

ご使用に際しては、本電子化された添付文書をよくお読みください。

グリコヘモグロビンA<sub>1c</sub>キット  
(分類コード番号: 30168000)

# Lタイプ ノルディアN HbA<sub>1c</sub>

## 全般的な注意

- 本品は、体外診断用医薬品ですので、それ以外の目的には使用できません。
- 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。
- 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。
- 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。
- 各種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、各機種別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。
- 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  
 HbA<sub>1c</sub>試薬①: 10-(カルボキシメチルアミノカルボニル)-3, 7-ビス(ジメチルアミノ)フェノチアジンナトリウム  
 HbA<sub>1c</sub>試薬②: パーオキシダーゼ  
 フルクトシルペプチドオキシダーゼ

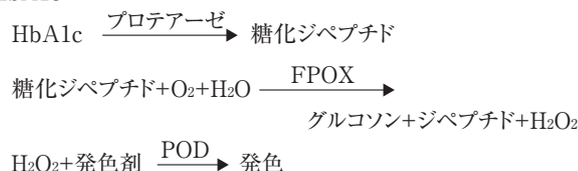
## 使用目的

全血中のヘモグロビンA<sub>1c</sub>(HbA<sub>1c</sub>)の測定

## 測定原理

### 1. 測定原理

第一反応では、プロテアーゼの作用によりHbA<sub>1c</sub>のβ鎖N末端に由来する糖化ジペプチドを切出すと同時に、所定波長における吸光度よりHb濃度を求めます。第二反応では、糖化ジペプチドにフルクトシルペプチドオキシダーゼ(FPOX)を作用させ、生成した過酸化水素がパーオキシダーゼ(POD)の存在下で10-(カルボキシメチルアミノカルボニル)-3, 7-ビス(ジメチルアミノ)フェノチアジンナトリウム(発色剤)を発色させます。この吸光度を測定することによりHbA<sub>1c</sub>濃度を求めます。

求めたHbA<sub>1c</sub>濃度とHb濃度からHbA<sub>1c</sub>(%)を算出します。HbA<sub>1c</sub> :

### 2. 特長

- HbA<sub>1c</sub>由来の糖化ジペプチドを特異的に測定する酵素法の試薬です。
- 試薬の調製不要な液状試薬です。
- 反応セルへの汚染がほとんどありません。

- 不安定型HbA<sub>1c</sub>や修飾Hb(カルバミル化やアセチル化など)の測定値への影響がありません。

## 操作上の注意

### 1. 測定試料の性質、採取法

- 測定試料
  - 検体として全血(EDTA、NaF-EDTA、ヘパリン)が使用できます。
  - 検体の前処理には別売のLタイプ HbA<sub>1c</sub>前処理液(当社品)を使用してください。
  - 著しく溶血した全血の使用は避けてください。
- 測定試料の保存について
  - 検体は冷蔵で7日間安定です。
  - Lタイプ HbA<sub>1c</sub>前処理液で処理した試料(前処理試料)の安定性は、以下のとおりです。  
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。2時間以上保存した前処理試料は、良く攪拌してから使用してください。  
室温: 8時間  
冷蔵: 24時間

### 2. 妨害物質

- 遊離型ビリルビン50mg/dLまで、抱合型ビリルビン50mg/dLまで、ホルマジン濁度数3000度まで、アスコルビン酸50mg/dLまで測定値に影響はありません。
- アセトアルデヒド、アセチルサリチル酸、シアン酸ナトリウムがそれぞれ50mg/dLとなるように検体に添加して得られた修飾Hb(アセトアルデヒド化Hb、アセチル化Hb、カルバミル化Hb)は、測定値に影響ありません。
- グルコースが1000mg/dLとなるように検体に添加して得られた不安定型HbA<sub>1c</sub>は、測定値に影響ありません。
- アミノ酸輸液製剤を使用している患者の検体測定には十分ご注意ください。特に、糖とアミノ酸が予め混合された輸液製剤を使用した患者の検体は測定値が偽高値になるおそれがありますので、避けてください。

### 3. その他

- 検量用物質  
検量用物質には、Lタイプ HbA<sub>1c</sub>キャリブレーター(当社品)を使用してください。
- \*\*2) 測定範囲に関する注意

前処理した試料のHb濃度が所定の範囲を上回る場合は、検体の前処理に用いるLタイプ HbA<sub>1c</sub>前処理液の量を通常の2倍に増量し、所定の範囲を下回る場合は、通常の半分に減量して再測定してください。

Hb濃度の適用範囲は機種により異なります。例えばLABOSPECT006日立自動分析装置では、Hb濃度が100~200μmol/Lの範囲を逸脱する場合に再測定してください。その他の機種については弊社までお問い合わせください。

## 用法・用量(操作方法)

### 1. 試薬の調製法

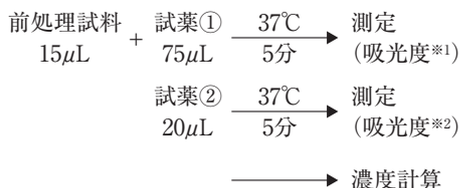
- 試薬①: HbA<sub>1c</sub>試薬①をそのまま使用します。  
 試薬②: HbA<sub>1c</sub>試薬②をそのまま使用します。

### 2. 検体の前処理方法(用手法の場合)

- ①別売のLタイプ HbA<sub>1c</sub>前処理液(当社品)を試験管に500μL分注しておきます。
- ②検体を遠心分離(800×g, 5分間)し、血球層から20μLを採取して、①の前処理液に加えて混和し、前処理試料として自動分析装置で測定します。

### 3. 測定(操作)法

- \*\*本品は、LABOSPECTシリーズ日立自動分析装置で使用されますので、その操作法の一例を示します。



\*1吸光度：480nmと800nmの吸光度差及び660nmと800nmの吸光度差

\*2吸光度：660nmと800nmの吸光度差  
NGSP値(%)に換算するために自動分析装置の項目間演算式が必要となります。<sup>1)</sup>  
HbA1c(NGSP%)=91.5×HbA1c(μmol/L)/Hb(μmol/L)+2.15  
検量用物質：Lタイプ HbA1cキャリブレーター(当社指示値)

## 測定結果の判定法

### \*\* 1. 参考基準範囲<sup>2),3)</sup>

4.6~6.2%(NGSP値)

### \*\* 2. 判定上の注意

- 1) 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。
- \*2) 検体中のパーオキシダーゼ(POD)様活性が極めて低い一部の検体では、測定値が偽高値を示す可能性がありますので、臨床症状や他の検査結果などと合わせて総合的に判断してください。

## 性能

### 1. 感度

HbA1c 10μmol/Lにつき吸光度は0.050~0.100

Hb 100μmol/Lにつき吸光度は0.10~0.30

### 2. 正確性 測定期待値の90~110%

### 3. 同時再現性 変動係数5%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<sup>4)</sup>(LABOSPECT006日立自動分析装置による)

HbA1c：3.3~16.6%(NGSP値)

(但し、LABOSPECT006日立自動分析装置による測定でHb濃度100~200μmol/Lの場合)

### 5. 相関性<sup>5)</sup>(NGSP値)

N=197 r=0.995 y=1.00 x - 0.07

対照法：HPLC法

### 6. 較正用標準物質

HbA1c測定用一次実試料標準物質(JCCRM411)

## 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、また口によるピペティングを行わないでください。
- \*\*2) HbA1c試薬①にはアジ化ナトリウムが含まれておりますので、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。
- \*\*3) HbA1c試薬①には防腐剤としてプロクリン300が含まれており、皮膚などを刺激する場合があります。もし、皮膚や衣類についたときは速やかに水で洗い流してください。皮膚に炎症が生じた場合は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) HbA1c試薬①は光劣化を抑えるために黒色の遮光ボトルを使用しています。他のボトルへの移し替えは避けてください。
- 3) キャリブレーション時と測定時で自動分析装置カバーの状態(開ける・閉める)が異なった場合、反応セル内に差し込む光量差によって正しい結果が得られないことがあります。自動分

析装置カバーは閉めてご使用ください。

- 4) 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。
- \*\*5) 測定終了後、試薬庫から取り出して保存する場合は、密栓して貯蔵方法に従い保存してください。
- 6) 試薬を注ぎ足して使用することは避けてください。
- 7) 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の残り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。
- 5) HbA1c試薬①にはアジ化ナトリウムが含まれております。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、廃棄の際は大量の水と共に洗い流してください。

## 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

名称		貯蔵方法	有効期間
Lタイプ ノルディアN H b A 1 c	HbA1c試薬①	2~10℃ 遮光	製造後 1年間
	HbA1c試薬②	2~10℃	

(使用期限は外装に記載してあります)

## 包装単位

名称	包装		
Lタイプ ノルディアN H b A 1 c	Lセット (日立LABOSPECT用 セット)	HbA1c試薬① 35.3mL×1	×2
		HbA1c試薬② 9.4mL×1	

## 別売品

名称	包装
Lタイプ HbA1c前処理液	33.9mL×2

有効期間 製造後1年間

## 主要文献

- 1) Wieland H. et al: Clin. Chem. 50, 166-174 (2004)
- \*\*2) 日本糖尿病学会編・著：糖尿病治療ガイド2022-2023, p15, 文光堂(2022)
- 3) Kashiwagi A. et al: Diabetol. Int. 3(1), 8-10 (2012)
- 4) 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

製造販売元 **積水メディカル株式会社**  
東京都中央区日本橋二丁目1番3号

「ノルディア」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。