この使用説明書をよく読んでから使用してください

抗Lubモノタイプ Dual

(試験管法及びゲルカラム遠心凝集法用モノクローナル抗体)

【使用目的と原理】

- Lu^b抗原はLutheran血液型システムの一部であり、赤血球の表面に 存在することが実証されています。
- 2. 本製品は試験管法及びゲルカラム遠心凝集法によって赤血球のLub 抗原を同定するモノクローナル抗体です。
- 3. 本製品は抗原と反応して赤血球を凝集させ、赤血球を2つの異なる表現型: LubtとLubでに分類します。
- 4. この抗原に対する抗体は軽度の胎児・新生児溶血性疾患 (HDFN) や、軽度から中等度の輸血反応を引き起こす可能性があります。

【試薬】

抗Lubモノタイプ Dual : (Anti-Lub Mono-Type Dual)

本製品はin vitroで培養したマウスハイブリドーマ細胞株に由来するIgGモノクローナル抗体及び防腐剤として0.1%未満のアジ化ナトリウムを含有しています。

【注意】

- 1. ヒト血液由来のすべての製品は感染の可能性があるものとして取扱ってください。本製品の製造に使用される細胞株又はドナーリンパ球は HBs抗原、抗HCV、抗HIV-1及び抗HIV-2について試験し、陰性結果 が得られています。ヒト血液由来の製品が感染性因子を伝播しないことを保証し得る検査方法は存在しないため、本製品を使用する際は 十分安全に注意してください。
- 2. マウス由来のウイルスの存在は否定できません。
- 3. 本製品は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配管の鉛、銅などと反応して爆発性の高いアジ化金属を形成することがあります。排水する際は、アジ化金属の形成を防ぐため大量の水で流してください。
- 4. 使用後は医療廃棄物の専用容器に廃棄してください。
- 5. 検査専用です。そのまま使用できます。

【安定性】

- 1. 極端な温度にさらさないでください。
- 2. 使用していないときは2~8°Cで保存してください。
- 3. 使用期限を過ぎた場合は使用しないでください。
- 4. 開封後は2~8°Cで適切に保管した場合、ラベルに記載された使用期限まで安定です。

【検体採取と準備】

- 1. 適切な方法で採血してください。
- 2. 検体は一般的に使用される抗凝固剤 (例. EDTA、CPDA、ACD、クエン酸) で採血してください。試験管法では、抗凝固剤なしで採血した検体も使用することができます。
- 3. 不適切な保管や汚染による偽陽性、偽陰性のリスクを最小にするため、採血後できるだけ早く、新鮮な検体を用いて検査を行ってください。直ちに検査できない場合や輸送する場合は、冷蔵 (2~8°C) で保管してください。
- 4. 極度の溶血や汚染されている検体は使用しないでください。

【操作方法】

1. 試薬

DGM3295: 抗Lubモノタイプ Dual

2. 必要な機材・試薬

<ゲルカラム遠心凝集法>

- 1) DG Gel カイノス Coombsカード
- 2) DG Gel カイノス Anti-IgGカード
- 3) カード用インキュベータ DG Therm
- 4) カード用遠心機 DG Spin
- 5) DG Gel Sol

<試験管法>

- 1) 試験管 12x75 mm
- 2) ピペット (滴下量:~50 µL)
- 3) 生理食塩液
- 4) 遠心機
- 3. 調製方法

試薬と検体は検査前に室温 (18~25°C) に戻してください。

4. 使用方法

ゲルカラム遠心凝集法では、用手法及び自動機器の両方で使用する ことができます。

機器を使用する場合は、機器の取扱説明書を参照してください。

<ゲルカラム遠心凝集法>

- 1) DG Gel Solを用いて1%赤血球浮遊液を調製します。
- 2) DG Gel カイノス Coombsカード又はDG Gel カイノス Anti-lgG カードの各マイクロチューブの反応槽に赤血球浮遊液 50 µLと抗 Lu^bモノタイプ Dual 25 µLを分注し、混合します。
- 3) 10~15 分間、DG Thermを用いて37°Cでインキュベーションします。
- 4) カード用遠心機 DG Spinを用いてDG Gelカードを遠心します。
- 5) 結果を判定して記録してください。

<試験管法>

- 1) 新鮮な赤血球を生理食塩液で1回洗浄し、3~5%赤血球浮遊液 を調製します。
- 2) 適正にラベルした試験管に抗Lu^bモノタイプ Dualと赤血球浮遊液を1滴ずつ滴下します。
- 3) 試験管を振って混合し、5分間、室温放置(18~25°C) します。
- 4) 750 rcf *で20秒間、又は較正をした遠心機で適した時間と速度で 遠心してください。
- 5) 穏やかに試験管を振りながら、凝集の有無を直ちに肉眼で確認します。結果を判定して記録してください。
- * rcf = 0.00001118 × 回転半径 (cm) × rpm²

【精度管理】

- 1. ヘテロ接合抗原が発現した陽性コントロール及び陰性コントロールを 用いた検査を検査日ごとに行ってください。コントロールが予想される 結果と異なる場合、検査は無効です。
- 2. 適切に遠心を行うため、遠心機は使用方法に合わせて較正してください。

【測定結果】

凝集あり: 陽性 (対応する抗原が存在します。) 凝集なし: 陰性 (対応する抗原が存在しません。)

DG Gelカードによる検査結果の解釈は、使用した製品の添付文書を参照してください。

【検査の制限】

- 1. 試薬を希釈すると結果が偽陰性となる可能性があります。
- 2. 偽陽性や偽陰性は、検査試薬や機材、検体の汚染、不適切な反応 温度や時間、試薬の不適切な保管、不適切な遠心速度、検査試薬 の入れ忘れ、間違った赤血球濃度、ある種の病態などで生じることが あります。
- 保存検体は新鮮な検体より陽性の反応強度が弱くなることがあります。
- 4. この使用説明書に記載されている操作方法から変更する場合、使用者によるバリデーションが必要となります。
- 5. 本製品は市販のパパイン処理血球試薬で検査した場合、誤った結果 となる可能性があります。
- 6. 使用したDG Gelカードの添付文書及び自動機器の取扱説明書の注 意事項すべてを考慮してください。
- 7. 同種抗体または自己抗体 (DAT陽性) で感作された赤血球は、DG Gel カイノス Coombsカード又はDG Gel カイノス Anti-lgGカードで 本製品を用いて検査すると誤った反応を引き起こす可能性があります。 DAT陽性赤血球の表現型を正確にするために、DG Gel カイノス Coombsカード又はDG Gel カイノス Anti-lgGカードの代わりに、DG Gel カイノス Neutralカードを使用することができます。
- 8. Lutheran血液型システムの抗体は (特にヘテロ接合Lu ^(a+b+) 赤血球の場合)、弱くもろい反応を示し、部分凝集になることが知られています。
- 9. Lu[®]抗原は発現時は完全に成熟しておらず、さまざまな反応態度を示し、トリプシンによって破壊されます。
- 10. 試験管法で再浮遊時に激しく撹拌すると、弱い凝集が分散して偽陰性となる可能性があります。
- 11. 試験管法の判定は遠心後速やかに行ってください。

【特異性】

EDTA、CPDA、ACD、クエン酸、もしくは抗凝固剤なし(試験管法の場合)のいずれかで採取された、ドナー及び臨床、新生児検体を用いて、それぞれ推奨される方法で検査を実施しました。検体群では、主要な表現型を検査したLu^(a+b-)ドナーから検出しました。

総検査数 (n) 及び感度と特異性は下記のとおりです。

	感度	特異性
ゲルカラム	100%	100%
遠心凝集法	(n=97)	(n=5)
試験管法	100%	100%
	(n=97)	(n=5)

感度 : 陽性検体で陽性の結果が得られる確率 特異性 : 陰性検体で陰性の結果が得られる確率

【保証】

本製品は使用説明書に記載された性能を保証します。本使用説明書に記載以外の方法については保証いたしません。

【問い合わせ先】

株式会社カイノス 学術部

〒113-0033 東京都文京区本郷2-38-18

a 03 (3816) 4480 FAX 03 (3816) 6544

