本電子化された添付文書をよく読んでから使用して下さい

届出番号 14F1X80004000049

体外診断用医薬品

** 2025年9月改訂(第4版)

* 2025年2月改訂(第3版)

Code 470-13571

血液検査用テストステロンキット

アキュラシード テストステロン

(化学発光酵素免疫測定法)

〔全般的な注意〕

- (1) 本製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) この電子化された添付文書に記載された使用方法に従って使用して下さい。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。
- (3) 測定機器は電子化された添付文書及び取扱説明書に従い適切な条件下で使用して下さい。なお、詳細については機器メーカーに問い合わせて下さい。
- (4) 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併せて担当医師が総合的 に判断して下さい。

〔形状・構造等(キットの構成)〕

試薬カートリッジ

- (1) 抗原結合粒子(R0)
 - (ウシ血清アルブミン標識テストステロン結合粒子)
- (2) 免疫反応用緩衝液(R1)
- (3) 酵素標識抗体(R2)

(ペルオキシダーゼ標識抗テストステロンモノクローナル抗体(ウサギ))

- (4) 基質液(R3)
 - (L-012)
- (5) 過酸化水素液(R4)
 - (過酸化水素)

〔使用目的〕

血清又は血漿中のテストステロンの測定

〔測定原理〕

本法は粒子を固相とした化学発光酵素免疫測定法に基づきます。

ウシ血清アルブミン標識テストステロン結合粒子と検体中のテストステロンを、競合的にベルオキシダーゼ標識抗テストステロンモノクローナル抗体(ウサギ)に反応させます。抗原結合粒子に結合した酵素の量は検体中のテストステロン濃度に逆比例するため、その酵素活性を化学発光試薬(L-012、過酸化水素)を用いて測定することにより、あらかじめ既知濃度の標準液を用いて作成した検量線から検体中のテストステロン濃度を求める事ができます。

〔操作上の注意〕

(1) 測定試料の性質、採取法

- (イ)採取後の検体は速やかに測定して下さい。
- (口)検体の保存が必要な場合は-20℃以下で凍結保存して下さい。
- (ハ) 凍結検体の使用に際しては素早く融解し、すぐに測定を行って下さい。再測定が予想される場合はあらかじめ必要量を再測定用として小分けし凍結保存するなどし、凍結融解の繰り返しは避けて下さい。
- (二) 抗凝固剤のヘバリン、クエン酸塩、シュウ酸塩、EDTA 及び解糖阻止剤のフッ 化ナトリウムは、通常使用量では測定値に影響を与えません。
- (ホ) 採血管の使用方法は、採血管製造販売元の添付文書等に従って下さい。
- (へ) 血清を試料とする場合は、血餅の凝固が十分であることを目視にて確認してから遠心分離を行って下さい。採血後の転倒混和や遠心分離前の静置が不十分な場合は、血餅の凝固が不十分となり正しい測定結果が得られない場合があります。なお、遠心分離前の適切な静置時間は、検体の背景(疾患や治療等)により異なりますので注意して下さい。
- (ト)沈殿物のある検体は、使用前に遠心分離を行い除去してから使用して下さい。
- (チ)試料中にフィブリンや赤血球、白血球、微小な浮遊物などを認めた場合は、遠心分離をしたりサンブルカップに分取したりするなどして、必ず取り除いてから測定に使用して下さい。なお、目視できる不溶物が認められない場合でも、測定値に影響を与える物質が試料中に存在することがあります。
- (リ)測定の前に、検体中の気泡の有無を確認して下さい。気泡がある場合は除いて下さい。

(2) 妨害物質・妨害薬剤

- (イ) ビリルビンは 19.7mg/dL まで、ヘモグロビンは 480mg/dL まで、乳びはホルマジン濁度として 1480FTU まで、アスコルビン酸は 50mg/dL まで測定値に影響を与えません。
- (ロ) リウマチ因子は 500 IU/mL まで、影響を与えませんが、それ以上の濃度では影響を与える可能性がありますのでご注意ください。
- (ハ)測定に影響を与える可能性のある化合物は、以下の濃度まで測定値に影響を与えません。またその時の交差反応率は以下の通りです。

化合物	濃度	交差反応率
10日初	(ng/mL)	(%)
ダナゾール	1000	-0.001
デキサメタゾン	2000	-0.003
エチステロン	100	0.430
プレドニゾン	1000	-0.011
アルドステロン	1600	-0.003
アンドロステンジオン	100	0.400
コルチコステロン	1500	-0.007
コルチゾール	3000	-0.003
コルチゾン	2000	-0.009
DHEA	1000	-0.018
DHEAS	50000	0.000
5α-ジヒドロテストステロン	100	0.490
17 <i>β</i> -エストラジオール(E2)	2000	-0.007
エストロン	1000	-0.010
11β-ヒドロキシテストステロン	100	0.750
11-ケトテストステロン	100	0.430
プロゲステロン(P4)	1000	-0.004
プロピオン酸テストステロン	100	0.240

(3) その他

- * (イ) 本品は、自動化学発光酵素免疫分析装置 Accuraseed®、自動化学発光酵素免疫 分析装置 Accuraseed SG720 専用の試薬です。
- *(ロ)装置での測定には、指定のサンプリングチップおよびサンブルカップを使用してください。サンプリングチップは、各装置専用(Accuraseed®、Accuraseed SG720)のものとなっておりますのでご注意ください。
- (ハ)キャリブレーションの有効期間を超えた場合には、アキュラシード テストス テロン用キャリブレーターセット(別売品)を用いて再度キャリブレーションを 行って下さい。
- (二)測定範囲上限を超える検体については、アキュラシード 検体希釈液セット(別売品)、又はアキュラシード 検体希釈液カートリッジ(別売品)を用いて希釈して測定して下さい。

〔用法・用量(操作方法)〕

(1) 試薬の調製方法

試薬カートリッジ: そのまま使用して下さい。

(2) 付属品

基本検量線シート 1枚

*(3) 必要な器具・器材・試料等

自動分析装置:自動化学発光酵素免疫分析装置 Accuraseed®、又は、自動化学発光

酵素免疫分析装置 Accuraseed SG720

検量用試料:アキュラシードテストステロン用キャリブレーターセット(別売品)

使用に際しては、アキュラシード テストステロン用キャリブレー ターセットの現品説明書を参照して下さい。

アキュラシード B/F 分離液(別売品)

アキュラシード サンプリングチップ(別売品)

又は、アキュラシード サンプリングチップ(SG)(別売品)

アキュラシード 検体希釈液セット(別売品)

アキュラシード 検体希釈液カートリッジ(別売品)

マイクロピペット、及びサンプルカップ

*(4) 測定法

測定操作の詳細は使用する自動分析装置の取扱説明書を参照してください。

〈操作法

- 1) 試薬力セットの QR コード**1 を QR コード読取部に読み込ませます。
- 2) 読み込みが完了した試薬力セットのキャップを外し、試薬庫にセットします。 (この操作により項目名などの試薬情報管理が自動的に行われます。)
- 3) 「基本検量線」メニューを選択し、付属の「基本検量線シート」のQRコードをQRコード読取部に読み込ませます。 (基本検量線の読み込みはロット毎に行います。)
- 4) 検量線の補正は装置のキャリブレーション実施方法に従って行います。
- 5) コントロール、検体を装置の測定方法に従って準備して下さい。
- 6) 開始ボタンを押し、測定を開始します。 ※1 QR コードは株式会社デンソーウェーブの登録商標です。

〈プロトコール〉



- 抗原結合粒子に免疫反応用緩衝液50µLを加え、次いで 試料を25µL加え、37℃約3分間反応させます。 (第一反応)
- 酵素標識抗体 50μL を加え、37℃約 3 分間反応させます。 (第二反応)
- 3. B/F 分離、洗浄を行います。
- 基質液 100μL 及び過酸化水素液 100μL を加えます。 (酵素反応)
- 5. 発光量を測定します。

〈テストステロン濃度の求め方〉

キャリブレーターを用いて検量線を作成します。この検量線 に検体の発光量を当てはめて、テストステロン濃度を求めます。

〔測定結果の判定法〕

参考基準範囲(1)

性別	検体数	中央値 (ng/mL)	基準範囲 (ng/mL)
男性	121	5.01	1.31~8.71
閉経前女性	91	0.23	0.11~0.47
閉経後女性	20	0.13	0.04~0.43

基準範囲は様々な要因により変動する可能性がありますので、各施設にて適した値を設定して下さい。

〈判定上の注意〉

(1) 検体中に非特異反応物質(異好性抗体等)が存在する場合は、正しい測定結果が得られない場合があります。測定結果に基づく臨床診断は、臨床症状や他の検査結果等と合わせて担当医師が総合的に判断して下さい。

〔性 能〕

〈性 能〉

(1) 感度

テストステロン 4.00ng/mL と 0.00ng/mL の標準液を試料として試験したとき、 (4.00ng/mL 標準液の発光量)/(0.00ng/mL 標準液の発光量)の値は 0.1 以下です。

(2) 正確性

既知濃度の管理用検体を測定するとき、測定値は既知濃度の±20%以内にあります。

(3) 同時再現件

同一の管理用検体を5回同時に測定するとき、測定値のCV%は10%以下です。

(4) 測定範囲

テストステロン 0.07~20.00ng/mL

〈相関性試験成績〉

検体	血清	血漿	
相関係数	r = 0.978 (n = 57)	r = 0.953 (n = 62)	
回帰式	y = 0.921 x + 0.09	y = 0.906 x - 0.17	
У	本品(ng/mL)		
Х	A 社(ng/mL)		

ı	1.6.7.1	(>==	
	検体	血清又は血漿	
	相関係数	r = 0.993 (n = 51)	
	回帰式	y = 0.988 x - 0.02	
	У	血漿(ng/mL)	
	Х	血清(ng/mL)	

〈較正用の基準物質(標準物質)〉

USP(米国薬局方(United States Pharmacopeia))標準品

〔使用上又は取扱い上の注意〕

〈取扱い上(危険防止)の注意〉

- (1) 試薬が誤って口や目に入ったり、皮膚に付着した場合には、直ちに大量の水で洗い流し、必要があれば医師の手当等を受けて下さい。
- (2) 検体はウイルス等の感染の危険性を考慮して取扱って下さい。

〈使用上の注意〉

- (1) 試薬は指定された条件で保管し、使用期限を過ぎたものは使用しないで下さい。
- (2) 誤って凍結させた試薬は使用しないで下さい。
- (3) 基本検量線シートは、本品の使用が終了するまで保管して下さい。
- (4) 試薬カセット中の試薬カートリッジは残量管理をしているので、装置以外での試薬カートリッジの抜き取りは行わないで下さい。また、同一ロットのものであっても 試薬カセット中に追加しないで下さい。
- (5) 装置から抜き取った試薬カセットを、他の装置で使用しないで下さい。試薬残量が 正しく認識されません。

- (6) 試薬力セットを装置から取り出して保存する場合には、直ちにカセットキャップを して天地確認の上、2~10℃で保存して下さい。カセットキャップをせず保存した 場合や、2~10℃の範囲外で保存されていた場合は、この試薬カセットを使用しな いで下さい。
- (7) 試薬カセットに外から強い衝撃を与えないで下さい。
- (8) 試薬力セットに破損がある場合は使用しないで下さい。
- (9) 本品中の容器、付属品は他の目的に転用しないで下さい。
- (10)検体、廃液等が飛散した場合には、次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素濃度 1000ppm)、グルタルアルデヒド(2%)等の消毒液を用いて拭きとって下さい。

〈廃棄上の注意〉

- (1) 廃棄に際しては、廃棄物の処理及び清掃に関する法律(廃棄物処理法)及び排水基準 に従って適切に処理して下さい。基質液(R3)中にホウ酸(ホウ素として 157mg/L) を含有しています。
- (2) 検体と接触した試薬及び試薬容器等は、感染の危険性があるものとして焼却処理するか、廃棄物に関する規定に従って処理して下さい。

処理例)

オートクレーブ処理: 121°以上で20分間以上の高圧蒸気滅菌して下さい。 次亜塩素酸剤処理:遊離塩素 1500~2000ppm以上の水溶液に60分間以上浸して下さい。

**〔貯蔵方法・有効期間〕

(貯蔵方法) (有効期間) アキュラシード テストステロン 2~10℃保存 製造後 1 か年間

〔包装单位〕

(コード番号)(品名)(包装)470-13571アキュラシード テストステロン60 回用(試薬力セット(20 試薬カートリッジ)×3)

〔主要文献〕

(1) 木内理世 他: 医学と薬学, 64(1), 87-93(2010).

〔問い合わせ先〕

富士フイルム 和光純薬株式会社

臨床検査薬 カスタマーサポートセンター 〒103-0023 東京都中央区日本橋本町二丁目 4 番 1 号 Tel: 03-3270-9134(ダイヤルイン)

*〔別 売〕

(コード番号)	(品名)	(包装)
477-13581	アキュラシード テストステロン用キャリブレーターセット	1mL×2×2種
470-11631	アキュラシード B/F分離液	10L
475-92641	アキュラシード サンプリングチップ	70 本×30
477-94281	アキュラシード サンプリングチップ(SG)	80 本×30
473-11621	アキュラシード 検体希釈液セット	50mL×2
477-11641	アキュラシード 検体希釈液カートリッジ	60 回用

製造販売元

富士フイルム株式会社

〒258-8538 神奈川県足柄上郡開成町宮台 798 番地 TEL. 0120-771669

発売元

富士フイルム 和光純薬株式会社

〒540-8605 大阪市中央区道修町三丁目 1番 2号

25.10.06K26