



\*PDX01T\*

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。

PDX01T

2011年3月作成（第1版）

体外診断用医薬品

製造販売承認番号：20800AMZ00205000

クラスⅢ免疫・内分泌検査用シリーズ  
ヒト免疫不全症ウイルス1p24抗原キット

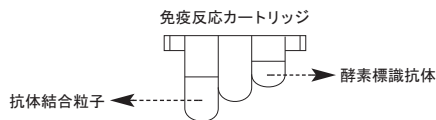
# ルミパルス<sup>®</sup>I HIV-1p24

## ■一般的な注意

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. 本試薬でHIV-1p24抗原陽性と判定されても、ただちにHIVキャリアーあるいはAIDS（Acquired Immunodeficiency Syndrome、後天性免疫不全症候群）であるとは診断できません。本試薬の判定結果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. 添付文書以外での使用方法については保証を致しません。
4. HIV-1p24用標準陽性溶液に用いられている原料は、HIV培養抗原抽出物を不活化して使用しておりますが、感染の危険性があるものとして検体同様十分に注意して取扱ってください。
5. 本試薬および検体は、感染の危険性があるものとして十分に注意して取扱ってください。
6. 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。
7. 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HIV-1p24モノクローナル抗体（マウス）結合フェライト粒子を含みます。
2. 酵素標識抗体（液状、320μL/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HIV-1p24ポリクローナル抗体（ウサギ）を含みます。



3. HIV-1p24用標準溶液（各3.5mL×1）  
□ HIV-1p24用標準陰性溶液（液状、3.5mL×1）  
□ HIV-1p24用標準陽性溶液（液状、3.5mL×1）
4. 検体処理液（液状、50mL×6）  
ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテルを含みます。
5. 基質液（液状、100mL×6、50mL×6）  
基質としてAMP<sup>®</sup>PD<sup>®</sup>2)を含みます。  
ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。
6. 洗浄液（濃縮液、1000mL×1）

注1) 15℃以下の温度ではゲル化しています。

注2) AMP<sup>®</sup>PD : 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'-ホスホリルオキシ)フェニル-1,2-ジオキセタン・2ナトリウム塩

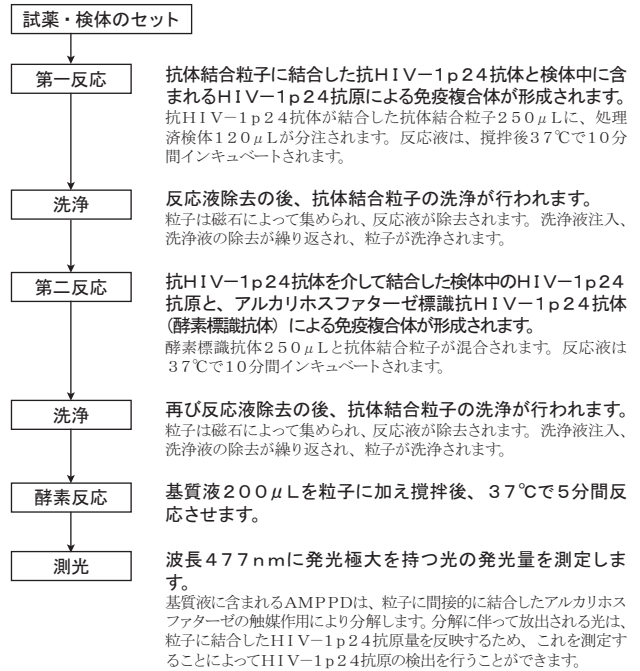
## ■使用目的

血清又は血漿中のHIV-1p24抗原の検出

## ■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HIV-1p24抗原の検出試薬です。

<反応プロトコール；2ステップモード>



## ■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に使用してください。
  - (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-二カリウム、ヘパリンナトリウム、CPD；クエン酸-リン酸デキストロース）を添加して試験した結果、それぞれ10mg/mL、100U/mL、12.2.8%まで測定値に影響は認められませんが、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19mg/dL、22mg/dL、480mg/dLまで、測定値に影響は認められませんでした。また、乳ビについても3150ホルマジン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) HIV-1p24用標準溶液  
常温に戻し、検体処理液による前処理を行ってから使用します。デッドボリュームを考慮して、サンプルカップに必要な量を分取します。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G1200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) 検体処理液  
冷蔵庫から出してそのまま使用します。
  - (4) 基質液  
冷蔵庫から出してそのまま使用します。
  - (5) 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。
2. 試料の調製法  
検体またはHIV-1p24用標準溶液250μLに検体処理液50μLを加え、攪拌し、測定用検体（処理済検体）とします。
3. 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) 全自動化化学発光酵素免疫測定システム

#### 4. 測定法

- (1) 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。)
- (2) HIV-1 p24 用標準溶液および検体の測定依頼内容をそれぞれ入力します。
- (3) 測定を開始する前に、カートリッジ、基質液、洗浄液、サンプリングチップの残量を確認します。
- (4) 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動作については測定原理の「反応プロトコル」の項を参照ください。

#### 5. HIV-1 p24 抗原の検出

検体中のHIV-1 p24 抗原は、HIV-1 p24 用標準溶液の発光量をもとに算出されたカットオフインデックス (C. O. I.) から自動的に検出されます。

### ■測定結果の判定法

#### 1. カットオフインデックス (C. O. I.) の計算

下記の式に従って検体のC. O. I. を計算します。  
 $C. O. I. = S$  (検体の発光量) /  $C$  (カットオフ値)  
 $C$ : HIV-1 p24 用標準陽性溶液の発光量  $\times 0.15$

#### 2. 判定

陰性: C. O. I. が1.0未満を示す検体は陰性と判定します。  
 陽性: C. O. I. が1.0以上を示す検体は陽性と判定します。

#### 3. 判定上の注意

- (1) HIV感染が疑われる場合には本試薬の判定結果が陰性であっても、経時的に検査し、また他の検査 (遺伝子検査、抗体検査、細胞免疫学検査等) 結果、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。
- (2) 検体中に存在する未同定の非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。
- (3) 陽性と判定された検体は、検体中のフィブリノゲンや赤血球等の有形成分の存在、検体間の汚染、非特異反応等の要因により、偽陽性の可能性もあります。
- (4) 自己免疫疾患患者の検体では非特異的な反応が起こりうるため、本試薬の判定結果に基づく診断は、他の検査結果、臨床症状等を考慮して総合的に判断してください。

### ■臨床的意義

検体中のHIV-1 p24 抗原の検出は、HIV感染初期のウィンドウピリオドの短縮に有用とされています<sup>1-2)</sup>。  
 本試薬は化学発光基質 (AMP PD) 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G1200) 用試薬です。

### ■性能

#### 1. 性能

- (1) 感度  
HIV-1 p24 用標準溶液を所定の操作で測定するとき、HIV-1 p24 用標準陽性溶液とHIV-1 p24 用標準陰性溶液の発光量の比は1.2以上になります。
- (2) 正確性  
自家管理検体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。
- (3) 同時再現性 (併行精度)  
自家管理検体を所定の操作で6回繰り返し測定するとき、変動係数 (CV値) は1.0%以下になります。

#### 2. 相関性試験成績

- (1) 血清検体に関する相関性  
検体162例を使用し、既存EIA法との相関性 (一致率) を検討した結果、以下に示す成績が得られました。

表1 相関性 (一致率) 試験成績

		対 照 品		合 計
		陽 性	陰 性	
本 品	陽 性	61例	33例 <sup>注3)</sup>	94例
	陰 性	0例	68例	68例
合 計		61例	101例	162例

一致率79.6% (129例/162例)

注3) 既存PA法にて抗HIV-1抗体陽性の結果を得ております。

- (2) 血漿検体に関する相関性  
同一人から採取した血清・血漿ペア検体82例を使用し、本試薬にて相関性 (一致率) を検討した結果、以下に示す成績が得られました。

表2 血清・血漿相関性 (一致率) 試験成績

		対 照 品		合 計
		陽 性	陰 性	
血 漿	陽 性	2例	0例	2例
	陰 性	0例	80例	80例
合 計		2例	80例	82例

一致率100% (82例/82例)

### 3. 感染初期検体における反応性

市販セロコンバージョンパネル検体 (BBI社PRB941 AQ、PRB943 ASおよびPRB952 BB) を用いて本品を測定したところ、図に示すような結果が得られました。

図1 感染初期検体における反応性 (BBI社PRB941 AQ)

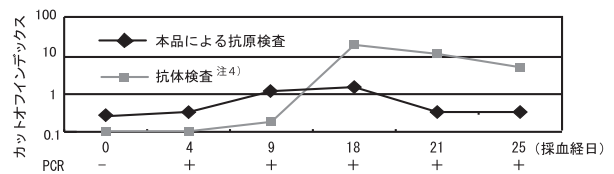


図2 感染初期検体における反応性 (BBI社PRB943 AS)

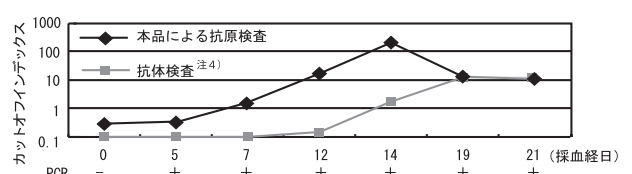
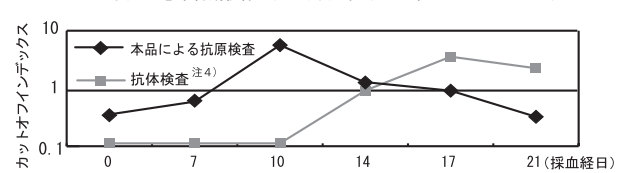


図3 感染初期検体における反応性 (BBI社PRB952 BB)



注4) FDA承認済A社EIA試薬 (BBI社データシートより)

### ■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扱ってください。
- (2) 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。
- (3) 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。
- (4) 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

- (1) 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。
- (2) 免疫反応カートリッジセット (抗体結合粒子・酵素標識抗体、HIV-1 p24 用標準溶液)、検体処理液、基質液、洗浄液は個別に包装されていますので、組み合わせて使用してください。
- (3) 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。
- (4) 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。
- (5) 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。
- (6) HIV-1 p24 用標準溶液は、常温に戻してから使用してください。
- (7) 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。
- (8) 検体およびHIV-1 p24 用標準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。
- (9) HIV-1 p24 用標準溶液は、免疫反応カートリッジと同一ロットのものを使用してください。
- (10) 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。
- (11) 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) に汚染されると使用できません。手指が直接基質液に触れた場合は、廃棄してください。
- (12) 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。また基質キャップパッキ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パッキ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。



### 3. 廃棄上の注意

- (1) 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、HIV-1 p24用標準溶液、検体処理液：0.1%、
- (2) 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。
- (3) 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。
- (4) 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）、グルタールアルデヒド（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℃、20分以上）による滅菌処理を行ってください。
- (5) 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）、グルタールアルデヒド（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

抗体結合粒子	2～10℃に保存	有効期間：1年
酵素標識抗体	2～10℃に保存	有効期間：1年
HIV-1 p24用標準溶液	2～10℃に保存	有効期間：1年
検体処理液	2～10℃に保存	有効期間：1年
基質液	2～10℃に保存	有効期間：9ヵ月
洗浄液	2～10℃に保存	有効期間：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
219003	ルミパルスI HIV-1 p24 免疫反応カートリッジセット (抗体結合粒子・酵素標識抗体・ HIV-1 p24用標準溶液)	42テスト×2
293478	ルミパルスI HIV-1 p24 免疫反応カートリッジセット (抗体結合粒子・酵素標識抗体・ HIV-1 p24用標準溶液)	14テスト×3
219577	ルミパルスI HIV-1 p24 検体処理液	50mL×6
219973	ルミパルス 基質液(共通試薬)	100mL×6
292600	ルミパルス 基質液(共通試薬)	50mL×6
219942	ルミパルス 洗浄液(共通試薬)	1000mL×1

### ■主要文献

1. 加藤俊明, 他. 化学発光酵素免疫測定法によるHIV 1p24 抗原測定試薬の評価. 臨床検査機器・試薬, 21: 231-236, 1998.
2. 酒井敦子, 他. 全自動化学発光酵素免疫システムによるHIV コア抗原検出系の評価. 感染症学会誌, 73: 205-212, 1999.
3. Nishizono I, et al. Rapid and Sensitive Chemiluminescent Enzyme Immunoassay for Measuring Tumor Markers. Clin Chem, 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

製造販売元  
 **富士レビオ株式会社**  
東京都中央区日本橋浜町2-62-5