

高異常域管理血清

# パソノルム<sup>®</sup> H Pathonorm H

Batch No. 1708912 2019年8月（第二版）

有効期限：2021年9月

パソノルム<sup>®</sup>Hは安定性の高い凍結乾燥された管理血清で、患者血清の臨床化学分析の際、高異常域用のコントロールとして特別に企画されたものです。

## — 特 長 —

1. 冷暗所で長時間安定です。
2. 透析などの処理はしておりませんので微量元素、蛋白、ポリペプチド等を含んでおり、一般血清と同じ条件下で分析できます。
3. 異常域での $\bar{X}$ -R管理の際のコントロール血清として最適です。
4. 容易に溶解し、澄明で濁りがありません。

## — 使 用 法 —

1. ホールピペットを用い、正確に精製水（10℃以下）5mLを加え、泡立たないように混和して溶解します。
2. 溶解後は一般血清と同様に扱います。

## — 安 定 性 —

溶解後は、各成分とも2～8℃で1週間、-20℃で1ヵ月間安定です。

## — 保 存 —

2～8℃保存

### [取扱い上の注意]

本品は、HBs抗原陰性、HIV抗体陰性、HCV抗体陰性を確認した血清から調製されておりますが、ご使用の際は感染の危険のあるものとして、検体と同様に十分ご注意の上お取扱いください。

製造元  **SERO**

輸入元 **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

# パソノルム<sup>®</sup> H Pathonorm H

Batch No. 1708912 有効期限：2021年9月

コレステスト<sup>®</sup>、クオリジェント<sup>®</sup>、ピュアオート<sup>®</sup>、クリニメイト<sup>®</sup>、オートセラ<sup>®</sup> 他による参考測定値

2019年8月（第二版）

項目	測定法	単位	参考測定値
A L B	BCP改良法(ピュアオート S A L B /ERM-DA470k/IFCC準拠)	g / dL	1.0 ± 0.4
	BCP改良法(ピュアオート S A L B - N /ERM-DA470k/IFCC準拠)	g / dL	1.4 ± 0.4
	B C G 法 (ERM-DA470k/IFCC準拠)	g / dL	4.6 ± 0.6
	B C G 法 (アナセラム A L B ・ T P 標準液使用)	g / dL	4.4 ± 0.6
A L P	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	710 ± 93
A M Y	J S C C 標準化対応法 (Gal-G2-CNP基質法)	U / L (37℃)	632 ± 95
	J S C C 標準化対応法 (Et-G7-pNP基質法)	U / L (37℃)	483 ± 73
P - A M Y	免疫阻害法 (Gal-G2-CNP基質法)	U / L (37℃)	622 ± 88
	免疫阻害法 (Et-G7-pNP基質法)	U / L (37℃)	501 ± 71
B I L	酵素法	m g / d L	5.7 ± 1.3
D - B I L	酵素法	m g / d L	0.4 ± 0.3
C A	O C P C 法	m g / d L	11.2 ± 0.8
	酵素法	m g / d L	11.2 ± 0.8
C H E	J S C C 標準化対応法 (p-ヒドロキシベンゾイルコリン基質法)	U / L (37℃)	Low
C H O	酵素法	m g / d L	290 ± 24
F - C H O	酵素法	m g / d L	59 ± 6
C K	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	393 ± 59
C K - M B	免疫阻害法 (ピュアオート S C K - M B)	U / L (37℃)	34 ± 4
	免疫阻害法 (シグナスオート C K - M B M t O)	U / L (37℃)	26 ± 4
C R E	酵素法	m g / d L	3.7 ± 0.4
	ヤッフエ変法*	m g / d L	4.0 ± 0.4
F E	ニトロソ-P S A P 発色法	μ g / d L	241 ± 37
	フェロジン発色法*	μ g / d L	184 ± 28
γ - G T	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	163 ± 30
G L U	ヘキソキナーゼ法	m g / d L	262 ± 29
A S T	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	180 ± 22
A L T	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	156 ± 19
I P	フィスケ・サバロー法	m g / d L	7.8 ± 0.7
	酵素法	m g / d L	8.0 ± 0.8
L A P	G S C C 勧告法準拠 (実測K値)	I U / L (37℃)	89 ± 9
L D	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	349 ± 46
	S F B C 勧告法準拠 (実測K値)*	I U / L (37℃)	819 ± 107
M G	キシリジルブルー法	m g / d L	3.7 ± 0.6
N E F A	酵素法	μ E q / L	754 ± 76
P L	酵素法	m g / d L	347 ± 18
T G	酵素法：遊離グリセロール消去法 (グリセロール準拠)*	m g / d L	118 ± 11
	酵素法：遊離グリセロール消去法 (J S C C 勧告法準拠)	m g / d L	128 ± 12
T P	ビウレット法 (アナセラム A L B ・ T P 標準液使用)	g / d L	9.0 ± 1.0
	ビウレット法 (AACC法準拠)	g / d L	9.3 ± 1.0
U A	酵素法	m g / d L	9.0 ± 0.9
U I B C	ニトロソ-P S A P 発色法	μ g / d L	254 ± 72
	フェロジン発色法*	μ g / d L	260 ± 73
U N	酵素法 (LED・UV法)	m g / d L	66.7 ± 8.0
	酵素法 (GLDH法)	m g / d L	68.4 ± 7.6
胆汁酸	酵素サイクリング法	μ m o L / L	84 ± 29
Na	日立電解質自動分析装置 電極法 (希釈法)	m m o L / L	154 ± 8
K		m m o L / L	6.6 ± 0.4
Cl		m m o L / L	112 ± 6

\*海外のご使用施設への参考として記載しています。

測定法は弊社検査薬の基本操作に従っております。

J S C C 標準化対応試薬および J C C L S 標準化対応試薬は酵素キャリブレータープラスを検量物質に用いて測定しています。

その他の酵素活性測定用試薬で K Factor を用いて測定する項目については、検量係数 (実測K値) を求めて測定しています。

CK-MB (シグナスオート C K - M B M t O) は試薬ロットにより参考測定値が異なる場合があります。

## 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