

この添付文書をよく読んでから使用してください。

PIVKA-II

PIVKA-IIキット

AIA-バックCL® PIVKA-II

PIVKA-IIキット

AIA-バックCL® PIVKA-II

* CLEIA法による血清又はヘパリン血漿中の
異常プロトロンビン(PIVKA-II)測定用試薬

【一般的な注意】

- 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しないでください。
- 疾患の診断には他の検査成績や臨床症状を考慮して総合的に判断してください。
- 本添付文書に記載された方法及び目的以外での使用については保証を致しません。
- 使用する装置添付の取扱説明書をよく読んでから使用してください。

【形状・構造等(キットの構成)】

- 反応試薬
 - 磁性微粒子試薬
磁性微粒子固定化抗PIVKA-IIマウスモノクローナル抗体
 - 酵素標識試薬
抗プロトロンビンマウスモノクローナル抗体
アルカリ性ホスファターゼ結合物
- 基質セット(AIA-バックCL用)
 - 基質液
DIFURAT®(化学発光基質)
(3-(5-tert-ブチル-4,4-ジメチル-2,6,7-トリ
オキサピロ[3,2,0]ヘプト-1-イル)フェニルリン酸
エステル ジナトリウム塩)
 - 基質補助液
- 洗浄液(AIA-バックCL用)
- 分注液(AIA-バックCL用)

*【使用目的】

血清又は血漿中の異常プロトロンビン(PIVKA-II)の測定
(悪性腫瘍の診断補助等)

【測定原理】

本法の原理は、抗PIVKA-IIマウスモノクローナル抗体(MU-3)と抗プロトロンビンマウスモノクローナル抗体を用いた2ステップサンドイッチ化学発光酵素免疫測定法(CLEIA法)です。反応試薬の試薬カップには2つのセル(セル(1)、セル(2))があります。セル(1)には磁性微粒子に固定化された抗PIVKA-IIマウスモノクローナル抗体を含む凍結乾燥体が、セル(2)には酵素としてアルカリ性ホスファターゼが標識された抗プロトロンビンマウスモノクローナル抗体の凍結乾燥体が封入されています。この試薬カップのセル(1)に分注水と検体を、セル(2)には分注水を加え、それぞれ凍結乾燥試薬を溶解します。検体が注入されたセル(1)においては凍結乾燥試薬が溶解すると同時に第一反応が開始します。一定時間、一定温度でインキュベートした後、洗浄水で洗浄することにより、未反応の検体成分を除去します(B/F分離)。B/F分離後、セル(2)の内容物を一定量、セル(1)に移すことにより第二反応が開始されます。一定時間、一定温度でインキュベートした後、洗浄水で洗浄することにより、未反応の酵素標識抗体を除去します(B/F分離)。B/F分離後、磁性微粒子に結合した酵素活性を測定するために基質としてDIFURATを添加し、酵素による分解で得られる発光強度を測定することにより、検体中のPIVKA-II濃度を知ることができます。

【操作上の注意】

- 測定試料の性質、採取法
 - 検体には新鮮な血清又は血漿を使用してください。血漿にはヘパリン血漿を用いてください。検体を分取する場合は、溶血させないように注意してください。
 - 検体を保存する場合は、2～8℃で保存し、7日以内に測定してください。7日以内に測定しない場合は、-20℃以下で凍結保存し、60日以内に測定してください。2～8℃保存又は凍結保存した検体をご使用の際には、15～25℃に戻してから使用してください。
 - 凍結保存検体の凍結融解の繰り返しは避けてください。
 - 採血は採血管の規定量を行ってください。
- 妨害物質・妨害薬剤
ヘモグロビンは450 mg/dLまで、遊離型ビリルビンは17 mg/dLまで、抱合型ビリルビンは19 mg/dLまで、脂質は1,600 mg/dLまで、アルブミンは5.0 g/dLまで、アスコルビン酸は20 mg/dLまで、ヘパリン・Naは100 U/mL(日本薬局方定量法による)まで、それぞれ検体に添加しても測定値に影響を与えないことが確認されています。
- その他
本キットは全自動化学発光酵素免疫測定装置 AIA®-CL2400又はそれと同等の性能を有する専用機器の専用試薬であり、他の装置では使用できません。

【用法・用量(操作方法)】

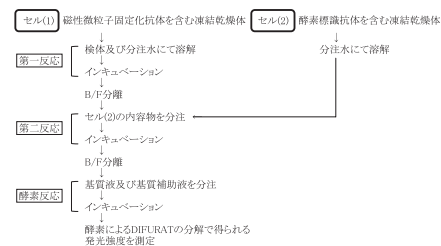
- 試薬の調製方法
 - 反応試薬
そのまま使用します。
 - 基質セット
そのまま使用します。
 - 洗浄液
精製水で希釈して洗浄水を調製し、使用します。
 - 分注液
精製水で希釈して分注水を調製し、使用します。

- 必要な器具・器材・試料等
 - 全自動化学発光酵素免疫測定装置 AIA-CL2400又はそれと同等の性能を有する専用機器
 - 基質セット(AIA-バックCL用)
 - 洗浄液(AIA-バックCL用)
 - 分注液(AIA-バックCL用)
 - AIA-CL用 PIVKA-II 校正試薬セット
 - AIA-CL用 検体希釈試薬 A
 - AIA-CL用 検出器検定カップ
 - サンプルカップ
 - ピペットチップ
 - チップラック
 使用方法は装置の取扱説明書の他、各製品の添付文書又は説明書をご参照ください。

3. 測定(操作)法

- 試薬の準備
 - 反応試薬の防湿袋を開封して装置にセットしてください。
 - 基質セットの基質液及び基質補助液は開封後、そのまま装置の所定位置にセットしてください。
 - 洗浄液及び分注液は濃縮液です。使用する装置により以下のいずれかに従って洗浄水及び分注水を調製してください。
 - 装置自動調製
洗浄液(150 mL入り/品番:0029703)、分注液(100 mL入り/品番:0029704)を用いてください。
装置上で精製水により自動調製されますので、開封後そのまま装置の所定位置にセットしてください。
 - 手法調製
洗浄液(150 mL入り/品番:0029703)、分注液(60 mL入り/品番:0029708)を用いてください。
洗浄液ボトル1本(150 mL)を精製水で希釈して3 Lとし、濃度勾配を生じないように十分に混和して、洗浄水を調製してください。
分注液ボトル1本(60 mL)を精製水で希釈して3 Lとし、濃度勾配を生じないように十分に混和して、分注水を調製してください。
- 測定方法
測定に必要な以下の操作は装置により自動で行われます。
 - 反応試薬の試薬カップのアルミシールを破ります。
 - この試薬カップのセル(1)に分注水95 µLと検体5 µLを加え、37℃で5分間反応させます(第一反応)。セル(2)には分注水75 µLを加えて内容物を溶解します。
 - 試薬カップのセル(1)を洗浄水で洗浄し、未反応の検体成分を除去します(B/F分離)。
 - 試薬カップのセル(1)にセル(2)の内容物50 µLを加え、37℃で3分間反応させます(第二反応)。
 - 試薬カップのセル(1)を洗浄水で洗浄し、未反応の酵素標識抗体を除去します(B/F分離)。
 - 試薬カップのセル(1)に基質液及び基質補助液をそれぞれ25 µL注入し攪拌した後、37℃で4分間反応させ発光強度を測定します。

<反応の概略>



3) キャリブレーション

- 本試薬のマスターカーブ情報は、反応試薬の小箱ラベルのQRコードに記録されています。小箱ラベルのQRコードを装置に読み込み、マスターカーブを装置に記憶させます。
- 別売のAIA-CL用 PIVKA-II 校正試薬セットは防湿袋を開封して装置にセットします。濃度値は校正試薬の小箱ラベルのQRコードから読み取らせてください。
- 装置の取扱説明書に従い校正試薬を測定し、校正試薬に対する発光強度からマスターカーブを校正します。

4) 検体の測定

- 装置の取扱説明書に従って検体をセットし、検体に対する発光強度を測定します。
- 検体中のPIVKA-II濃度は校正されたマスターカーブから自動的に算出されます。
- 測定結果が測定範囲上限である75,000 mAU/mLを超えたときは、別売のAIA-CL用 検体希釈試薬 A(自動希釈専用)を用いて、希釈測定することができます。必要に応じて希釈率を変えて検体を再測定してください。

5) 精度管理

検体測定時には精度管理用サンプルを測定し、ご施設での日常の精度管理を実施してください。なお、精度管理用サンプルとしては、エイテスト コントロールセットをお薦めします。

【測定結果の判定法】

- 測定結果の判定
参考基準範囲
健常者126例について、本法及び弊社EIA法にて血清中のPIVKA-II濃度を測定しノンパラメトリック法による95%基準範囲を求めた結果は以下のとおりです。

本法: AIA-バックCL PIVKA-II 33.3 mAU/mL以下
弊社EIA法: Eテスト「TOSOH」®II(PIVKA-II)※1
30.8 mAU/mL以下

※1 上記と異なる健常者126例について、弊社EIA法にて血清中PIVKA-II濃度を測定した結果は37.8 mAU/mL以下でした(J)。

なお、参考基準範囲は種々の要因で変動しますので、各施設にて設定願います。

2. 判定上の注意

- 1) 疾患の診断には他の検査成績や臨床症状を考慮して総合的に判断してください。
- 2) 検体には異好抗体を含むものがあり、動物由来の抗体を用いた測定系では正しい測定値が得られないことがあります。また、各種疾患の治療等の目的でご使用になった薬物の影響により、測定値が変動することがあります。
- 3) ビタミンK剤を投与された患者検体では、PIVKA- II量が減少することがありますので注意してください。
- 4) ビタミンK拮抗剤（ワーファリン等）及び抗生物質の投与により PIVKA- II量が上昇することがありますので注意してください。
- 5) 持続飲酒しているアルコール性肝障害患者においては、PIVKA- IIが陽性（参考基準範囲上限値以上）となる場合がありますので、注意してください。

【性能】

1. 感度

- 1) 標準試料（1）^{※2}の発光強度は500 cps以下です。
- 2) 標準試料（1）を測定した場合の発光強度と、標準試料（2）^{※3}を測定した場合の発光強度の比^{※4}は2,500以上となります。
※2 PIVKA- IIを含まない緩衝液
※3 脱炭酸プロトンピンを添加してPIVKA- II濃度27,000～33,000 mAU/mLに調製した緩衝液
※4 発光強度の比=A/B
A：標準試料（2）の発光強度（cps）
B：標準試料（1）の発光強度（cps）
cps: counts per second

2. 正確性

PIVKA- II濃度の異なる3種類（20～80 mAU/mL、300～3,000 mAU/mL、30,000～75,000 mAU/mL）の濃度既知コントロール^{※5}を測定するとき、それぞれの測定値は表示濃度の100±20％以内です。

- * ※5 濃度既知コントロールとは、東ソー PIVKA- II標準品を対照として本キットを用いて測定し、表示濃度を定めたヒト血清又は血漿です。
なお、東ソー PIVKA- II標準品とは、「東ソー PIVKA- II一次標準品」及び「東ソー PIVKA- II一次標準品を基準にして調製した標準品」を総称したものです。

3. 同時再現性

PIVKA- II濃度の異なる3種類（20～80 mAU/mL、300～3,000 mAU/mL、30,000～75,000 mAU/mL）の濃度既知コントロールについて、同一コントロールを5回同時に測定するとき、それぞれの測定値の変動係数は10％以下です。

4. 測定範囲：5.0～75,000 mAU/mL

*5. 相関性試験成績

1) 血清に関する相関性

- ① 本法（y）と弊社EIA法（x）との相関性を検討した結果は以下のとおりです。

$$y = 1.0x + 66$$
$$r = 0.99$$
$$n = 127$$

- ② 本法（y）と他社ECLIA法（x）との相関性を検討した結果は以下のとおりです。

$$y = 0.9x - 56$$
$$r = 1.0$$
$$n = 128$$

2) 検体種に関する相関性

本法でヘパリン血漿（y）と血清（x）との相関性を検討した結果は以下のとおりです。

$$y = 1.0x - 15$$
$$r = 1.0$$
$$n = 67$$

6. 校正用基準物質

脱炭酸プロトンピンを用いて作製した社内標準品にトレーサビリティを有しています。

【使用上又は取扱以上の注意】

1. 取扱い上（危険防止）の注意

- 1) 試料（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に使い捨て手袋を着用し、また口によるビペットイングを行わないでください。
- 2) 基質セット、洗浄液、分注液には保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。使用に際しては、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措置を行い、必要があれば医師の手当て等を受けてください。

2. 使用上の注意

- 1) ご使用になるまで試薬は2～8℃で保存してください。指定の貯法以外で保存した試薬或使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。
- 2) 試薬トレイ間での試薬カップの載せ替えは、試薬の誤った識別につながりますので、絶対に行わないでください。
- 3) マスターカーブを校正する場合には、新しく防湿袋を開封した反応試薬を使用してください。
- 4) 反応試薬のマスターカーブは、次の場合に校正しなおしてください。
 - ① 反応試薬のロットの変更時
 - ② 同一の反応試薬ロットにおいて、校正後90日を超えた場合
 - ③ 精度管理用サンプルの値が変動するなど校正が適切でないと考えられた場合
- 5) AIA-CL2400において2つの測定ユニットで測定する場合は、それぞれマスターカーブを校正してください。
- 6) 防湿袋を開封した反応試薬は、2～8℃又はソーター（冷却機能付）内で保存し、30日以内に使用してください。
- 7) 基質液及び基質補助液は開封後、装置にセットしてからそれぞれ30日間有効です。
- 8) 洗浄液及び分注液は装置にセット後又は的手法調製後、それぞれ30日間有効です。
- 9) 基質液及び基質補助液は、清浄な状態で装置にセットしてください。また、セットした後は交換時まで取外しは避けてください。基質液又は基質補助液が汚染された場合、基質成分の分解等の理由により、正確な測定が出来なくなる恐れがあります。
- 10) 基質液及び基質補助液の注ぎ足しは同一ロットであっても絶対に行わないでください。残液は廃棄してください。

- 11) 試験器具などの汚れは判定を誤らせることがありますので、清浄なものを使用してください。
- 12) 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。
- 13) 急速凝固促進剤が入った一部の採血管は、測定値に影響を与える場合があります。

3. 廃棄上の注意

- 1) 基質セット、洗浄液、分注液には保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。アジ化ナトリウムは鉛管及び銅管と反応して爆発性のある金属アジドを生成することがありますので、廃棄する場合は、多量の水で薄めるようにしてください。
- 2) 検体の付着したビペットチップ、手袋などの器具、及び測定終了後の試薬カップはオートクレーブ（例えば121℃、20分以上）などで滅菌後廃棄してください。
- 3) 試薬及び器具等を廃棄する場合には、廃棄物の処理及び清掃に関する法律、水質汚濁防止法等の規定に従って処理してください。
- 4) 試薬、廃液などが飛散した場合には、拭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 2～8℃保存
- *2. キットの有効期間 13ヶ月
各構成試薬の有効期間
反応試薬 25ヶ月
基質セット 13ヶ月
洗浄液 13ヶ月
分注液 13ヶ月
※ 使用期限は、箱、防湿袋及びトレイのラベルに記載されています。

【包装単位】

品名	包装
AIA-バックCL PIVKA-II 反応試薬	96回測定分
基質セット（AIA-バックCL用） ^{※6} 基質液 基質補助液	50 mL入り×2本 50 mL入り×2本
基質セット（AIA-バックCL用） ^{※6} 基質液 基質補助液	100 mL入り×2本 100 mL入り×2本
洗浄液（AIA-バックCL用） ^{※6}	150 mL入り×4本
分注液（AIA-バックCL用） ^{※6 ※7}	100 mL入り×4本
分注液（AIA-バックCL用） ^{※6 ※8}	60 mL入り×4本

関連製品^{※6}

品名	包装
AIA-CL用 PIVKA-II 校正試薬セット	校正試薬（1）、（2）： 各6回校正分
AIA-CL用 検体希釈試薬 A	72回分

※6 これらの製品は別売です。

※7 装置自動調製用

※8 的手法調製用

【主要文献】

1. 自社データ

“AIA”、“AIA-バックCL”、“DIFURAT”及び“Eテスト「TOSOH」”は東ソー株式会社の登録商標です。

【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

東ソー株式会社 バイオサイエンス事業部

カスタマーサポートセンター

〒252-1123 神奈川県藤沢市早川 2743-1

フリーダイヤル[®] 0120-17-1200

TEL. (0467) 76-5384

FAX. (0467) 79-2550

【製造販売業者の氏名又は名称及び住所】

製造販売元



東ソー株式会社

東京都港区芝 3-8-2

TEL (03)5427-5181

FAX.(03)5427-5220

製造元



東ソー・エイアイエイ株式会社

富山県富山市岩瀬古志町 2 番地

販売元

積水メディカル株式会社