

체외진단의료기기

1. 품목정보

허가(신고)번호	체외 수허 12-1537 호
품 목 명	심질환표지자검사시약
분류번호(등급)	K02030.01(3)
모 델 명	PATHFAST CK-MB
포장단위	용기 등의 기재사항 참조.
제조번호	용기 등의 기재사항 참조.
제조연월	용기 등의 기재사항 참조.
수입원	상 호 아산제약(주) 주 소 서울특별시 동대문구 청계천로 485 전화번호 02-3290-5700 F a x 02-3290-5750
제조원	상 호 (국가) 제조의뢰자 : LSI Medience Corporation(일본) 제조자 : NIPRO Corporation Odate Factory(일본)

2. 구성

2.1 체외진단의료기기

번호	명칭	세부구성
1	Reagent cartridge	Sample dilution buffer(#11)
		Washing buffer 1(#3)
		Washing buffer 2(#4)
		Washing buffer 3(#5)
		Magnetic particles(#7)
		Alkaline phosphatase conjugate(#2)
2	Calibrator 1	단일
3	Calibrator 2	단일
4	Calibrator diluent	단일

2.2 별도판매구성품

해당 없음.

3. 작용원리

본 제품에는 화학발광효소면역측정법(CLEIA)이 사용되며, 다음과 같은 반응으로 이루어진다. 항CK-BB 단일클론항체로 표지된 알칼리성 인산가수분해 효소(Alkaline Phosphatase)와 자기입자(Magnetic particle)가 입혀진 항CK-MB 단일클론항체가 검체와 함께 혼합된다. 검체에 포함된 CK-MB는 항체로 표지된 효소와 자기 입자가 입혀진 항체와 함께 면역복합체(Immunocomplex)를 이루게 된다. 결합하지 않은 항체를 제거한 후, 면역복합체에 화학발광 기질을첨가한다. 잠시 배양시키면 효소 반응에 의해 생성된 화학발광이 검출된다. 측정된 화학발광의 강도는 검체내의 CK-MB 농도와 연관이 있으며, 농도는 표준곡선(calibration curve)에 의해 계산된다.

4. 사용목적

본 제품은 사람의 전혈과 혈장에서 CK-MB를 화학발광면역측정법(CLEIA)으로 정량측정하기 위한 체외진단분석기용 시약이다.

5. 성능

번호	성능항목	결과
1	분석 범위	2~500 ng/mL
2	상관성	본 제품과 Dade Behring Stratus® CS CKMB와의 상관성은 99.7%이다.
3	정밀도	

		Within-run imprecision		Total imprecision	
		검체	평균(ng/mL)	S.D.(ng/mL)	C.V. (%)
QC-L		4.57	0.248	5.4	0.380 8.3
QC-M		61.2	2.411	3.9	3.888 6.4
QC-H		359	11.39	3.2	24.54 6.8

4	검출한계	2.00 ng/mL
5	간접반응	<p>본 시약은 다음 물질들이 아래의 농도 이하에서는 분석농도에 10% 이상의 영향을 미치지 않는다.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Free bilirubin : 60 mg/dL • Conjugated bilirubin : 60 mg/dL • Triglyceride, lipemia in sample : 1,000 mg/dL • Hemoglobin(hemolysis) : Hb 1,000 mg/dL • Rheumatoid factor : 500 IU/mL

6. 사용방법

6.1 검체 준비 및 저장방법

- 1) 적합한 채혈관(heparin-Na, heparin-Li, EDTA)에 채혈된 전혈 혹은 혈장을 사용한다.
- 2) 전혈은 채혈 후 4시간 내에 분석해야 한다.
- 3) 섬유소 가닥이나 둉어리, 다른 불용성 물질이 혈장 검체에 남아 있지 않도록 한다. 그렇지 않으면 원심분리 혹은 여과를 통해 이 물질을 제거해야 한다.
- 4) 혈장 검체는 -20°C 혹은 그 이하 온도에서 저장해야 한다. 동결된 검체를 반복적으로 동결, 해동시키지 않는다.

6.2 검사 전 준비과정

- 1) 해당 장비의 준비과정
검사 전 준비는 장비 설명서를 참고한다.
- 2) 시약
시약 카트리지 : 그대로 사용한다.
Calibrator : CAL 1, CAL 2를 칼리브레이터 희석액(Calibrator diluent) 1 mL으로 각각 복원한다. 복원한 칼리브레이터(Calibrator)는 2~8°C에서 저장 시 3일 동안, -20°C에서 저장 시 3개월 동안 안정하다.
*주의: CAL 1, CAL 2를 복원할 때, 같은 로트의 시약을 사용한다. 다른 로트를 함께 혼합하지 않는다.

6.3 검사과정

- 1) 체외진단의료기기를 이용한 방법
 - ① 전혈 혹은 혈장(Heparin-Na, Heparin-Li, EDTA) 검체를 사용한다.
 - ② 시약 카트리지를 랙(rack)에 꽂고, 약 100 μ L의 검체를 카트리지 검체 웰(well)에 분주하여, 랙을 PATHFAST에 장착한다.
 - ③ PATHFAST([1]서울 체외 수신 06-1294 호) 사용설명서에 따라 검체 분석을 실행한다.

*주의 :

전혈 검체 사용 시, PATHFAST에 검체의 개인별 혈마토크리트 값(hematocrit value)을 입력하는 것은 선택사항이다. PATHFAST의 사용설명서를 참고한다.
결과치가 500 ng/mL 초과인 검체는 검체 희석액(Product #PF01D)이나 식염수로 희석해야 하며, 정확한 결과가 요구될 경우에는 다시 검사하여야 한다.

2) 시약반응 검사법

본 제품은 매뉴얼 방법으로 검사가 불가능 하다.

6.4 결과판정

체외진단의료기기

- 1) 참고치는 각 실험실이나 각 나라별로 여러 요인에 의해 달라질 수 있다. 그러므로 각 기관에 상응하는 참고치를 설정하도록 권장한다.
- 2) CK-MB 참고범위는 302명의 건강한 사람들의 검체로 PATHFAST CK-MB 분석을 이용하여 정해졌다.

참고범위 : 0.34~4.99 ng/mL

※ 결과 판정상의 주의

- 1) 장비 보고 시스템은 이용자에게 특정한 오작동에 대해 경고하기 위해서 여러 코드를 포함한다. 이러한 경고 코드를 포함한 어떠한 보고라도 그 후속 조치에 따라야 한다. PATHFAST의 사용설명서를 참고한다.
- 2) 환자 검체는 이형 항체(Heterophilic Antibody)를 함유할 수 있는데, 이것은 면역분석에 반응을 하여 높거나 낮은 결과를 가져올 수 있다. 이 분석은 이형 항체의 방해요소를 최소화 하도록 고안되었다. 그러나 모든 환자 검체에서 간섭을 완벽하게 제거했다고 보장할 수 없다. 정후와 환자 병력과 모순되는 검사 결과는 주의 깊게 해석해야 한다.

6.5 정도관리

- 1) PATHFAST 사용설명서를 참고한다. 정도관리는 사용자 칼리브레이션(User calibration) 후에 표준곡선(calibration curve)을 점검하기 위해서 매회 수행하고, 정도관리를 위한 정도관리 검체의 데이터가 저장된다. 정도관리는 검체 결과의 유효성 보장을 위해서 필수적이다. 각 사용자 칼리브레이션 후나, 시스템의 성능을 확인하고 싶을 때, CK-MB 수치가 알려진 두 가지 농도의 정도관리 물질로 분석한다.
- 2) 우수 실험실 관리 기준은 적합한 정도 관리 물질의 사용을 권장한다. 연방, 국가, 지역의 정도관리지침을 따를 것을 권장한다. 만약, 정도관리 결과가 기댓값에 미치지 못한다면, 그 검사 결과는 사용할 수 없다. 재검을 하거나 PATHFAST 공급자에게 연락을 한다.

7. 사용 시 주의사항

- 체외진단용으로 사용해야 한다.
- 키트 내 구성품 중에는 사람의 혈액에서 유래된 성분이 포함되어 있다. 모든 사람 유래 물질들은 잡정적인 감염원으로 인지하여 취급해야 한다.
- 로트가 다른 시약을 혼합하여 사용하지 않는다.
- 본 제품은 의료용 면역 발광 측정 장치(K01030.01) PATHFAST([1]서울 체외 수신 06-1294 호)에 장착하여 사용한다. PATHFAST이외의 장비에서는 사용하지 않는다.
- 명시한 만료일이 지난 시약은 사용하지 않는다.
- 시약 카트리지는 일회용이므로 재사용하지 않는다.
- 알루미늄으로 밀봉한 부분을 뜯지 않는다.
- 카트리지를 다룰 때는 가장자리 부분을 잡고, 알루미늄 밀봉 부분과 검은색 웰(black well)을 손가락으로 만지지 않는다.
- 떨어뜨리거나, 손상된 시약 카트리지는 사용하지 않는다.
- 검은색 웰부분이 침으로 오염되지 않게 주의한다.
- 직사광선으로 인해 오염되지 않도록 주의한다.
- 일정기간의 보관과 운반 후 시약 일부가 알루미늄 호일에 붙어 있을 수 있다. 이러한 상황이 발견되면 사용하기 전에 책상위에서 카트리지를 부드럽게 쳐서 호일에 묻은 시약을 분리시킨다.
- 아자이드(azide)는 몇몇의 배관 시스템에서 사용되는 구리와 납과 함께 폭발성 염을 형성할 수 있다. 이 키트(kit)에 사용된 양은 매우 적지만, 아자이드를 함유한 물질을 처리할 때는 다양한 물과 함께 흘려보낸다.

8. 저장방법 및 사용기한