

この電子添文をよく読んでから使用してください。
また、最新の電子添文を必ず確認してください。

認証番号 225AAAMX00225000

** 2022年11月改訂(第4版)

体外診断用医薬品

* 2022年 3月改訂(第3版)

Code No. 470-13071

ヒト脳性ナトリウム利尿ペプチド前駆体 N 端フラグメントキット ミュータスカーディオ NT-proBNP (識別記号i50)

(LBA 法)

〔全般的な注意〕

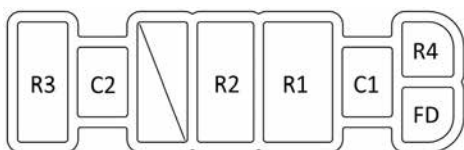
- (1) 本製品は体外診断用であり、それ以外の目的に使用しないで下さい。
- (2) この電子添文に記載された使用方法に従って使用して下さい。記載された使用方法および使用目的以外での使用については、測定値の信頼性を保証しかねます。
- (3) 測定機器は取扱説明書に従い適切な条件下で使用して下さい。なお、詳細については機器メーカーに問い合わせして下さい。
- (4) 測定結果に基づく臨床診断は、臨床症状や他の検査結果と併せて担当医師が総合的に判断して下さい。

〔形状・構造等(キットの構成)〕

ミュータスカーディオ NT-proBNP(識別記号 i50) (1 カートリッジ(100 回用))

- (1) 泳動緩衝液 1(R1)
- (2) 泳動緩衝液 2(R2)
- (3) 泳動緩衝液 3(R3)
- (4) 泳動緩衝液 4(R4)
- (5) 標識抗体液 1(C1)
アニオン結合抗 NT-proBNP ヒツジポリクローナル抗体(DNA-Fab'(NT-proBNP))
- (6) 標識抗体液 2(C2)
蛍光標識抗 NT-proBNP ヒツジポリクローナル抗体(蛍光-Fab'(NT-proBNP))
- (7) 蛍光液(FD)

試薬カートリッジの試薬配置図(上面)



〔使用目的〕

血清又は血漿中のヒト脳性ナトリウム利尿ペプチド前駆体 N 端フラグメント(NT-proBNP)の測定

〔測定原理〕

本品は、反応系に固相を必要とせず液相中で抗原抗体反応後、形成した免疫複合体を分離し測定する LBA 法(Liquid-phase Binding Assay)を用いた測定試薬であり、アニオン結合抗 NT-proBNP ヒツジポリクローナル抗体(DNA-Fab'(NT-proBNP))と蛍光標識抗 NT-proBNP ヒツジポリクローナル抗体(蛍光-Fab'(NT-proBNP))より構成されています。

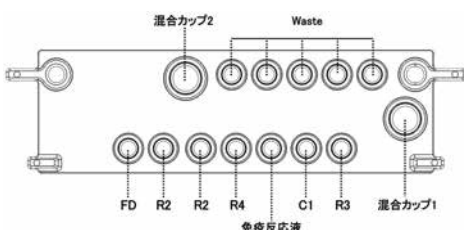
まず、試料中の NT-proBNP と標識抗体液 2(C2)中の蛍光-Fab'(NT-proBNP)とを泳動緩衝液 1(R1)液相中で反応させると、NT-proBNP は図 1 のような免疫複合体を形成します(免疫反応液)。

図 1

NT-proBNP — 蛍光-Fab'(NT-proBNP)

この免疫反応液を全自動蛍光免疫測定装置ミュータスワコー i50 のチップ上の所定ウエルに分注します。次に、泳動緩衝液 2(R2)、泳動緩衝液 3(R3)、泳動緩衝液 4(R4)、標識抗体液 1(C1) (DNA-Fab'(NT-proBNP))及び蛍光液(FD)についてもチップ上の所定ウエルに分注します。(図 2)

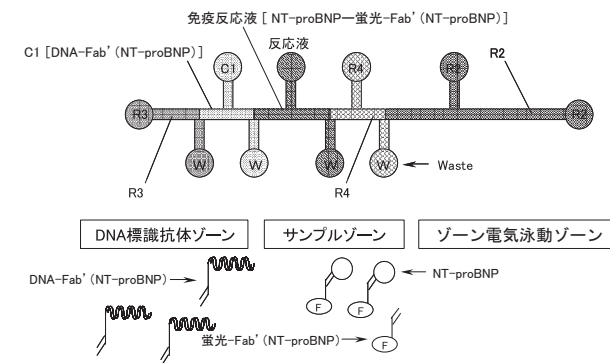
図 2



Waste(ウエスト)は、R2、R3、R4、C1 及び免疫反応液を分析用流路に導入する際の廃液だめとして使用します。FD は蛍光物質を含有しており、Detection 部(測光部)において分析用流路の側面に沿って配置されたフォーカス用流路の流れ、分析用流路の位置を装置の測光部に認識させる役割を持ちます。

試薬を分注後、加圧によりチップの分析用流路に試薬を導入します(図 3)。

図 3

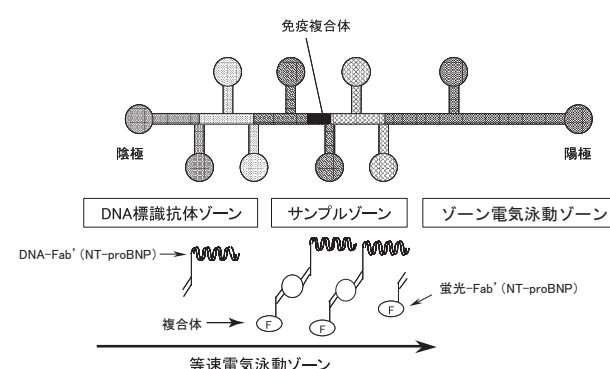


導入後、電圧を掛けると DNA-Fab'(NT-proBNP) は等速電気泳動の原理に従い、陽極方向に濃縮されながら移動します。次に、濃縮された DNA-Fab'(NT-proBNP) は、サンプルゾーンに移動し、図 4 の複合体が形成されます(図 5)。

図 4

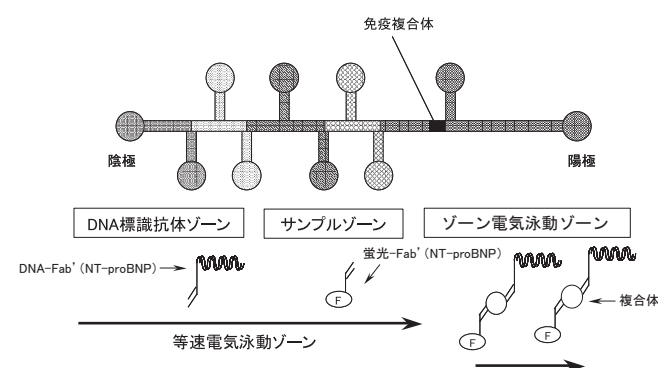
DNA-Fab'(NT-proBNP) — NT-proBNP — 蛍光-Fab'(NT-proBNP)

図 5



更に、電気泳動を続けると図 4 の免疫複合体と DNA-Fab'(NT-proBNP) は、アニオンの荷電によりゾーン電気泳動ゾーンに移動します。未反応の蛍光-Fab'(NT-proBNP) は荷電がないため、ゾーン電気泳動ゾーンに移動しません。このため、本測定系では等速電気泳動ゾーンで B/F 分離(結合/非結合分離)を行います。また、未反応の DNA-Fab'(NT-proBNP) は、蛍光を持たないため B/F 分離する必要がありません(図 6)。

図 6



次に、図 4 の免疫複合体は、ゾーン電気泳動ゾーンを移動し、測光部にて蛍光強度のピーク面積が測定されます。この蛍光強度のピーク面積を NT-proBNP 濃度既知の標準液を測定して得られた蛍光強度のピーク面積と比較して、試料中の NT-proBNP 濃度を求めます。

〔操作上の注意〕

(1) 測定試料の性質、採取法

- 検体は血清又は血漿を使用して下さい。
- 採取後の検体は速やかに測定して下さい。
- 検体を保存する場合は-20℃以下で凍結保存して下さい。

- (二) 凍結検体の使用に際しては、融解後直ちに測定して下さい。繰り返しての凍結融解は、測定値に影響を及ぼすため行わないで下さい。
- (ホ) 解糖阻止剤のフッ化ナトリウムは、測定に影響を与えますので使用しないで下さい。
- (ヘ) 抗凝固剤のヘパリン、クエン酸塩、シュウ酸塩、EDTA は通常使用量では測定値に影響を与えません。
- (ト) 沈殿物のある検体は、使用前に遠心分離を行い除去してから使用して下さい。

(2) 妨害物質・妨害薬剤

- (イ) 乳びは 1400 濁度まで、リウマチ因子は 500IU/mL まで、ビリルビン C は 18mg/dL まで、ビリルビン F は 18mg/dL まで、ヘモグロピンは 450mg/dL まで測定値にほとんど影響を与えません。
- (ロ) β -ヒドロキシ酪酸が 20000 μ M を超えると測定できない場合があります。

(3) その他

- (イ) NT-proBNP が測定範囲の上限を超える検体については、検体をミュータスカーディオ NT-proBNP 用 キャリブレーターセット(別売品)についている、ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 ブランクで希釈して測定して下さい。得られた値に希釈倍数を乗じたものが測定値となります。
- (ロ) 本品の測定は、専用機器「全自動蛍光免疫測定装置ミュータスワコー i50」を使用して下さい。

〔用法・用量(操作方法)〕

(1) 試薬の調製方法

ミュータスカーディオ NT-proBNP(識別記号 i50) (カートリッジ)：そのまま使用して下さい。

使用前には付属品のアダプターを使用して開封して下さい。

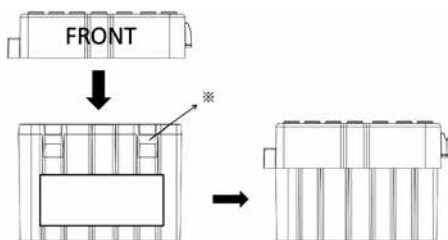
開封後装置内(2~10℃保存)で、60 日間使用できます。

(2) 付属品

アダプター 1 個

使用方法

- ① 付属のアダプターにより、下図に従い、試薬容器に開口部を設けて下さい。アダプターの FRONT 面と試薬容器のラベル貼付面を同じ向きにして実施して下さい。
- ② 試薬容器の開口は不安定な場所で行わないように、試薬容器を平らな台の上において、実施して下さい。
- ③ アダプターが正しく装着され、試薬容器に開口部が 8 箇所あることを確認して下さい。
- ④ 開口後は、アダプターを取り外さず、すぐに装置にセットして下さい。
- ⑤ 装置にセット後は、取り出さないで下さい。



容器側面にある爪受け穴(*)にアダプターについている爪が固定されるまで押し込んで下さい。

(3) 必要な器具・器材・試料等

- ・自動分析装置：全自動蛍光免疫測定装置ミュータスワコー i50
- ・検量用試料：ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 キャリブレーターセット(別売品) (使用に際しては、ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 キャリブレーターセットの現品説明書を参照して下さい。)
- ・ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 コントロール L(別売品)
- ・ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 コントロール H(別売品)
- ・ミュータスワコー i50 用 チップカセット(別売品)
- ・ミュータスワコー i50 用 ブロープ洗浄液(別売品)
- ・サンプルカップ-S(別売品)

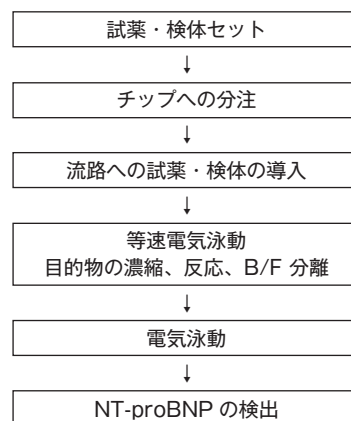
(4) 測定法

測定操作の詳細は「ミュータスワコー i50 取扱説明書」を参照して下さい。

- 1) ミュータスワコー i50 にミュータスワコー i50 用 チップカセットをセットして下さい。

- 2) ミュータスカーディオ NT-proBNP(識別記号 i50)、ミュータスワコー i50 用 ブロープ洗浄液、イオン交換水をミュータスワコー i50 の所定の位置にセットして下さい。また、プリンター用紙の有無、廃液タンクの余裕を確認して下さい。
- 3) キャリブレーションは、ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 ブランク及びキャリブレーター 1 をサンプルカップに入れて、液種に対応したバーコードを貼った所定のホルダーにセットして下さい。コントロールの測定は、ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 コントロール L 及び H をサンプルカップに入れて、液種に対応したバーコードを貼った所定のホルダーにセットして下さい。検体の測定は、検体を所定のラックの位置にセットして下さい。
- 4) 「ミュータスワコー i50 取扱説明書」を参照し、キャリブレーター、コントロール及び検体測定の準備を行って下さい。
- 5) 測定準備が終わったら、スタートキーを押し、測定を開始して下さい。
- 6) 測定を開始するとチップが、分注ステーションに配置され、チップの所定のウエル位置に試薬がそれぞれ R2：10.3 μ L と 10.3 μ L、R3：11 μ L、R4：5.4 μ L、C1：3 μ L が分注されます。続いて、チップ上にある混合ウエルで R1：28 μ L、C2：4 μ L と検体：8 μ L が混合され、混合液は 5.3 μ L 分注されます(反応時間 2 分間)。上記試薬が分注されるウエルは分析用流路と接続しています。これとは別に FD：7 μ L がフォーカス用流路と接続しているウエルに分注されます。
- 7) 分注後、チップはブライミングステーションに移動し、チップ流路内に空気圧力により導入されます。
- 8) 続いて、検出ステーションに移動し、まずフォーカス用流路が FD で満たされ、一定流速で FD が流路を流れます。蛍光検出器は、この流路を確認して、正確に分析チャンネルを認識します。次に、分析用流路で電気泳動が行われ、NT-proBNP の蛍光強度のピーク面積を得ます。蛍光強度のピーク面積はキャリブレーション結果から作成された検量線により測定値に変換されます。測定結果は自動的にプリントアウトされます。
励起波長 640nm
蛍光波長 670nm

反応の流れ



〔測定結果の判定法〕

参考正常値：54.5pg/mL 以下⁽¹⁾

心不全除外対象のカットオフ値：125pg/mL⁽²⁾

<判定上の注意>

- (1) 参考正常値は、測定条件や検体によって異なる場合がありますので各施設で設定することが望めます。
- (2) 検体中に非特異反応物質(Human Anti-Mouse Antibody 等の異好性抗体ほか)が存在する場合は、正しい測定結果が得られないことがありますので、測定結果の判定は他の検査や臨床症状等を考慮して担当医師が総合的に判断して下さい。
- (3) BNP は、前駆体ホルモンである proBNP が分解して生じる生理活性を有するペプチドで、この時同時に生理活性を有しない NT-proBNP が生じます。血中半減期は BNP に比べて proBNP および NT-proBNP の方が長いことが知られています。⁽⁶⁾
- (4) NT-proBNP は腎によりクリアランスされますので、腎疾患患者の NT-proBNP 値の解釈には注意が必要です。⁽⁶⁾

〔性能〕

＜性能＞

(1) 感度

NT-proBNP 0pg/mL 標準液を3重測定したときの蛍光強度のピーク面積の平均+2SDの値は、NT-proBNP 10pg/mL 標準液を3重測定したときの蛍光強度のピーク面積の平均-2SDの値とは重なりません。

(2) 正確性

既知濃度の管理検体を測定したとき、既知濃度±20%以内にあります。

(3) 同時再現性試験

同一の管理用検体を5回同時に測定するとき、測定値のCV値は10%以下です。

(4) 測定範囲

10～250,000pg/mL

＜校正用の基準物質(標準物質)＞

合成 NT-proBNP (1-76)

* <相関性試験成績>

他キットとの相関

検体	血清	血清
相関係数*	r = 0.990 (n=58)	r = 0.993 (n=106)
回帰式*	y = 1.030x - 1.2	y = 1.010x + 0.1
y	本品 (pg/mL)	本品 (pg/mL)
x	A社製品 (ECLIA法) (pg/mL)	ミュータスカーディオ NT-proBNP (pg/mL)

血漿と血清との相関

検体	血漿・血清
相関係数*	r = 1.000 (n=41)
回帰式*	y = 1.004x - 3.3
y	本品 (血漿 pg/mL)
x	本品 (血清 pg/mL)

※回帰方法は Passing-Bablok 法を用いた。(9)

〔使用上又は取扱い上の注意〕

＜取扱い上(危険防止)の注意＞

- (1) 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、直ちに大量の水で洗い流し、必要があれば医師の手当等を受けて下さい。
別売品のミュータスワコー i50 用 プローブ洗浄液は pH11 以上のアルカリ性溶液です。
- (2) 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下さい。
- (3) 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て下さい。

＜使用上の注意＞

- (1) 試薬は指定された条件で保管し、使用期限を過ぎたものは使用しないで下さい。
- (2) 誤って凍結させた試薬は使用しないで下さい。正しい結果が得られないことがあります。
- (3) 試薬の開封後は直ちに装置に設置し、なるべく早く使用して下さい。保存する場合は装置内で保存して下さい。その際、装置の保冷機能は必ず動作させて下さい。
- (4) 本品中の容器、付属品は他の目的に転用しないで下さい。
- (5) 正確な測定値が得られない場合がありますので、サンプルカップ、チップの再使用はしないで下さい。

＜廃棄上の注意＞

- (1) 廃棄に際しては廃棄物の処理及び清掃に関する法律(廃棄物処理法)及び排水基準に従って適切に処理して下さい。
- (2) 検体と接触した試薬及び試薬容器等は、感染の危険性があるものとして処理して下さい。
(処理例)
オートクレーブ処理：121℃以上で20分間以上高圧蒸気滅菌して下さい。
次亜塩素酸剤処理：遊離塩素 1,500～2,000ppm 以上の水溶液に60分間以上浸して下さい。

〔貯蔵方法・有効期間〕

(貯法) (有効期間)

ミュータスカーディオ NT-proBNP(識別記号 i50) 2～10℃保存 製造後1年間

〔包装単位〕

(コード番号) (品名) (包装)
470-13071 ミュータスカーディオ NT-proBNP(識別記号 i50) 100回用

* <別売＞

(コード番号)	(品名)	(包装)
471-11541	ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 キャリブレーターセット	1セット
	ブランク(2mL×2)	
	キャリブレーター1(2mL×1)	
478-11551	ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 コントロール L	2mL×4
475-11561	ミュータスカーディオ NT-proBNP 用 コントロール H	2mL×4
469-72101	ミュータスワコー i50 用 チップカセット	30測定用×5
465-72201	ミュータスワコー i50 用 プローブ洗浄液	60mL×6
452-00501	サンプルカップ-S	1000個

〔主要文献〕

- (1) Seino Y., et al.: Eur. J. Heart Fail., 6, 295-300(2004)
- (2) M. Al-Barjas, et al.: Eur. J. Heart Fail. Suppl., 3(1), 51(2004)
- (3) Mair J., et al.: Clin. Chem. Lab. Med., 39(7), 571-588(2001)
- (4) Sudoh T., et al.: Nature, 332, 78-81(1988)
- (5) Sudoh T., et al.: Biochem. Biophys. Res. Commun., 168(2), 863-870(1990)
- (6) 清野精彦 他: BIO Clinica, 19(6), 47-53(2004)
- (7) Kawabata T., et al.: Anal. Chem., 77, 5579-5582(2005)
- (8) Kawabata T., et al.: Electrophoresis, 29, 1399-1406(2008)
- (9) Passing H., et al.: J. Clin. Chem. Clin. Biochem., 21(11), 709-720(1983)

〔問い合わせ先〕

富士フイルム 和光純薬株式会社

臨床検査薬 カスタマーサポートセンター

〒103-0023 東京都中央区日本橋本町二丁目4番1号

TEL: (03)3270-9134(ダイヤルイン)

三洋化成工業株式会社

バイオ・メディカル事業本部

〒605-0995 京都市東山区一橋野本町11番地の1

TEL: (075)541-6317(ダイヤルイン)

本製品の製造販売につきロシュ社からライセンスされた日本特許番号
特許 JP3375630、JP3987284



「本試薬は、マイクロチップ電気泳動に関する Caliper Life Sciences 社の基本技術を元に、富士フイルム和光純薬独自の LBA-EATA 法を利用して開発された製品です」

製造販売元

三洋化成工業株式会社

京都市東山区本町11丁目721番地

TEL (075) 541-6318 (ダイヤルイン)

販売元

富士フイルム 和光純薬株式会社

大阪市中央区道修町三丁目1番2号