

915311 - 006

体外診断用医薬品

[届出番号 13A2X00197218100]

**2021年2月改訂(第6版) *2017年1月改訂(第5版)

ご使用に際しては、本添付文書をよくお読みください。

血液検査用総蛋白キット (分類コード番号:30181001)

クオリジェント TP

全般的な注意**

- 1. 本品は、体外診断用医薬品ですので、それ以外の目的に は使用できません。
- 2. 測定結果に基づく臨床判断は、臨床症状や他の検査結果 などと合わせて担当医師が総合的に判断してください。
- 3. 投与された薬剤による測定値の影響に関しては、当該薬剤の添付文書に記載されている使用上の注意、特に臨床検査結果に及ぼす影響の項をよくお読みください。また、本添付文書の【操作上の注意】2. 妨害物質の項や【測定結果の判定法】2. 判定上の注意の項もよくお読みください。
- 4. この添付文書に記載された使用方法に従って使用してください。記載された使用方法及び使用目的以外での使用については、測定値の信頼性を保証しかねます。
- 5. 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て等 を受けてください。
- 6. 自動分析装置でのご使用にあたっては、必ず測定装置の 取扱説明書をよくお読みください。なお、別途、適用機 器のパラメーターを用意しておりますので、必要な場合 には弊社までご連絡ください。
- 7. 本品を使用する際は精度管理を実施し、精度が確保されていることを確認してください。

形状・構造等(キットの構成)**

構成試薬名 成分

TP発色液:硫酸銅(Ⅱ)五水和物

使用目的

血清又は血漿中の総蛋白の測定

総蛋白とは様々な機能を持った蛋白質の総称であり、総蛋白量の増減は、生体内で営まれている生理機能の変化や、生体を構成する各組織及び臓器の病変を反映します。

測定原理

1. 測定原理

検体中の蛋白質はビウレット試薬と反応し赤紫色の錯体となります。この赤紫色の吸光度を測定することにより 総蛋白濃度を求めます。

蛋白質 ぜウレット試薬 錯体(赤紫色)

2. 特長

濁りの影響をほとんど受けません。

操作上の注意**

1. 測定試料の性質、採取法

1) 測定試料

血清又は血漿 (ヘパリン血漿、EDTA血漿、クエン酸血漿、NaF-EDTA血漿) が使用できます。

2) 測定試料の保存について

血清(漿)分離後、当日中に測定できない場合は次のように保存してください。4)

なお、測定に際しては、検体を室内温度(15~30℃) に戻してから測定してください。

1ヵ月間以内に測定する場合 2~10℃ 長期にわたる場合 -20℃以下

2. 妨害物質

遊離型ビリルビン20mg/dLまで、抱合型ビリルビン20mg/dLまで、ホルマジン濁度数3000度まで、アスコルビン酸50mg/dLまで測定値に影響ありません。また、溶血検体は正の影響があります。

3. その他

- 1)検量用物質には、血清マルチキャリブレーター(SEKISUI)、 セロノルム・マルチキャリブレータ、セロノルム・ヒ ューマン又はアナセラムALB・TP標準液を使用して ください。
- 2) 測定範囲に関する注意

検体の濃度が測定範囲を超える場合は、検体を生理食 塩液で希釈して再測定してください。

用法・用量(操作方法)**

1. 試薬の調製法

試薬:TP発色液をそのまま使用します。

2. 測定(操作)法

本品は9000シリーズ及びLABOSPECTシリーズ日立自動分析装置に使用されますので、その操作法を示します。

*吸光度:700nmと546nmの吸光度差

検量物質:血清マルチキャリブレーター(SEKISUI)、 セロノルム・マルチキャリブレータ、セロ ノルム・ヒューマン又はアナセラムALB・

TP標準液(当社指示值)

試薬ブランク: 精製水又は生理食塩液

測定結果の判定法 ***

1. 参考基準範囲2)

6.6~8.1g/dL (JCCLS共用基準範囲)

2. 判定上の注意

検体により、検体中の目的成分以外の物質との反応や妨害反応を生じることがあります。測定値や測定結果に疑問がある場合は、再検査や希釈再検査、あるいは他の検査方法により確認してください。

性能*

1. 感度

- 1) 試薬ブランク 吸光度は0.05以下
- 2) 感度 アルブミン 6 g/dLにつき吸光度は0.21~0.25
- 2. 正確性 測定期待値の90~110%
- 同時再現性 変動係数3%以下
 (1.~3.までの試験方法は弊社試験方法による)
- **4. 測定範囲**⁵⁾(9000シリーズ日立自動分析装置による) 0.3~12g/dL
- 5. 相関性5)
 - 1)血 清

N = 70 r = 0.979 y = 0.94x + 0.43

対照法:既承認体外診断用医薬品(ビウレット法)

2)血 漿

N = 150 r = 0.999 y = 1.02x - 0.11

対照法:既承認体外診断用医薬品(ビウレット法)

6. 較正用標準物質

SRM927 (NIST)

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 るピペッティングを行わないでください。
- 2) TP発色液はアルカリ性ですので、誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合は速やかに水で洗い流す等の応急処置を行い、必要であれば医師の手当てを受けてください。

2. 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。 凍結させた試薬は、品質が劣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ください。
- 2) 使用期限を過ぎた試薬は、測定値の信頼性を保証しか ねますので、使用しないでください。
- 3) 測定は直射日光を避けて行ってください。

3. 廃棄上の注意

- 1) 使用済の検体及び検体容器などを廃棄する前に0.1% 濃度以上の次亜塩素酸ナトリウム溶液に1時間以上浸 すか、又はオートクレーブ(121℃、20分間)で処理し てください。
- 2) 検体又は検体を含む溶液が飛散した場合、感染を防止するため、0.1%濃度以上の次亜塩素酸ナトリウム溶液等でよく拭き取ってください。
- 3) 試薬及び処理した検体などを廃棄する場合には、廃棄 物に関する規定に従い、医療廃棄物又は産業廃棄物な どとして処理してください。
- 4) 試薬の廃棄にあたっては、水質汚濁防止法等の規制に 留意してください。

4. その他の注意

- 1) 容器等は他の目的に転用しないでください。
- 2) 使用前の試薬カセットを分解しないでください。

貯蔵方法・有効期間 *

- 1. 貯蔵方法 室温(1~30℃)
- 2. 有効期間 製造後2年間 (使用期限は外装に記載してあります)

包装単位 *

名 称	包 装		
クオリジェント TP	セット (日立9000シリーズ用) カセット	TP発色液 27.0mL×1	× 2
	Lセット (日立LABOSPECT用) セット	TP発色液 46mL×1	× 2

主要文献 **

- 1) Gornall, A. G., et al.: J. Chem. 177, 751 (1949)
- 2) 金井正光監修: 臨床検査法提要, 第35版, p.478, 金原 出版(2020)
- 3) 秋吉正豊、清水文彦監修: 臨床検査講座 **14**, p.148, 医歯薬出版 (1972)
- 4) 佐々木匡秀、他共著:人体成分のサンプリング p.43, 講談社 (1972)
- 5) 積水メディカル株式会社 社内データ

お問い合わせ先

積水メディカル株式会社 学術担当 電話番号 0120-249-977

FAX番号 0120-247-477

積水メディカル株式会社

製造販売元。 東京都中央区日本橋二丁目1番3号

「クオリジェント」・「アナセラム」は積水メディカル株式会社の日本における登録商標です。 その他の商標は各社の日本における商標または登録商標です。