト由来成分を含む試薬は、感染性のあるものとして使用ください。
- ・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ください。
- ・適切な保護手袋、保護衣、保護用眼鏡及び顔防御マスクを使用し測定 ください。

# ■ 形状・横造等(キットの横成)

1.ケミルミ IM HBc抗体(アテリカ)

基本試薬パック

構成試薬	成分
標識試薬	アクリジニウムエステル標識HBc抗原
固相化試薬	ビオチン化HBc抗原ストレプトアビジン結合磁性粒子、アジ化ナトリウム (<0.1%)
緩衝試薬	チオシアン酸カリウム (40%)

# 補助試薬パック

構成試薬	成分
補助試薬	チオシアン酸カリウム (5.0%)

# HBc抗体 キャリブレータ (アテリカ)

構成試薬	成分			
低濃度較正剤	ID-世代明州とし加州の将			
高濃度較正剤	HBc抗体陽性ヒト処理血漿			

本品には、マスターカーブ/テストディフィニションシート及びキャリブレータ表示値シートが付属します。

# 2.アテリカIM 酸化剤/酸化補助剤 (別売)

構成試薬	成分
酸化剤	0.5% 過酸化水素 0.1N 硝酸
酸化補助剤	0.25N 水酸化ナトリウム

### ■ 使用目的

血清又は血漿中のB型肝炎コア抗原に対する総抗体(IgG、IgM、Anti-HBc)の検出

# ■ 測定原理

本品の反応形式は、2ステップサンドイッチ法による化学発光免疫測定法です。固相化試薬中のビオチン化HBc抗原ストレプトアビジン結合磁性粒子は、検体中の抗HBc抗体と反応します。標識試薬中のアクリジニウムエステル標識HBc抗原は、検体中の抗HBc抗体を検出します。検体に固相化試薬、緩衝試薬が加えられ、B/F分離後、補助試薬、標識試薬が加えられます。抗HBc抗体(IgMとIgG)が検体中に存在する場合、抗原-抗体の複合体が形成されます。

# ■ 操作上の注意

本品はAtellica IM免疫自動分析装置(Atellica IM)の専用試薬です。 Atellica IMで使用される試薬とADVIA Centaur免疫自動分析装置(ADVIA Centaur)で使用される試薬の成分は同じです。本電子添文に示した試験の一部は、ADVIA Centaurを用いて実施しました。

# 1.測定試料の性質、採取法

- (1)検体の性質、採取法
  - ・本品の測定には血清又は血漿(EDTA)検体を使用ください。
  - ・検体を採取する際は、感染予防措置を講じてください。すべての 検体は感染性があるものとして取り扱いください!。
  - ・静脈穿刺により血液検体を採取する際の推奨手順に従ってくださいる。
  - ・検体の採取及び処理については、検体採取器具の取扱説明書に 従ってください<sup>3</sup>。
  - ・血液検体は遠心分離する前に完全に凝固させてください。
  - ・採血管は常に栓をしてください4。
  - ・検体を遠心分離し、血清及び血漿を赤血球から分離させます。遠 心分離は、採血後24時間以内に行ってください。採血後24時間ま でに遠心分離した10検体の測定において、臨床的有意差は認めら れませんでした。
  - ・採血後、検体はできる限り速やかに測定ください。採血後直ちに 測定しない場合、検体を2~8℃で冷蔵保存ください。
  - ・明らかに汚染されている検体は使用しないでください。
  - ・検体を機器に装填する前に、検体中にフィブリン又は浮遊物や、 気泡がないことを確認ください。
  - ・CLSI及び検体採取器具製造元の推奨に従い、遠心分離により浮遊物を除去ください<sup>4</sup>。
  - ・適切な検体容器の詳細については、機器画面上のオンラインヘルプを参照ください。

### (2)検体量

1回の測定に必要な検体量は $50 \mu$ Lです。この検体量には、検体容器のデッドボリューム、2重測定や再測定等を実施する際に追加で必要になる量は含まれていません。最小必要量を決定する際の情報については、機器画面上のオンラインヘルプを参照ください。

### (3)検体の保存

- ・遠心分離後の検体は、常に栓をして立てた状態で2~8℃で7日間冷 蔵保存できます。
- ・採血管中の検体には血餅上の血清、赤血球層上の血漿、分離剤入り採血管中で処理、保存された検体があります。採血管中の10検体を最大7日後に測定したところ、臨床的有意差は認められませんでした。
- ・検体を長期保存する場合は、赤血球を除去して-20℃以下で凍結 保存ください。自動霜取り機能のついた冷凍庫には保存しないで ください。10検体において凍結融解を2回繰り返しても臨床的有 意差は認められませんでした。
- ・融解後はよく混和し、使用前に遠心分離ください。上清を清潔な容器に移してください。
- ・保存検体は室内温度に戻してから使用ください。

上記の取り扱い及び保存情報は、製造元のデータ又は参考資料に基づいています。利用可能な参考文献や独自の試験結果を用いて別の安定性基準を設定する場合は、各検査室の責任において行ってください。

### (4) 検体の輸送

- ・検体を輸送する際は、臨床検体及び病原体の輸送に関して適用される各国の規制に従い、検体を梱包・表示ください。
- ・検体は室内温度で12時間、冷蔵で7日間まで判定結果に差は認められませんでした。検体は到着次第すぐに栓をして立てた状態で2~8℃に冷蔵保存ください。輸送日数が7日間を超える場合は、検体を凍結して輸送ください。

# \* \* 2.妨害物質·妨害薬剤

CLSI EP7-A2に従い、ADVIA Centaurを用いて実施しました5。

・血清検体において、下記の内因性妨害物質による本品の測定結果への影響は、記載の濃度までは、10%以下又は有意な影響はみられませんでした。

物質	濃度
へモグロビン (溶血)	500 mg/dL
Intralipid (乳び)	1000 mg/dL
抱合型ビリルビン(黄疸)	60 mg/dL
非抱合型ビリルビン (黄疸)	40 mg/dL
高蛋白血症	12.0 g/dL
低蛋白血症	3.5 g/dL
免疫グロブリン G(高IgG血症)	60 mg/mL
ビオチン	150 ng/mL

※ 3.5 g/dLまでの低蛋白濃度において、本品への影響は10%以下です。

ビオチン濃度 (ng/mL)							
	0	150	330	650	1300	2600	3500
			陰性核	食体			
Index 値	0.35	0.31	0.28	0.28	0.28	0.28	0.28
判定	陰性						
誤差 (%)	-	-12	-19	-19	-21	-20	-21
陽性検体							
Index 値	2.78	2.47	2.31	2.28	2.34	2.21	2.35
判定	陽性						
誤差 (%)	-	-11	-17	-18	-16	-21	-15

- ・150 ng/mL未満のビオチンを含む検体においては、Index値において 10%以下の誤差が生じるか、本品への影響はわずかです。ビオチン 濃度がこの濃度を超える検体ではより大きな負の誤差をもたらし、 偽低値を示す可能性があります。
- ・ビオチンの推奨摂取量は成人1日当たり30  $\mu$ gです。髪、皮膚、爪の健康維持のために推奨されている市販の栄養補助食品にはビオチンが5~100 mg含まれる場合があり、1日に複数の錠剤を摂取することを勧められています。健康成人を対象とした薬物動態試験において、ビオチンを5 mg、10 mg、20 mg摂取している被験者の血清中ビオチン濃度は、それぞれ73 ng/mL、141 ng/mL、355 ng/mLに達することが示されています $^{16}$ 。しかしながら、20 mg以上のビオチンを摂取する被験者もおり、1日に最大300 mgのビオチンを摂取する被験者では、血漿ビオチン値が1160 ng/mLと高くなる可能性があります $^{17}$ 。ビオチンのクリアランスは、健康ではないことが明らかな被験者では異なる可能性があり、例えば、腎機能障害のある被験者では血清中のビオチン濃度が高い可能性があります。

# 3.交差反応性

本測定における、他ウイルス抗体保持者及び疾患患者との交差反応 を、ADVIA Centaurを用いて評価しました。対照品を用いて各検体の抗 HBc抗体の有無を確認しました。

測定結果は以下のとおりです。

臨床分類	検体数	抗HBc抗体の陽性数	
mi / 小刀 / 织	快冲效	本品	対照品
A型肝炎感染(HAV)	9	3	3
C型肝炎感染 (HCV)	11	5	5
非ウイルス性肝疾患	9	0	0
エプスタイン・バーウイルス (EBV) IgG	10	2	2
エプスタイン・バーウイルス (EBV) IgM	10	3	3
単純ヘルペスウイルス(HSV)IgG	10	3	3
単純ヘルペスウイルス(HSV)IgM	10	4	4
サイトメガロウイルス(CMV)IgG	10	7	7
サイトメガロウイルス(CMV)IgM	3	1	1
トキソプラズマ IgG	10	2	2
トキソプラズマ IgM	10	0	0
梅毒IgG	10	1	1
ヒト免疫不全ウイルス(HIV1/2)	10	2	2
水痘帯状疱疹ウイルス(VZV)IgG	10	4	4
経産婦	10	1	1
麻疹IgG	10	5	4**

吃什八粒	検体数	抗HBc抗体の陽性数	
臨床分類	快仰剱	本品	対照品
アルコール性肝炎	2	0	0
関節リウマチ	10	0	0
抗核抗体(ANA)	10	1	1
全身性エリテマトーデス(SLE)	10	1	1
HAMA	10	0	0
インフルエンザワクチン接種者	10	3	3
検体数の合計	204	48	47

※本品で抗HBc抗体陽性を示した検体は、対照品では陰性を示しました。この検体は抗HBs抗体陽性でした。

# ■ 用法・用量(操作方法)

#### 1.試薬パックの準備

試薬パックはすべて液状のため、そのまま使用ください。

基本試薬パックを機器に装填する前に手で混和し、底部を確認して、 すべての粒子が懸濁していることを確認ください。使用する試薬パッ クの準備については、機器画面上のオンラインヘルプを参照ください。

### 2.必要な器具・器材・試料等

- · Atellica IM 免疫自動分析装置
- ・アテリカIM 洗浄液 (キュベット): アジ化ナトリウム (<0.1%)
- ·アテリカIM クリーナー (機器)
- ・アテリカIM APWプローブ洗浄液1:水酸化ナトリウム (0.4N)
- ・アテリカIM プローブ洗浄液3
- ・アテリカIM HBc抗体コントロール:抗HBc抗体陰性ヒト処理血漿、 抗HBc抗体陽性ヒト処理血漿、アジ化ナトリウム (<0.1%)

### 3.機器の準備

機器の保冷庫に十分な数の試薬パックが装填されていることを確認ください。機器は、試薬パックを自動的に攪拌するため、常に均一な懸濁液状に保たれています。試薬パックの装填については、機器画面上のオンラインヘルプを参照ください。

### 4.マスターカーブ/テストディフィニションシートのスキャン

新しいロットの試薬において較正を開始する前に、2D バーコードをスキャンして、マスターカーブ/テストディフィニションを読み込んでください。スキャンの方法については、機器画面上のオンラインヘルプを参照ください。

# 5.較正

本品の較正には、各キット付属のキャリブレータを使用ください。

# (1)較正間隔

以下の場合において、較正を実施ください。

- ・基本試薬パックのロットが変更となったとき
- ・較正済みの試薬ロットのロット較正間隔が終了したとき
- ・較正済みの試薬パックのパック較正間隔が終了したとき
- ・精度管理の結果、較正が必要となったとき
- ・メンテナンス又は整備の後の精度管理の結果、較正が必要となったとき

機器装填後の試薬安定性期間の終了時には、装填されている試薬 パックを新しい試薬パックに交換ください。ロット較正間隔を過ぎ ない限り、再較正は不要です。

ロット較正間隔:33日 パック較正間隔:14日 機器装填後の試薬安定性期間:28日

ロット較正間隔、パック較正間隔に関する情報については、機器画面上のオンラインヘルプを参照ください。

各検査室の精度管理プログラム及び手順によっては、より頻繁に較 正が必要な場合もあります。

# (2)キャリブレータの準備

キャリブレータは液状のため、そのまま使用ください。 均一になるまでバイアルを穏やかに転倒混和ください。

注意:「使用上の注意」に示した安定期間内のキャリブレータを使用ください。残ったキャリブレータは廃棄ください。

### (3) 較正の手順

キャリブレータの必要量は条件により異なります。 検体量の要件に 関する情報は、機器画面上のオンラインへルプを参照ください。 較正には以下に示したロット固有の資材を使用ください。

- ・マスターカーブ/テストディフィニションについては、本品に付属のマスターカーブ/テストディフィニションシートをスキャンください。
- ・キャリブレータの設定については、本品に付属のキャリブレータ 表示値シートをスキャンください。
- キャリブレータに使用するバーコードラベルを作成ください。

較正手順に関する説明については、機器画面上のオンラインヘルプを参照ください。

#### 6.機器装填後の安定性

- ・試薬パック及び酸化剤/酸化補助剤は、機器に装填後、28日間安定です。
- ・アテリカIM APWプローブ洗浄液1は、機器に装填後、14日間安定です。 ・アテリカIM プローブ洗浄液3は、機器に装填後、100日間安定です。
- 機器装填後の安定性期間が過ぎた試薬は廃棄ください。

#### 7 精度管理

本品の精度管理については、アテリカIM HBc抗体コントロール又は同等の製品を用いて、測定実施日ごとに実施ください。精度管理物質は、精度管理物質の取扱説明書に従い使用ください。

表示値については、コントロール表示値シートを参照ください。

測定値が、機器の期待値の範囲内又は適切に実施された検査室内の精度管理法によって設定した範囲内であるとき、性能は基準に達しています。得られた結果が許容範囲から外れた場合は、検査室の精度管理手順に従い対応ください。精度管理の情報の入力に関しては、機器画面上のオンラインへルプを参照ください。

各検査室の精度管理手順により、より頻繁に精度管理の実施が必要となる場合もあります。

較正後に精度管理を実施ください。

精度管理結果が許容範囲から外れた場合は、結果を報告せず、検査室の手順に従い、是正措置を実施ください。推奨手順については、機器 画面上のオンラインヘルプを参照ください。

### 8.測定法

機器により次の動作が自動的に実施されます。



- ※1 緩衝試薬は無色からピンクがかった色をしています。
- ※2 B/F分離とは、抗原抗体複合体(B,bound)と未反応の標識体 (F,free)を分離することです。

患者検体中の抗HBc抗体量と機器によって検出されるRLUs(相対的発光量)の間には、正の相関関係があります。測定結果は較正剤より得られたIndex値に従い陽性又は陰性として判定されます。

### ■ 測定結果の判定法

# 1.結果の判定法

機器画面上のオンラインヘルプに記載の計算スキームを使用し、結果を算出します。抗HBc抗体の測定結果は、Index値及び「陽性」、「陰性」として表示されます。

検体のIndex値	検体の測定結果
< 0.50	陰性
≥0.50	陽性

- ・陰性:測定値が0.50 Index未満の検体は、抗HBc抗体陰性と判定します。
- ・陽性:測定値が0.50 Index以上の検体は、抗HBc抗体陽性と判定します。
- Atellica IMによる本品のカットオフ値はROC曲線と臨床試験成績における判定一致性により確認しました<sup>6</sup>。

注意: 各コントロールの測定結果が期待値を外れる場合は、検体の測 定結果を無効として再測定を行ってください。

・診断の際には、本品の測定結果だけでなく患者の治療歴、臨床症状 その他の知見等を併せて評価ください。

### 2.参考基準範囲

参考基準範囲はADVIA Centaurを用いて設定しました。ADVIA Centaur とAtellica IMの相関性については、■性能の判定一致率を参照ください。 製造元において、4945 例の供血検体を判定したところ、21 検体 (0.42%) が抗HBc抗体陽性(≧0.50 Index) でした。

他の検査薬と同様に、参考基準範囲は各検査室において設定ください<sup>7</sup>。 上記の値は参考値として取り扱いください。

#### 3.判定上の注意

- ・本品はヒト血清及びEDTA加血漿中の抗HBc抗体を検出する試薬です。抗HBc抗体の検出により、潜在的感染群やB型肝炎ウイルス保持者の全検体が確実に確認されるとは限りません。また、偽陽性を生じる可能性もあります。
- ・乳児期もしくは小児期、青年期における予防接種前又は予防接種後のHBV感染に対する感染性を判定するものではありません。
- ・本品と他社の血清学的HBVマーカーを組み合わせての性能は確立されていません。独自の性能を設定する場合は、各検査室の責任において行ってください。
- ・臍帯血、新生児検体、死体検体、熱不活化検体、又は唾液、尿、羊水、胸膜液などの血清、血漿以外の体液の測定における本品の性能は確立されていません。
- 免疫不全患者や免疫抑制患者において本品の性能は確立されていません。
- \*・ビオチンのサプリメントを摂取もしくは高濃度ビオチン治療を受けている患者の測定結果はビオチンの影響を受けている可能性があるため、判定に注意ください。

# ■ 臨床的意義

B型肝炎ウイルス (HBV) は世界中に蔓延している風土病であり、肝疾患を引き起こす主な原因となります。HBVは血液や体液との直接接触を介して感染します。一般的な感染経路は、輸血、針穿刺、開放創との直接接触、性的接触、母子感染を介して感染します<sup>8,9</sup>。

肝細胞中に発見されるHBc抗原は血流中を循環しませんが、HBc抗原に対するIgM抗体とIgG抗体はHBV感染者の血中で検出される場合があります。IgM-HBc抗体は、初期に検出され、約6ヶ月間検出可能です。IgMの上昇直後からIgG-HBc抗体が出現し、これは長期にわたって検出されます。IgM-HBc抗体の存在は急性感染の指標であり、一方、IgG-HBc抗体の存在は慢性感染もしくはHBV感染の回復期の指標となります。抗HBc抗体の測定は、IgM-HBc抗体とIgG-HBc抗体の両方を検出します。ほとんどの場合、抗HBc抗体の濃度は、他のHBVマーカーの検出濃度と一致しますが、まれに、抗HBc抗体は検出される唯一のHBVマーカーとなることがあります。これは、HBs抗原が血流中から消え、抗HBs抗体が検出可能になるまでの短い期間に起こることがあります。そのため、急性感染において抗HBc抗体のみの測定は推奨されません。抗HBc抗体の測定は、現在もしくは過去のHBV感染を判断する他の肝炎マーカー測定と併せて使用ください89,11,12。

# ■ 性能

# 1.性能

■用法・用量(操作方法)の測定法により、感度・正確性・同時再現性の各試験を行なった場合、下記の規格値に適合します。

### (1) 感度試験

高濃度較正剤及び低濃度較正剤を試料として操作した場合の発光量 (B.high-B.low) に対する低濃度較正剤を試料として操作した場合の発光量 (B.low) の比 ((B.high-B.low) /B.low) は2.1~3.9です。 ※発光量は、標識したアクリジニウムエステルが酸化する際の化学

発光により生じた光子を測定します。

# (2)正確性試験

陰性管理血清及び陽性管理血清を測定するとき、それぞれ陰性及び 陽性を示します。

(3) 同時再現性試験

同一検体を3回同時測定するとき、すべて同一の判定を示します。

# \*\*2.検出感度

カットオフ値: 0.50 Index

### 3.判定一致率

○ADVIA Centaurを用いて検討しました。結果は以下のとおりです。本品と市販の自動測定用の抗HBc抗体検査試薬(対照品)の性能を2施設で比較し、陽性一致率と陰性一致率を検討しました。HBV陽性検体、健常供血検体、入院患者検体を含む計5564例を試験しました。結果が不一致となった検体は、本品と別の市販の自動測定用の抗HBc抗体測定試薬を用いて測定しました。

### (1)陽性一致率

HBV感染患者由来の402検体を本品と対照品を用いて測定しました。本品及び対照品のいずれにおいても402検体すべてが抗HBc抗体陽性と判定され、初回及び最終的な陽性一致率は100%(402/402)、95%信頼区間(CI)は $99.09\sim100\%$ でした。

+ -		対照品	
本品	陽性	陰性	合計
陽性	402	0	402
陰性	0	0	0
合計	402	0	402

#### (2) 陰性一致率

無作為に抽出された供血検体 (4945例) と入院患者検体 (217例) を本品と対照品で測定した結果は以下のとおりです。本品の陰性一致率は99.75% (5130/5143)、95% CIは99.57~99.87%でした。

	検体数	陰性		陽性	繰返し 陽性	陰性一致率 (%)
供血者	4945	4924 (99.57%)	21	(0.42%)	12	99.82
入院患者	217	206 (94.93%)	11	(5.1%)	7	98.09
合計	5162	5130 (99.38%)	32	(0.62%)	19	99.75

○Atellica IMを用いて検討しました。結果は以下のとおりです。

#### (1) 陽性一致率

ADVIA Centaur XPにおいて陽性の102検体について、Atellica IMを用いて測定しました。Atellica IMの陽性一致率は100% (102/102)、95%CIは96.4~100%でした。

検体数	陰性	陽性	陽性一致率(%)
102	0	102	100% (102/102)

### (2)陰性一致率

ADVIA Centaur XPにおいて陰性の100検体について、Atellica IMを用いて測定しました。Atellica IMの陰性一致率は100% (100/100)、95%CIは96.3~100%でした。

検体数	陰性	陽性	陰性一致率(%)	
100	100	0	100% (100/100)	

各検査室で得られる測定結果は、示したデータと異なる場合があります。

### 4.セロコンバージョンパネル

・セロコンバージョン感度を評価するため、ADVIA Centaurにおいて市 販のHBV患者セロコンバージョンパネルを測定しました。本品と対 照品の性能はほぼ一致しました。結果は以下のとおりです。

パネル ID	採血初日から 抗HBc抗体陽性までの日数		対照品と 本品の比較	
	対照品 (日数)	本品 (日数)	採血数の差**(回)	
RP-009 36		36	0	
RP-0016	16 60		+1	
RP-0017	71	71	0	
BCP-62433 41		41	0	
Nabi-SB0413	69	69	0	
Nabi-SB0411 35		35	0	
Serologicals 2263-D	78	63	+3	

※採血数の差は、ADVIA Centaurで陽性を示した時点と比較し、対照品で陽性と判定するのに余分に要した回数を示します。

・ADVIA Centaur及びAtellica IMにおいて、市販のHBc患者セロコンバージョンパネルを測定しました。ADVIA CentaurとAtellica IMの性能はほぼ一致しました。結果は以下のとおりです。

パネル ID	採血初日 抗HBc抗体陽性		ADVIA Centaurと Atellica IMの比較	
ハイル ID	ADVIA Centaur (日数)	Atellica IM (日数)	採血数の差**(回)	
9092	57	57	0	
9099	61	61	0	

パネル ID	採血初日 抗HBc抗体陽性	ADVIA Centaurと Atellica IMの比較	
/ A/V ID	ADVIA Centaur (日数)	Atellica IM (日数)	採血数の差*(回)
6278	37	37	0
9093	49	49	0
9072	131	131	0

※採血数の差は、Atellica IMで陽性を示した時点と比較し、ADVIA Centaurで陽性と判定するのに余分に要した回数を示します。

各検査室で得られる測定結果は、示したデータと異なる場合があります。

#### 5 精度

CLSI EP05-A3に従い、各検体を1日に2回2重測定で20日間 (N=80)、Atellica IMを用いて測定しました<sup>13</sup>。

本品は、0.50 Index未満の検体において室内再現精度がSD 0.075以下に、0.50 Indexを超える検体において室内再現精度がCV 15.0%以下になるように設計されています。結果は以下のとおりです。

	平均	併行精度		室内再	見精度
検体	(Index)	SD <sup>**1</sup> (Index)	CV <sup>*2</sup> (%)	SD (Index)	CV (%)
血清A	0.38	0.02	4.8	0.03	6.9
血清B	0.75	0.02	2.6	0.03	3.7
血清C	1.04	0.04	3.6	0.06	5.8
血清D	2.07	0.10	4.8	0.16	7.7
血清E	5.27	0.38	7.2	0.50	9.5
陰性コントロール	0.16	0.00	2.7	0.03	N/A**3
陽性コントロール	2.73	0.10	3.8	0.17	6.3

- ※1 標準偏差
- ※2 変動係数
- ※3 非該当

各検査室で得られる測定結果は、示したデータと異なる場合があります。

#### 6.分析感度

PEI(Paul Ehrlich Institute)の抗HBc抗体参照検体を希釈調製して、ADVIA Centaurにおいて本品2ロットを用いて測定し、分析感度を検討しました。直線回帰分析により、本品のカットオフ値(Index値=0.50)に相当するPEI参照検体の濃度を決定しました。カットオフ値のPEI International Unit(IU)濃度は0.22 IU/mLでした。

### 7.標準物質のトレーサビリティ

社内標準品

本品は、市販の抗HBc抗体測定試薬との判定一致率に対して標準化されています。(■性能の判定一致率を参照ください。)

本品のキャリブレータの表示値は本標準物質にトレーサビリティを有しています。

# ■ 使用上又は取扱い上の注意

### 1.取扱い上の注意

- ・検体及びヒト由来成分を含む試薬は、HIV、HBV、HCV等の感染の おそれがあるものとして取り扱いください。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、また口によるピペッ ティングを行わないでください。
- ・試薬が誤って眼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。
- ・本測定で使用する試薬には、保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれているものがあります。詳細は、■形状・構造等(キットの構成)又は■用法・用量(操作方法)の必要な器具・器材・試料等を参照ください。誤って眼や口に入ったり、皮膚に付着したりした場合は、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ください。
- バイオハザードに関する注意

ヒト由来成分が含まれています。献血者の血液又は血液成分については、FDAで承認された方法で測定し、HIV1/2抗体、HBs抗原、HCV抗体が陰性であることを確認しています(再試験陽性ではない)。いかなる検査方法もこれらの感染因子や他の感染因子が存在しないことを完全には保証できないため、本品は、Good Laboratory Practice (GLP)及び感染予防措置に従い取り扱いください<sup>1,4,14</sup>。キャリブレータはHBs抗原陽性のヒト血漿を含んでいます。試薬はBPL-UV法で不活性化されていますが<sup>15</sup>、ヒト由来成分を用いて製造

された製品はすべて感染の可能性があるものとして取り扱いください。 ・本品には動物由来物質が含まれているため、病原体や感染源の可能 性があるものとして取り扱いください。

# ・次の試薬に関する危険有害性情報、注意事項を示します。



酸化剤は、硝酸を含有しています。

H290

P234, P390, P501

弊告⋅

金属腐食のおそれがあります。

他の容器に移し替えないでください。物的被害を防 止するためにも流出したものを吸収してください。 内容物及び容器は、地方自治体及び国の規制に従い 廃棄ください。



酸化補助剤は、水酸化ナトリウムを含有しています。

H290, H315, H319

P234, P264, P280, P337+P313, P390, P501

金属腐食のおそれがあります。皮膚に刺激がありま す。眼に強い刺激があります。

他の容器に移し替えないでください。取扱い後は手 をよく洗ってください。保護手袋、保護衣、保護用 眼鏡及び顔防御マスクを着用ください。眼の刺激が 続く場合:医師の診察/手当てを受けてください。物 的被害を防止するためにも流出したものを吸収して ください。内容物及び容器は、地方自治体及び国の 規制に従い廃棄ください。

基本試薬パックの緩衝試薬は、チオシアン酸カリウムを含みます。

H412

P273, P501

長期継続的影響により水生生物に有害です。

環境への放出を避けてください。内容物及び容器は、地方自治体及 び国の規制に従い廃棄ください。

補助試薬パックは、2-メチル-2H-イソチアゾール-3-オン及びチオシア ン酸カリウムを含みます。

H412

P273, P501

長期継続的影響により水生生物に有害です。

環境への放出を避けてください。内容物及び容器は、地方自治体及 び国の規制に従い廃棄ください。



アテリカIM APWプローブ洗浄液1は、水酸化ナトリ ウムを含有しています。

H290, H319, H315

P280, P264, P305+P351+P338, P310, P390, P501

警告:

金属腐食のおそれがあります。眼に強い刺激があり ます。皮膚に刺激があります。

保護手袋、保護衣、保護用眼鏡及び顔防御マスクを 着用ください。取り扱い後は手をよく洗ってくださ い。眼に入った場合、水で数分間注意深く洗ってく ださい。コンタクトレンズを着用していて容易に外 せる場合は外してください。その後も洗浄を続けて ください。ただちに医師に連絡してください。物的 被害を防止するためにも流出したものを吸収してく ださい。内容物及び容器は、地方自治体及び国の規 制に従い廃棄ください。

# 2.使用上の注意

- ・基本試薬パックは、機器に装填する前に手で混和ください。
- ・パックの底の微粒子がすべて分散し、試薬パックの底に沈殿物がな いことを確認ください。
- ・試薬パックは立てて保存ください。熱源及び光源を避けてくださ い。未開封の試薬パックは、2~8℃で保存した場合には製品に記載 されている使用期限まで安定です。
- ・キャリブレータは立てて保存ください。2~8℃で保存した場合には 製品に記載されている使用期限まで安定です。機器装填後は、室内\*\*アテリカIM HBc抗体コントロール(HBcT QC) 温度で8時間安定です。
- ・酸化剤/酸化補助剤は立てて保存ください。未開封の酸化剤/酸化補助 剤は、2~25℃で保存した場合には製品に記載されている使用期限ま で安定です。

- ・アテリカIM APWプローブ洗浄液1は立てて保存ください。未開封 で2~8℃で保存した場合には製品に記載されている使用期限まで安 定です。
- ・アテリカIM プローブ洗浄液3は立てて保存ください。熱源及び光源 を避けてください。未開封で2~8℃で保存した場合には製品に記載 されている使用期限まで安定です。
- ・キャリブレータQC保冷庫における測定物質の保存及び安定性に関す る情報については、補足文書「Atellica サンプルハンドラー キャリ ブレータ及び精度管理物質の保存・安定性」を参照ください。
- ・本品に付属の補助試薬パックは基本試薬パック(固相化試薬及び標 識試薬) に対応しています。補助試薬パックは他ロットの基本試薬 パックと組み合わせて使用しないでください。
- ・キット中のキャリブレータは試薬パックに対応しています。キャリ ブレータは他ロットの試薬パックと組み合わせて使用しないでく ださい。
- ・ラベルに記載された使用期限を過ぎた製品は使用しないでください。
- ・同一ロットであっても、試薬の注ぎ足しはしないでください。

### 3.廃棄上の注意

- ・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、使用済み器具等は、次亜塩素酸ナトリウム(有 効塩素濃度1,000 ppm、1時間以上浸漬) 又はグルタールアルデヒド 溶液(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。
- ・試薬や検体等が飛散した場合には、拭き取り及び消毒を行ってく ださい。
- ・危険性のある試薬又は感染性廃棄物は、検査室の基準に従い廃棄く ださい。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い処理ください。
- ・本測定で使用する試薬には、保存剤としてアジ化ナトリウムが含ま れているものがあります。詳細は、■形状・構造等(キットの構 成) 又は■用法・用量(操作方法)の必要な器具・器材・試料等を 参照ください。アジ化ナトリウムは鉛管、銅管と反応し、爆発性の 強い金属アジドを生成することがあるため廃棄の際には、多量の水 と共に流してください。各法令に従い廃棄ください。

# ■ 貯蔵方法・有効期間

### 1.貯蔵方法

- (1)標識試薬、固相化試薬、緩衝試薬、補助試薬、低濃度較正剤、高濃 度較正剤:2~8℃
- (2)酸化剤、酸化補助剤:2~25℃

### 2.有効期間(使用期限は外箱に表示)

- (1) 標識試薬、固相化試薬、緩衝試薬、補助試薬、低濃度較正剤、高濃 度較正剤:1年
- (2)酸化剤、酸化補助剤:1年6ヶ月

# ■ 包装単位

シーメンスコード 品名 ケミルミ IM HBc抗体(アテリカ) 200テスト用 10995597

10995598

基本試薬パック (標識試薬/固相化試薬/緩衝試薬) 1本 補助試薬パック(補助試薬)1本

キャリブレータ (低濃度較正剤/高濃度較正剤) 各1バイアル

〈別売〉

アテリカIM 酸化剤/酸化補助剤 11098500

酸化剤  $1 \times 1.5 L$  $1 \times 1.5 L$ 酸化補助剤

アテリカIM 洗浄液(キュベット) 11098501

 $1 \times 30 L$ 

アテリカIM クリーナー (機器) 11098502

 $2\!\times\!1.5~L$ 

アテリカIM APWプローブ洗浄液1 (2PK) 10995458

 $2 \times 25.0 \text{ mL}$ 

アテリカIM プローブ洗浄液3 10995666

 $1\!\times\!50.0\;mL$ 

陰性コントロール 2×7.0 mL 陽性コントロール 2×7.0 mL

# ■ 主要文献

- Clinical and Laboratory Standards Institute. Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline– Fourth Edition. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014. CLSI Document M29-A4.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard-Sixth Edition. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2007. CLSI Document GP41-A6.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Tubes and Additives for Venous and Capillary Blood Specimen Collection; Approved Standard – Sixth Edition. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2010. CLSI Document GP39-A6.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens for Common Laboratory Tests; Approved Guideline-Fourth Edition. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2010. CLSI Document GP44-A4.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. *Interference Testing in Clinical Chemistry, Approved Guideline–Second Edition*. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2005. CLSI Document EP7-A2.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Assessment of the Clinical Accuracy of Laboratory Tests Using Receiver Operating Characteristic (ROC) Plots; Approved Guideline. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 1995. CLSI Document GP10-A.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. How to Define and Determine Reference Intervals in the Clinical Laboratory; Approved Guideline–Second Edition. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2000. CLSI Document C28-A2.
- Gitlin N. Hepatitis B: diagnosis, prevention, and treatment. Clin Chem. 1997;43 (8, pt 2): 1500-1506.
- 9. Mahoney FJ. Update on diagnosis, management, and prevention of hepatitis B virus infection. *Clin Microbiol Rev.* 1999;12 (2):351-366.
- Juszczyk J. Clinical course and consequences of hepatitis B infection. Vaccine. 2000;18 (suppl 1):S23-S25.
- 11. Vivek R. Treatment of hepatitis B. Clin Cornerstone. 2001;3 (6) :24-36.
- 12. Koff RS. Hepatitis B today: clinical diagnostic overview. *Pediatr Infect Dis J.* 1993;12 (5): 428-432.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Evaluation of Precision of Quantitative Measurement Procedures; Approved Guideline-Third Edition. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2014. CLSI Document EP05-A3.
- 14. Centers for Disease Control. Perspectives in disease prevention and health promotion update: Universal precautions for prevention of transmission of human immunodeficiency virus, hepatitis B virus and other bloodborne pathogens in healthcare settings. MMWR. 1988;37 (24):377-382, 387-388
- Yoshizawa H, Itoh Y, Iwakiri S, et al. Beta-propiolactone for the inactivation of non-A/non-B type 1 hepatitis virus capable of inducing cytoplasmic tubular ultrastructures in chimpanzees. *Vox Sang.* 1984;46
  \*86-91.
- \*\*16. Grimsey P, Frey N, Bendig G, et al. Population pharmacokinetics of exogenous biotin and the relationship between biotin serum levels and *in vitro* immunoassay interference. *Int. J. Pharmacokinet.* 2017;2 (4) :247-256
- \* \* 17. Piketty ML, Prie D, Sedel F, et al. High-dose biotin therapy leading to false biochemical endocrine profiles: validation of a simple method to overcome biotin interference. Clin Chem Lab Med. 2017;55 (6):817-825.

### ■ 問い合わせ先

**シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社** カスタマーケアセンター

\*\*電話:03-4582-5520

# ■ 製造販売元

**シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社** 東京都品川区大崎1-11-1 ゲートシティ大崎ウエストタワー

輸入