

薬物血中濃度管理用血清

オートノルム・ファルマカリキット

レベル 1: 2308883

レベル 2: 2308884

有効期限: 2026 年 9 月

オートノルム・ファルマカリキットは薬物血中濃度管理用コントロールです。

抗てんかん薬、テオフィリン、ジゴキシンをはじめ、TDMが必要な各種薬剤の管理用試料として、ご使用いただけます。

ヒト由来の血清をベースに各薬物が添加されております。

凍結液状品のため、調製の必要はありません。

— 使用法 —

- 本品を常温下(15~25°C)で 30 分間静置し、完全に融解してください。
- 使用前におだやかに転倒混和してください。
- 融解後は一般血清と同様に扱います。

— 安定性 —

融解後の安定性は以下の通りです。

-20°C以下 30 日間

2~8°C 7 日間

*凍結融解は 3 回まで可能です。

— 包装 —

オートノルム・ファルマカリキット レベル 1 3mL × 6

オートノルム・ファルマカリキット レベル 2 3mL × 6

— 貯蔵方法 —

-20°C以下

— 取り扱い上の注意 —

本品は、HBs 抗原陰性、HIV 抗体(AIDS ウイルス抗体)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、ご使用の際には感染の危険があるものとして、検体と同様に十分ご注意の上、お取り扱いください。

セディア、ナノピア試薬による参考測定値

2024年2月

項目	測定試薬名	単位	レベル1	レベル2
フェニトイン	ナノピアTDM フェニトイン	μg/mL	8.1~15.1	18.8~28.3
フェノバルビタール	ナノピアTDM フェノバルビタール	μg/mL	10.9~20.3	32.0~48.0
カルバマゼピン	ナノピアTDM カルバマゼピン	μg/mL	3.7~6.8	9.6~14.4
バルプロ酸	ナノピアTDM バルプロ酸	μg/mL	35.4~65.7	85.3~128.0
テオフィリン	ナノピアTDM テオフィリン	μg/mL	7.6~14.1	17.7~26.6
ジゴキシン	ナノピアTDM ジゴキシン	ng/mL	0.80~2.39	2.31~4.29
シクロスポリン*	セディア-シクロスポリン	ng/mL	75~175	230~430
バンコマイシン	ナノピアTDM バンコマイシン	μg/mL	8.0~14.8	50.7~76.1
メトトレキサート	ナノピアeTDM メトトレキサート	μmol/L	0.06~0.17	0.70~1.31

* 検体と同様に前処理を行い、測定しました。前処理方法については測定試薬の添付文書をご参照ください。

「ナノピア」は積水メディカル株式会社の日本における登録商標です。その他の商標は各社の日本における商標または登録商標です。

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

製造元  SERO