



使用に際してはこの添付文書をよくお読みください。  
また、必要な時に読めるように保管しておいてください。

KD05T

2008年3月作成(第1版)

体外診断用医薬品

製造販売承認番号: 20700AMZ00226000

クラスⅢ免疫検査用シリーズ  
アルファ1-マイクログロブリンキット

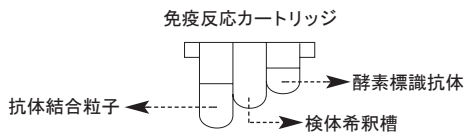
**ルミパルス<sup>®</sup>Ⅱ α<sub>1</sub>-M**

## ■全般的な注意

1. 本試薬は、体外診断用であるため、それ以外の目的には使用しないでください。
2. 診断の際は、本測定値以外に他の検査結果や臨床症状等もあわせて考慮し、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. 本試薬には、保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。試薬が誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には、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。
5. 本試薬の使用に際しては、本書とあわせて使用する測定システムの添付文書および取扱説明書をご参照ください。

## ■形状・構造等(キットの構成)

1. 抗体結合粒子<sup>注1)</sup>(使用時液状、250μL / 免疫反応カートリッジ)  
抗ヒトα<sub>1</sub>-mポリクローナル抗体(ヤギ)結合フェライト粒子を含みます。
2. 酵素標識抗体(液状、350μL / 免疫反応カートリッジ)  
アルカリホスファターゼ(ALP)標識抗ヒトα<sub>1</sub>-mポリクローナル抗体(ヤギ)を含みます。



### 3. 標準α<sub>1</sub>-M溶液: 4濃度×2

- ① 0mg / L 標準α<sub>1</sub>-M溶液(液状、1.0mL×2)
- ② 10mg / L 標準α<sub>1</sub>-M溶液(液状、1.0mL×2)
- ③ 80mg / L 標準α<sub>1</sub>-M溶液(液状、1.0mL×2)
- ④ 200mg / L 標準α<sub>1</sub>-M溶液(液状、1.0mL×2)

### 4. 基質液(液状、100mL×6)

基質としてAMPPD<sup>注2)</sup>を含みます。

### 5. 洗浄液(濃縮液、1000mL×1)

### 6. 検体希釈液(液状、300mL×4)

注1) 15℃以下の温度ではゲル化しています。

注2) AMPPD: 3-(2'-spiroadamantane)-4-methoxy-4-(3'-phosphoryloxy)phenyl-1,2-dioxetane disodium salt / 3-(2'-スピロアダマンタン)-4-メトキシ-4-(3'-ホスホリロキシ)フェニル-1,2-ジオキセタン・2ナトリウム塩

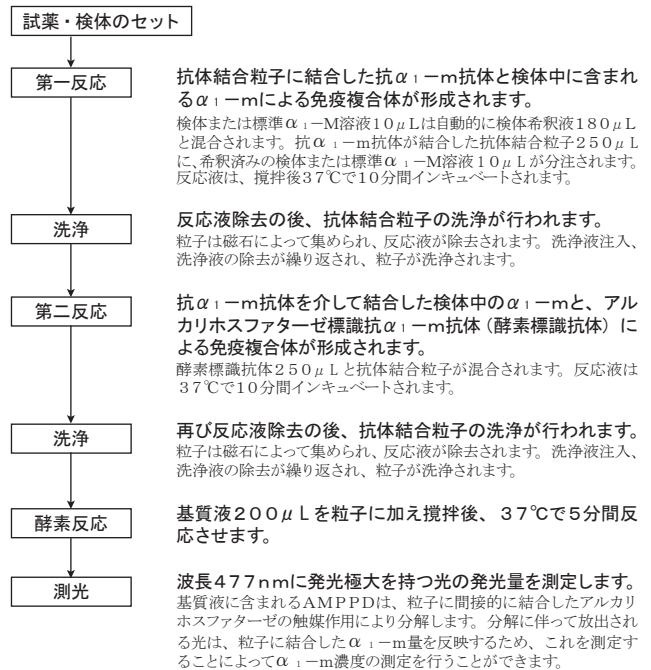
## ■使用目的

血清、血漿又は尿中のα<sub>1</sub>-マイクログロブリン(α<sub>1</sub>-m)の測定

## ■測定原理

本試薬は2ステップサンドイッチ法に基づいた化学発光酵素免疫測定法によるα<sub>1</sub>-m測定試薬です。

<反応プロトコール; 検体希釈2ステップモード>



検体中のα<sub>1</sub>-m濃度が測定範囲を超えた場合は、検体希釈液を用いて検体を希釈し再測定してください。

## ■操作上の注意

### 1. 測定検体の性質、採取法

- 1) 可能な限り新鮮な検体を用い、保存する場合は-20℃以下で凍結保存してください。
- 2) 検体を繰り返し凍結融解することは避けてください。
- 3) 赤血球・その他の有形成分、沈殿物、浮遊物が含まれている検体では、測定値に影響を与える場合があります。正しい結果が得られるように遠心または除去した後で使用してください。
- 4) 検体間の汚染が生じないように検体は注意して取扱ってください。
- 5) 非働化した検体は使用しないでください。
- 6) 検体に抗凝固剤(EDTA-ニカリウム、ヘパリンナトリウム)を添加して試験した結果、それぞれ10mg / mL、100U / mLまで測定値に影響は認められませんでした。液状の抗凝固剤を用いる場合は、検体の希釈率にご注意ください。

### 2. 妨害物質・妨害薬剤

検体にビリルビンF、ビリルビンC、ヘモグロビンを添加して試験した結果、それぞれ15.2mg / dL、21.9mg / dL、500mg / dLまで、測定値に影響は認められませんでした。また、乳ビに関しても、2460濁度まで測定値に影響は認められませんでした。

## ■用法・用量(操作方法)

### 1. 試薬の調製法

- 1) 抗体結合粒子および酵素標識抗体  
免疫反応カートリッジには抗体結合粒子および酵素標識抗体が充填されています。カートリッジカセットの透明フィルムを剥がし、そのまま使用します。
- 2) 標準α<sub>1</sub>-M溶液  
常温に戻してから軽く転倒混和して使用します。  
必要量を分取し、そのまま使用します。  
デッドボリュームはご使用の測定システムによって異なりますので各測定システムの取扱説明書をご覧ください。一例としてルミパルス J でサンプルカップをご使用の場合、デッドボリュームは100μLとなります。
- 3) 基質液  
冷蔵庫から出してそのまま使用します。
- 4) 洗浄液  
濃縮液のため精製水で10倍に希釈し、よく攪拌します。希釈した洗浄液は、常温に戻してから使用します。
- 5) 検体希釈液  
常温に戻してからそのまま使用します。

### 2. 必要な器具・器材

- 1) マイクロピペット、サンプリングチップおよびサンプルカップ
- 2) 全自動化学発光酵素免疫測定システム

### 3. 測定法

- 測定システムの取扱説明書を参照し、検体および測定に必要な試薬を所定の位置にセットしてください。(サンプルの最少必要量は、使用する容器や測定システムによって異なりますので、各測定システムの取扱説明書をご覧ください。)
- 標準 $\alpha_1$ -M溶液の測定依頼内容と、検体の測定依頼内容をそれぞれ入力します。
- 測定を開始する前に、カートリッジ、基質液、洗浄液、検体希釈液、サンプリングチップの残量を確認します。
- スタートキーを押し、測定を開始します。装置内で自動的に実行される操作については測定原理の「反応プロトコール」の項を参照ください。

### 4. 濃度の算出法

検体中の $\alpha_1$ -M濃度は、標準 $\alpha_1$ -M溶液の発光量をもとに作成された検量線から自動的に算出されます。

検体中の $\alpha_1$ -M濃度が、200mg/Lを超える場合は、検体希釈液を用いて希釈し、再測定してください。

## ■測定結果の判定法

### 1. 参考基準範囲

健康者200例(男性100例、女性100例)の血清中の $\alpha_1$ -M濃度を所定の操作で測定した結果、平均値はそれぞれ21.3mg/Lおよび18.7mg/Lでした。また測定値を対数変換で正規化して求めた平均値は、それぞれ20.8mg/L、および18.2mg/Lとなり、平均値 $\pm 1.96$ SDは男性の場合は14.4~30.0mg/L、女性の場合は11.9~28.1mg/Lでした。

一方、健康者197例(男性116例、女性81例)の尿中の $\alpha_1$ -M濃度を所定の操作で測定した結果、平均値は1.9mg/Lでした。また、ノンパラメトリック法で求めた95%タイル値は7.3mg/L以下でした。

### 2. 判定上の注意

- 基準範囲は、測定条件や検体によって多少異なることがありますので、各施設に適した基準範囲を設定してください。
- 検体中に存在する未同定の特異反応性物質の影響により、まれに測定値が正確に得られない場合がありますので、他の検査結果や臨床症状等もあわせて考慮し、総合的に判断してください。

## ■臨床的意義

$\alpha_1$ -Mは、1975年Ekstromらにより尿細管障害患者および健康人の尿から単離・精製された167個のアミノ酸残基よりなる分子量33,000、糖含量20~22%の $\alpha_1$ -グロブリンに属する糖蛋白です。おもに肝やリンパ球で産生され、血清、血漿、尿、胸水、腹水等の体液中に広く存在し、腎糸球体で濾過され、尿細管で再吸収後、異化されることが知られています。その生理的機能の詳細については未だ不明な点もありますが、 $\alpha_1$ -Mの血中および尿中動態は、腎機能障害や肝実質障害を伴う各種疾患の診断、病態把握、経過観察に有用とされています。<sup>1-2)</sup>

本試薬は、化学発光基質(AMPPD)を用いた化学発光酵素免疫測定法<sup>3)</sup>(CLEIA; chemiluminescent enzyme immunoassay)に基づく試薬で、全自動化学発光酵素免疫測定システム(代表例:ルミパルス *f*)専用試薬です。

## ■性能

### 1. 性能

- 感度  
標準 $\alpha_1$ -M溶液を所定の操作で測定するとき、10mg/L標準 $\alpha_1$ -M溶液と0mg/L標準 $\alpha_1$ -M溶液の発光量の比は16以上になります。
- 正確性  
自家管理検体6例(血清3例、尿3例)を所定の操作で測定するとき、測定値は各管理値に対して $\pm 20\%$ 以内になります。
- 同時再現性(併行精度)  
自家管理検体を所定の操作で6回繰り返して測定するとき、変動係数(CV値)は10%以下になります。
- 測定範囲  
本試薬の測定範囲は、0.3mg/L~200mg/Lです。  
全自動化学発光酵素免疫測定システム(代表例:ルミパルス *f*)では0.1mg/Lから出力されます。

### 2. 相関性試験成績

- 血清検体100例を使用し、既存EIA法との相関性を検討した結果、以下に示す成績が得られました。  
測定例数: n=100  
相関係数: r=0.992  
回帰式:  $y=1.170x-1.733$   
 $\left\{ \begin{array}{l} x: \text{既存EIA法} \\ y: \text{ルミパルスII } \alpha_1\text{-M} \end{array} \right\}$
- 尿検体100例を使用し、既存EIA法との相関性を検討した結果、以下に示す成績が得られました。  
測定例数: n=100  
相関係数: r=0.995  
回帰式:  $y=0.985x-0.176$   
 $\left\{ \begin{array}{l} x: \text{既存EIA法} \\ y: \text{ルミパルスII } \alpha_1\text{-M} \end{array} \right\}$

## ■使用上又は取扱い上の注意

### 1. 取扱い上(危険防止)の注意

- 検体はHIV、HBV、HCV等の感染の恐れがあるものとして取扱ってください。
- 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。
- 基質液はアルカリ性溶液(pH10)です。使用に際しては、液が皮膚についたり、目に入らないように注意してください。
- 試薬が誤って目や口に入った場合は、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。

### 2. 使用上の注意

- 使用に際しては本書、装置の添付文書ならびに取扱説明書に記載された使用方法に従ってください。
- 免疫反応カートリッジ(抗体結合粒子・酵素標識抗体)、標準 $\alpha_1$ -M溶液、基質液、洗浄液、検体希釈液は個別に包装されていますので、ご使用の測定システムに合わせて、組み合わせで使用してください。
- 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。各構成試薬外箱および容器の表示をご確認のうえ使用してください。
- サンプリングチップ、サンプルカップは、使用する測定システム指定のものを使用してください。
- サンプリングチップ、サンプルカップは常に新しいものを使用してください。
- 標準 $\alpha_1$ -M溶液は、常温に戻してから使用してください。
- 試薬は保存条件を守って使用してください。特に凍結しないように注意してください。
- 検体、標準 $\alpha_1$ -M溶液は蒸発による濃縮を考慮し、サンプルの準備後は速やかに測定を開始してください。
- 正確な測定を行うために、精製水は常に新しいものを使用してください。
- 基質液を装置にセットした後は、基質液交換時まで取外しは避けてください。基質液がアルカリホスファターゼ(ALP)に汚染されますと使用できません。手指が直接基質液に触れた場合は、廃棄してください。
- ソーダライムは交換せずに長期間使用を続けると、二酸化炭素の吸収力が低下します。また基質キャップバックンも交換せずに長期間使用を続けると密閉性が失われ基質液を劣化させる原因となります。ソーダライムと基質キャップバックンの交換時期についてはご使用の測定システムの取扱説明書をご覧ください。一例としてルミパルス *f* の場合は1ヵ月ごとに交換してください。

### 3. 廃棄上の注意

- 各試薬には保存剤として以下のとおりアジ化ナトリウムが含まれています。廃棄する際は爆発性の金属アジドが生成されないように多量の水とともに流してください。  
洗浄液: 1.0%(希釈調製前)、基質液: 0.05%、抗体結合粒子、酵素標識抗体、標準 $\alpha_1$ -M溶液、検体希釈液: 0.1%
- 試薬および容器等を廃棄する場合は、廃棄物に関する規定に従って、医療廃棄物または産業廃棄物等区別して処理してください。
- 廃液の廃棄にあたっては、水質汚濁防止法などの規制に従って処理してください。
- 使用した器具(ピペット、試験管等)、廃液、サンプリングチップ等は、次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素濃度1000ppm、1時間以上浸漬)、グルタルアルデヒド(2%、1時間以上浸漬)等による消毒処理あるいは、オートクレーブ(121°C、20分以上)による滅菌処理を行ってください。
- 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、1時間以上浸漬)、グルタルアルデヒド(2%、1時間以上浸漬)等によるふき取りと消毒を行ってください。

## ■貯蔵方法・有効期間

### 1. 貯蔵方法

; 2~10°Cに保存

### 2. 有効期間

- |                    |       |
|--------------------|-------|
| 抗体結合粒子             | ; 9ヵ月 |
| 酵素標識抗体             | ; 9ヵ月 |
| 標準 $\alpha_1$ -M溶液 | ; 9ヵ月 |
| 基質液                | ; 9ヵ月 |
| 洗浄液                | ; 9ヵ月 |
| 検体希釈液              | ; 9ヵ月 |
- 使用期限については、各構成試薬の外箱および容器の表示をご参照ください。

## ■包装単位

### 個別包装

コードNo.	品名	包装
218914	ルミパルスII $\alpha_1$ -M 免疫反応カートリッジ (抗体結合粒子・酵素標識抗体)	42テスト×2
219492	ルミパルスII $\alpha_1$ -M 標準 $\alpha_1$ -M溶液	4濃度×2
219973	ルミパルス 基質液 (共通試薬)	100mL×6
219942	ルミパルス 洗浄液 (共通試薬)	1000mL×4
219935	ルミパルス 検体希釈液 (共通試薬)	300mL×4



\*KD05\*

## ■主要文献

- 1) Ekstrom, B, et al. : A urinary and plasma  $\alpha$  <sub>1</sub>-glycoprotein of low molecular weight: Isolation and some properties . Biochem. Biophys. Res. Commun., 65 : 1427 ~ 1433, 1975.
- 2) 高木皇輝, 他:  $\alpha$  <sub>1</sub>-Microglobulin. 臨床免疫, 11 : 713 ~ 725, 1979.
- 3) Nishizono I, et al. : Rapid and sensitive chemiluminescent enzyme immunoassay for measuring tumor markers. Clinical Chemistry, 37 : 1639 ~ 1644, 1991

## ■問い合わせ先

富士レビオ株式会社 お客様コールセンター  
TEL : 0120-292-832  
FAX : 03-5695-9234

本製品は、Applied Biosystems. から導入した技術に基づいて製造したものです。

