この添付文書をよく読んでから使用して下さい

前立腺特異抗原キット

LASAY オート PSA

(ラテックス比濁法用)

【全般的な注意】

- 1. 本品は体外診断用であり、それ以外の目的には使用しないでください。
- 2. 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併せて、担当医師が総合的に判断してください。
- 3. 添付文書に記載された使用目的及び用法・用量に従って使用 してください。記載された使用目的及び用法・用量以外での使 用については、測定結果の信頼性を保証しかねます。
- 4. 使用する機器の添付文書及び取扱説明書をよく読み、記載に従って使用してください。

【形状・構造等(キットの構成)】

- 1. 緩衝液 (R1)
- ラテックス懸濁液 (R2)
 (抗ヒト PSA モノクローナル抗体 (マウス) 感作ラテックス)

【使用目的】

血清中の前立腺特異抗原 (PSA) の測定

【測定原理】

1. 測定原理

ラテックス凝集免疫比濁法(LIA法)を測定原理としています。 試料中のPSAとラテックス粒子に吸着させた抗体とが抗原抗 体反応を起こし、凝集塊を生じます。この凝集反応を吸光度変 化としてとらえたとき、その変化量は試料中のPSA濃度に比 例することにより、濃度既知の標準液から検量線を作成し濃度 を算出します。

2. 特徵

- 1. ラテックス凝集免疫比濁法を測定原理としています。
- 2. 各種汎用自動分析装置への適応が可能です。
- 3. 試液調製が不要です。
- 4. 試料の前処理(試料の希釈)が不要です。
- 5. EIA 法及び RIA 法と良好な相関性を有します。

【操作上の注意】

(1)測定試料の性質

- イ. 本キットによる測定は、試料として血清を使用してください。採血後の血清は速やかに測定し、測定できない場合は凍結保存してください。但し、凍結融解は繰り返さないでください。
- ロ. 触診や生検などの物理的刺激を加えた場合、PSA 濃度が上昇すると言われていますので、十分注意してください。

(2)妨害物質等

乳びは 1930 ホルマジン濃度、ヘモグロビンは 490mg/dL、ビリルビンFは18.3 mg/dL、ビリルビンCは19.0 mg/dL、RFは500 IU/mLまで測定値にはほとんど影響を与えません。

(3) その他

- イ. 試液は必ず冷蔵保存(2~10°C) し、凍結保存は避けてください。
- □. 各種自動分析装置への適応例については、別途資料をご請求ください。

【用法・用量(操作方法)】

1. 試液の調製

緩衝液(R1)、ラテックス懸濁液(R2)はそのままご使用ください。

2. 試液の安定性

緩衝液(R1)、ラテックス懸濁液(R2)共に冷蔵(2~10℃)保存で 製造後 1 ヵ年安定です。

3. 測定操作法

[標準的操作法]〈2ポイント法〉



4. 検量線

別売の PSA 標準品を試料とし、上記測定操作法に基づいて測定を行い、多点検量線を作成します。

【測定結果の判定法】

- (1) 既承認キットで正常値を示した血清検体 74 例について、本キットを用いて測定した結果、平均値が 0.91 ng/mL、SD が 1.01 であったことから、平均値+3SD は 3.93 ng/mL でした。 以上の結果より、本キットの正常参考値は 4.0ng/mL 以下に設定しました。
- (2)自己免疫疾患患者の血清では、非特異反応が起こりうるので 測定結果に基づく診断は他の検査や臨床症状を考慮して総合 的に判定してください。

【臨床的意義】

前立腺特異抗原(PSA)は前立腺組織及び精漿中より見いだされた分子量約34,000の糖たんぱく質です1)。前立腺癌、前立腺肥大症、前立腺炎、その他の前立腺疾患で血液中のPSA濃度が増加し、特に、前立腺癌患者において血液中PSA濃度の著しい増加が認められることより、腫瘍マーカーとして、前立腺癌の診断及び治療効果の判定に使用されています。 本品は、ラテックス凝集免疫比濁法を測定原理とした血清中のPSA濃度を測定するためのキットです。

【性能】

1. 性能

1. 感度

- (1)生理食塩水を試料として測定するとき、吸光度変化量(△OD)は、0.003/min 以下です。
- (2)30ng/mL の PSA 標準液又は管理用血清を試料として測定するとき、吸光度変化量(△OD)は 0.008~0.071/minです。

2. 正確性

既知濃度の管理用血清を測定するとき、測定値は表示値の ±15%以内です。

3. 同時再現性

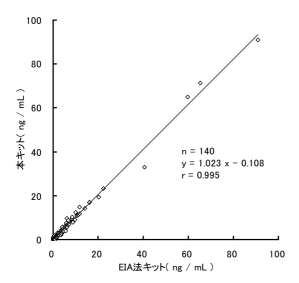
同一試料を5回同時に測定するとき、吸光度変化量のC.V. 値は10%以下です。

4. 測定範囲

本キットによる血清中 PSA 濃度の測定範囲は 1.0~95ng/mL です。

2. 相関性試験成績

本キットと EIA 法を測定原理としている既承認キットとの相関性を検討した結果、以下のように良好な相関性が得られました。



3. 校正用基準物質

WHO1st International Standard 96/670

【使用上又は取扱い上の注意】

- 1. 取扱い上(危険防止)の注意
 - (1) 試料には HB ウイルス等の感染性微生物が存在することがあるので、感染の危険性があるものとして、取扱いには十分注意してください。
 - (2)本品中には防腐剤として 0.09(W/V)%アジ化ナトリウムが 含有されています。誤って目や口に入ったり、皮膚に付着 した場合は水で十分に洗い流す等の応急措置を行い、必要 があれば医師の手当てを受けてください。

2. 使用上の注意

- (1)使用期限の切れた試液は使用しないでください。
- (2) 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。
- (3)本品中の容器、付属品は他の目的に転用しないでください。
- (4)緩衝液及びラテックス懸濁液は、測定前に軽く転倒混和した 後、所定の位置に正しくセットしてください。 泡立ってい る場合は泡を取り除いて測定してください。

- (5)ロットの異なる試薬を混ぜ合わせて使用しないでください。
- (6)検量線は測定ごとに作成してください。また、検量用試料は、 それぞれ2回以上測定してください。
- (7)検量用試料は別売品を使用してください。なお使用に際して は別売品の現品説明書を参照してください。
- (8) 試液は必ず冷蔵(2~10℃) 保存し、凍結保存は避けてください。

3. 廃棄上の注意

- (1)本品中には防腐剤として 0.09(W/V)%アジ化ナトリウムを 含有しています。アジ化ナトリウムは鉛管、銅管と反応して 爆発性の強い金属アジドを生成することがありますので、廃 棄する場合には大量の水で洗い流してください。
- (2) 試料には HB ウイルス等の感染性微生物が存在することがあるので、使用済みの試料、試薬容器、器具等は滅菌、消毒(0.5%次亜塩素酸ナトリウム溶液)、焼却等で処理してください。
- (3)試液及び器具などを廃棄する場合には、廃棄物の処理及び清掃に関する法律、水質汚濁防止法等の規定に従って処理してください。

【貯蔵方法・有効期間】

1. 貯蔵方法: 2~10℃
 2. 有効期間: 製造後1年

使用期限は外装に記載してあります。

【包装単位】

	8	名	包	装	
	LASAY オート PSA		緩衝液(R1)		12mL×2
			ラテックス懸蜀液(R2)		12mL×1

〔別 売〕(品 名)

(包装)

LASAY オート PSA 用

PSA 標準液

6濃度×1mL×各1本

【補文要主】

1) M.C.Wang, T.M.Chu, et al., Invest. Urol., 17,159,1979.

【お問い合わせ先】

株式会社 シマ研究所

〒174-0063 東京都板橋区前野町 3-36-3 TEL 03(3967)7277 FAX 03(3967)7256



製造販売元

株式会社シマ研究所

東京都板橋区前野町 1-16-4 〒174-0063 TEL: 03-3967-7277