

この添付文書をよく読んでから使用してください。

体外診断用医薬品

***2019年11月改訂(第4版)
**2018年11月改訂(第3版)
製造販売承認番号 227AFEZX00132000

一般名称：アミラーゼアイソザイムキット

アミラーゼアイソザイム測定用

「セロテック」AMISO-ML

免疫阻害法

【全般的な注意】

- 本品は体外診断用医薬品であり、それ以外の目的に使用しないでください。
- 測定結果に基づく臨床診断は、臨床症状や他の検査結果などとあわせて、担当医師が総合的に判断してください。
- この添付文書に記載された使用方法に従って使用してください。記載された使用方法及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。
- 測定機器は取扱説明書に従い、適切な条件下で使用してください。なお、詳細については機器メーカーにお問い合わせください。
- 測定にあたって別売の検量物質、キャリブ-E Cを使用し測定した場合は「JCCLS-SOP法に抗S-AMY阻害抗体を添加した系」、温度管理がなされ求めた実測Kファクターを使用し測定した場合も同様にJCCLS-SOP法に抗S-AMY阻害抗体を添加した系に該当します。

【形状・構造等（キットの構成）】

- 酵素抗体試液A（溶液） pH7.0（25℃）
グッド緩衝液 50 mmol/L
抗S型アミラーゼ阻害抗体（マウス・モノクローナル抗体） 0.039 mg/mL
 α -グルコシダーゼ 10 U/mL
NaCl 50 mmol/L
Ca(CH₃COO)₂ 1 mmol/L
- 基質試液B（溶液） pH7.0（25℃）
グッド緩衝液 50 mmol/L
Et-G₇-pNP 5 mmol/L
NaCl 50 mmol/L
Ca(CH₃COO)₂ 1 mmol/L

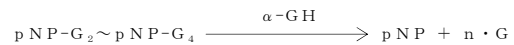
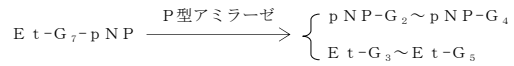
[R-I : R-II = 4 : 1 混合反応時 pH7.0, 37℃]

【使用目的】

血清、血漿または尿中のアミラーゼ・アイソザイムの測定

【測定原理】

本測定法では検体中のアミラーゼアイソザイムのS型、P型アミラーゼのうち、S型アミラーゼのみを特異的に阻害するモノクローナル抗体を用い、S型アミラーゼのみを阻害します。残存しているP型アミラーゼにより非還元末端を修飾保護したエチリデン-パラニトロフェニル- α -D-マルトヘプタオシド(Et-G₇-pNP)は加水分解を受けpNP-G₂~pNP-G₄が生成します。これに共役酵素である α -グルコシダーゼ(α -GH)を作用させてパラニトロフェノール(pNP)を遊離させ、pNPの生成に伴う吸光度の増加速度を測定することによりP型アミラーゼ活性値を求めます。



(G : グルコース, Et : 4, 6-エチリデン)

【操作上の注意】

測定試料の性質、採取法

- 血清及び血漿中のアミラーゼは安定ですが、保存する場合は濃縮や細菌の汚染を防止するため、密栓して冷蔵保存(2~10℃, 1ヵ月以内)あるいは凍結保存(-20℃以下, 3ヵ月以内)してください。
- 尿中アミラーゼは凍結保存により急速に失活することがありますので2~10℃に保存し、1ヵ月以内に測定してください。
- 本キットによる測定には、血清、血漿および尿を検体として使用してください。
- 一般に使用されている血清分離剤、凝固促進剤、血漿分離剤(ポリエステルゲル)、ヘパリンによる影響はありませんが、フッ化ナトリウム入りの採血管で採血された試料の場合は低値を示します。
- 尿用の保存剤としては、アジ化ナトリウム、ホウ酸、ヒビテン等が使用可能ですが、濃塩酸、濃硝酸はこの試薬では適しませんので使用しないでください。

妨害物質・妨害薬剤

- アスコルビン酸などの共存物質は通常の濃度では影響ありませんが、ビリルビンが高濃度の場合は負の影響を与えることがあります。
- グルコース、マルトースは通常の濃度では影響ありません。

【用法・用量（操作方法）】

試薬の調製方法

- ①第一試液(R-I) : 酵素抗体試液Aをそのまま使用します。2~10℃で開栓状態を継続した場合、2ヵ月間安定です。
- ②第二試液(R-II) : 基質試液Bをそのまま使用します。2~10℃で開栓状態を継続した場合、2ヵ月間安定です。
- ③検量物質は別売のキャリブ-E Cをご使用ください。

測定（操作）法

操作方法は自動分析装置により異なります。詳細な操作方法は各機種のパラメーターをご請求ください。

測定条件（日立-7180の例）

分析法/測定ポイント : レートA 24-34
波長(副/主) : 600/405 nm
検体量 : 2.1 μ L
試薬分注量(R1) : 120 μ L
試薬分注量(R3) : 30 μ L
(日立-7180での第二試液はR3の設定になります。)

【測定結果の判定法】

参考基準範囲 (キャリブ-E Cを用いた場合)

血清 16~52 U/L
(加藤 隆則他 : 医学検査 Vol.53, No.4, 411, 2004.)
尿 11~383 U/L
(社内データ、417例よりパラメトリック法にて算出)

【性能】

性能

1. 感度試験
①精製水を試料として操作した場合の吸光度変化量は $-0.001 \sim 0.004$ /分です。
②既知活性値の標準血清(P型アミラーゼ 138U/L)を試料として操作した場合の吸光度変化量は、ブランクを差し引くとき $0.011 \sim 0.017$ /分です。
2. 正確性試験
活性値既知の管理用血清(ヒトプール血清)または管理用尿(ヒトプール尿)を測定するとき、測定値は既知活性値の $\pm 10.0\%$ 以内です。
3. 同時再現性試験
同一検体(ヒトプール血清)5回同時に測定するとき、測定値のCV値は 5.0% 以下です。
4. 測定範囲
本キットにおける試料中のP型アミラーゼの測定範囲は $3 \sim 2000$ U/Lです。

関連性試験成績

同一の測定法を採用している市販品との相関性は
 $y = 0.999x + 3.37$ (Y:本法), $r = 0.999$ でした。

較正用基準物質

常用参照標準物質: JSCC 常用酵素
(キャリブ-E C使用の場合)

【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使い捨て手袋を着用し、また口によるピペッティングを行わないでください。
2. 試液には直接触れないように注意してください。誤って目や口に入ったり、皮膚に触れた場合には、水で十分に洗い流す等の応急処置を行い、必要があれば医師の手当て等を受けてください。

使用上の注意

1. 試薬は指定された条件下で保管し、使用期限を過ぎたものは使用しないでください。
2. 誤って凍結させた試薬は使用しないでください。正しい結果が得られないことがあります。
3. 試薬の開封後はなるべく早く使用し、保存する場合は蓋を閉めて指定の条件で保存してください。
4. 測定範囲を超える検体については、精製水あるいは生理食塩水で希釈して再測定してください。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。
5. 製造(ロット)番号に関わらず、試薬の注ぎ足しは行わないでください。ロット変更後はキャリブレーションを実施して使用してください。
6. 検量物質は別売品を使用してください。
7. レートアッセイですので、反応時の温度管理に留意してください。
8. 唾液や汗よりのアミラーゼの混入は誤差の原因となりますので、試薬の取扱いには十分注意してください。
9. Ca酵素法でアミラーゼを使用している測定試薬がキャリーオーバーした場合は正の影響を与える場合がありますので、注意してください。

廃棄上の注意

1. 検体と接触した試薬及びサンプルカップ等は感染の危険性があるものとして処理してください。
2. 試液中にはアジ化ナトリウムは添加されていません。

【貯蔵方法、有効期間】

貯蔵方法

$2 \sim 10^{\circ}\text{C}$ で保存

有効期間

製造後1箇年(有効期限は瓶ラベルに記載)

***【包装単位】

製品コード	製品内容	包装形態
A743-00	酵素抗体試液 A (30ml×2) 基質試液 B (10ml×2)	30+10ml×2 (LABOSPECT)
A743-93	酵素抗体試液 A (20ml×2) 基質試液 B (8ml×2)	20ml セット (7ボット・キャノンBC)
A743-96	酵素抗体試液 A (80ml×2) 基質試液 B (29ml×2)	80ml セット (キャノンBC対応)
A588-00	酵素抗体試液 A	20ml×2 (R-I)
A588-03	酵素抗体試液 A	20ml×6 (R-I)
A588-70	酵素抗体試液 A	40ml×2 (R-I)
A588-15	酵素抗体試液 A	60ml×2 (R-I)
A588-10	酵素抗体試液 A	80ml×2 (R-I)
A588-05	基質試液 B	10ml×2 (R-II)
A588-80	基質試液 B	15ml×2 (R-II)
A588-83	基質試液 B	20ml×2 (R-II)
A588-25	基質試液 B	30ml×2 (R-II)

【主要文献】

1. 出口松夫 他, オリゴ糖を基質とするアミラーゼ活性測定法の比較, 臨床検査 機器・試薬, 14(2), 201~212 (1991).
2. 白井秀明, 脗型アミラーゼ活性測定の常用基準法の設定, 臨床化学 37, Supp. 1, 25 (2008)
3. 前川真人, 検査と技術, 41(3), 173 (2013)

【問い合わせ先】

株式会社セロテック 企画開発室
〒066-0051 千歳市泉沢1007番地67号
TEL: 0123-28-2121 FAX: 0123-28-2113

製造販売元



株式会社 セロテック

千歳市泉沢1007-67