

低異常域管理血清

パソノルム<sup>®</sup>L Pathonorm L

Batch No. 1806845 2019年10月（第二版）

有効期限：2022年8月

パソノルム<sup>®</sup>L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低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>L Pathonorm L

Batch No. 1806845 有効期限：2022年8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>による参考測定値

2019年10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 ± 0.2
	BCP改良法(ピュアオートS A L B - N/ERM-DA470k/IFCC準拠)	g / dL	1.5 ± 0.2
	B C G 法(ERM-DA470k/IFCC準拠)	g / dL	2.8 ± 0.4
	B C G 法(アナセラムA L B・T P 標準液使用)	g / dL	2.8 ± 0.4
A L P	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	194 ± 26
A M Y	J S C C 標準化対応法(Gal-G2-CNP基質法)	U / L (37℃)	92 ± 14
	J S C C 標準化対応法(Et-G7-pNP基質法)	U / L (37℃)	72 ± 11
P - A M Y	免疫阻害法(Gal-G2-CNP基質法)	U / L (37℃)	85 ± 12
	免疫阻害法(Et-G7-pNP基質法)	U / L (37℃)	76 ± 11
B I L	酵素法	m g / dL	1.1 ± 0.3
D - B I L	酵素法	m g / dL	0.1 ± 0.1
C A	O C P C 法	m g / dL	5.7 ± 0.5
	酵素法	m g / dL	6.1 ± 0.5
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 / dL	101 ± 9
F - C H O	酵素法	m g / dL	21 ± 3
C K	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	86 ± 13
C K - M B	免疫阻害法(ピュアオートS C K - M B)	U / L (37℃)	17 ± 2
	免疫阻害法(シグナスオートC K - M B MtO)	U / L (37℃)	20 ± 3
C R E	酵素法	m g / dL	1.1 ± 0.1
	ヤッフエ変法*	m g / dL	1.2 ± 0.2
F E	ニトロソ-P S A P 発色法	μ g / dL	128 ± 20
	フェロジン発色法*	μ g / dL	113 ± 17
γ - G T	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	26 ± 5
G L U	ヘキソキナーゼ法	m g / dL	34 ± 4
A S T	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	32 ± 4
A L T	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	30 ± 4
I P	フィスケ・サバロー法	m g / dL	2.4 ± 1.0
	酵素法	m g / dL	2.3 ± 0.3
L A P	G S C C 勧告法準拠(実測K値)	I U / L (37℃)	18 ± 2
L D	J S C C 標準化対応法	U / L (37℃)	73 ± 10
	S F B C 勧告法準拠(実測K値)*	I U / L (37℃)	169 ± 22
M G	キシリジルブルー法	m g / dL	1.5 ± 0.3
N E F A	酵素法	μ E q / L	369 ± 37
P L	酵素法	m g / dL	135 ± 7
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 / dL	22 ± 2
	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 / dL	24 ± 3
T P	ビウレット法(アナセラムA L B・T P 標準液使用)	g / dL	5.4 ± 1.0
	ビウレット法(AACC法準拠)	g / dL	5.6 ± 1.0
U A	酵素法	m g / dL	2.5 ± 0.3
U I B C	ニトロソ-P S A P 発色法	μ g / dL	165 ± 47
	フェロジン発色法*	μ g / dL	157 ± 45
U N	酵素法(LED・UV法)	m g / dL	8.7 ± 1.1
	酵素法(GLDH法)	m g / dL	8.6 ± 1.0
胆汁酸	酵素サイクリング法	μ m o L / L	17 ± 6
Na	日立電解質自動分析装置 電極法(希釈法)	m m o L / L	115 ± 6
K		m m o L / L	2.2 ± 0.2
Cl		m m o L / L	84 ± 5

\*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ヤ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 MtO)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。