LQDIA Pi(체외진단 의료기기)

● 사용목적

본 제품은 사람의 혈청에서 Pi(Inorganic Phosphate)를 UV-흡광도 법으로 정량하는 체외진단분석기용 시약입니다.

● 사용방법

(1) 검사 원리

무기인은 산성 용액 하에서 몰리브덴산암모늄과 반응하여 인몰리 브덴산암모늄을 형성하는데 이것의 흡광도를 측정(측정파장 주파 장 : 340nm, 부파장 : 505nm)하여 무기인의 양을 구합니다.

- (2) 검사 준비 및 저장방법(검체의 저장방법)
- 1) 검체는 정상적인 정맥 혈청에서 분리한 혈청(Serum)을 사용합니다.
- 2) 냉장 보관 시 3일 안정합니다. 용혈 된 검체는 부적합하므로 주의하여야 합니다.

(3) 검사 전 준비과정

- 1) 해당 장비의 준비과정 BS-380(서울 수신 09-453호) 장비에 사용을 권장합니다.
- 2) 시약
- ① 시약의 조제가 필요 없고 R-1, R-2 모두 그대로 사용합니다.
- ② 사용 할 제품을 냉암소(2~10℃)에서 꺼내어 각 각 기기 전용 Bottle에 덜어 놓고 사용합니다.

(4) 검사과정

1) 체외진단의료기기를 이용한 방법

BS-380(서울 수신 09-453호)장비에 준비된 본 품의 파라미터를 입력하여 확인 후 검체 4 μ 인가 자동적으로 채취됩니다. 다음 사용액 R-1 220 μ 인, R-2 80 μ 인가 자동 유입되어 반응하고, 주파장 340nm, 부파장 505nm에서 흡광도가 측정 됩니다.

(5) 결과판정

- 1) 용법 및 용량은 자동분석기용 기기에 따라 다르므로, 자세한 용법 및 용량은 각 분석기마다 구비된 Parameter를 이용합니다.
- 2) 사전에 설정된 농도 또는 활성치 환산기능에 의해 검체의 Pi 농도를 구합니다.
- 3) **정상 참고치 : 2.5 ~ 4.5 mg/dL** 환자군 및 특정 임상상태에 따라 크게 달라집니다.

(6) 검사의 한계점

- 1) 채혈 후 전혈을 그대로 방치하면 혈구 중에 Phosphate가 누출 되어 높아지므로 될 수 있는 한 빨리 원심 분리하여야 합니다.
- 2) 식 후에는 낮아지므로 조기 공복 시 채혈 하여야 합니다.
- 3) 측정결과에 기초한 임상진단은 임상증상과 다른 검사결과등과 종합하여 담당 의사가 종합적으로 판단하여 주십시오.

(7) 정도관리

정도관리를 실시할 때는 타사에서 판매하는 Bio-Rad Lyphochek 1, Lyphochek 2 사용하여 실시합니다. 사용자 칼리브레이션(User calibration) 후에 표준곡선 (calibration curve)을 점검하기 위해서 매회 수행하고, 정도관리를 위한 정도관리 검체의 데이터가 저장됩니다. 정도관리는 검체 결과의 유효성 보장을 위해서 필수적입니다.

● 보관조건 및 사용기한

개봉여부	보관조건	사용기한
미개봉	2-10℃	제조 후 12개월
개봉	2-10℃	개봉 후 1개월

● 원재료(성분 또는 특징)

(1) Pi R-1 (정색시액)

황산 ----- 적량

(2) Pi R-2 (정색시액)

몰리브덴산암모늄 ------ 2.5g/L

- (3) 제품의 특징
- 1) 본 품은 UV법입니다.
- 2) 시약의 조제가 불필요 합니다.

● 성능

- (1) 감 도 : 정제수를 시료로 해서 조작한 경우 시약블랭크의 흡광도 는 0.130~0.200 범위 안에 듭니다. 표준액(10mg/dL)의 흡 광도(시약랭크 대조)는 0.680~0.750의 범위 안에 듭니다.
- (2) 재현성 : 관리 혈청을 10회 이상 동시 측정 시 CV는 3% 이내 인니다
- (3) 직선성 : 직선성은 30mg/dL까지 입니다.
- (4) 특이성 : 기지농도의 관리혈청을 측정할 때 농도는 100 ± 5% 이내입니다.
- (5) 검체 중 빌리루빈 20mg/dL 공존 시에도 영향이 없습니다.
- (6) 검체 중 아스코르빈산 50mg/dL 공존 시에도 영향이 없습니다.
- (7) 검체 중 헤모글로빈 500mg/dL 공존 시에도 영향이 없습니다.

• 사용상의 주의사항 및 폐기 방법

- 1. 체외진단용으로만 사용합니다.
- 2. 본 품은 효소를 함유하고 있으므로 반드시 냉장(2~10℃) 보존해 주 십시오.
- 사용기한이 경과한 시약이나 동결된 시약은 품질이 변화되어 정확한 결과를 얻을 수 없으므로 사용하지 마십시오.
- 4. 자동분석기 적용 시에는 장비의 사용설명서를 참조하여 주십시오.
- 5. 검체는 간염바이러스나 HIV등의 병원체에 오염이 되는 경우가 있으므로 취급 시 주의하여 주십시오.
- 6. 시약이 잘못해서 눈이나 입으로 들어갔을 경우나 피부에 닿았을 경우에는 물로 충분히 씻어서 흐르게 하는 등의 응급처치를 하고 필요시 의사의 치료를 받아주십시오.
- 7. 사용 후 폐액은 폐기물에 관한 규정에 따라 의료폐기물 또는 산업 폐기물 등으로 구분하여 처리해 주십시오.
- 8. 검체에 따라서는 검체중의 목적성분 이외에서 저해반응을 일으키는 경우가 있습니다. 측정치나 측정결과에 의문이 있는 경우에는 재검사나 희석재검사를 통해 확인하여 주십시오.

• 다른 의료기기와 결합하여 사용하는 기종

·HITACHI 기종 : HITACHI series - 7020, 7060, 7150, 7170, 7180, 7080, 747, 7600, 7250 etc.

·TOSHIBA 기종 : TBA series - 20, 30, 40, 80, 120, 200FR, 80-NEO2 etc.

OLYMPUS 기종 : Olympus series - 400, 510, 560, 600, 640, 800, 1000, 2700, AU5400 Reply.

· SHIMADZU 기종 : CL series - 7000, 7100, 7200, 7300, etc. · MINDRAY 기종 : BS-200, BS-220, BS-300, BS-380 etc.

● 작성 및 개정연월일

작성연월일 : 2013년12월20일 개정연월일 : 2020년07월09일

● 포장규격(시약 구성내용)

LQDIA Pi (UV법)	740-631	R-1 정색시액	300mL×3
		R-2 정색시액	180mL×3
	730-631	R-1 정색시액	180mL×3
	702-631	R-1 정색시액	80mL×4
		R-2 정색시액	40mL×4

● 교환 및 반품

본 제품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 구입 시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품 등은 교환 하여 드립니다.

연락처 : 02-3290-5700(대표)/Fax: 02-3290-5750

