L701 CRE(체외진단 의료기기)

사용목적

본 제품은 사람의 혈청에서 크레아틴(Creatine)을 UV rate법으로 정량하는 체외진단분석기용 시약입니다.

사용방법

(1) 검사 원리

검체 중 크레아치닌은 알칼리성 용액 중에서 피크린산과 반응하여 적 색의 화합물을 생성합니다. 이 반응에서 적색 화합물의 증가 속도를 측정하여 크레아치닌의 량을 구합니다.

- (2) 검사 준비 및 저장방법(검체의 저장방법)
- c) 검체는 정상적인 정맥 혈청에서 분리한 혈청(Serum)을 사용합니다. 2) 검체는 실온에서 7일, 동결 보존 시 수개월 보존이 가능합니다. 검체의 안정성이 비교적 큰 편입니다.
- (3) 검사 전 준비과정
- 1) 해당 장비의 준비과정

Kuadro(서울 수신 01-2219호) 장비에 사용을 권장합니다.

- 2) 시약
- ① 시약 조제법 : CRE R-1시약과 CRE R-2 시약을 4:1 비율로 혼합해서 사용액으로 사용합니다. 예) R-1 20mL: R-2 5mL
- ② 사용액은 조제 후 당일 중으로 사용합니다.

(4) 검사과정

- 1) 체외진단의료기기를 이용한 방법
- ① Kuadro(서울 수신 01-2219호)장비에 준비된 본 품의 파라미터 입 력하여 확인 후 검체 25 μ 간가 자동적으로 채취되고, 다음 사용액 (R-1, R-2 혼합) 500 μ 간가 자동 유입되어 반응합니다. 이어서 파장 505nm에서 흡광도가 측정됩니다.

(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 CRE 활성 치를 구합니다.
- 3) 정상 참고치: 0.6~1.5 mg/dL

환자군 및 특정 임상상태에 따라 크게 달라집니다.

(6) 검사의 한계점

- 1) 일내 변동이 있어 오후 3~4시에 최고치를 보이는데 오전 7시 농도 의 약 50% 정도 증가된 수치를 보입니다. 유아에서는 낮고, 가령 함 께 증가하는데 성인에서는 여성과 비교하여 남성은 약간 높은 농도 를 나타냅니다. 임신에서는 임신 개월 수의 진행에 따라 감소하는 경향이 있습니다. 요 중 Creatinine 배설량도 혈청과 같은 일내변동 을 나타냅니다.
- 2) 측정결과에 기초한 임상진단은 임상증상과 다른 검사결과등과 종합하여 담당의사가 종합적으로 판단하여 주십시오.

(7) 정도관리

정도관리를 실시할때는 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	실온(20-25℃)	² (20-25℃) 제조 후 12개월			
개봉	실온(20-25℃)	R1, R2 혼합 후 당일			

● 원재료(성분 또는 특징)

(1) CRFA R1

NaOH ----- 적량

(2) CREA R2

Picric acid ------ 14.6g/L

- (3) 제품의 특징
 - 1) 재현성이 양호 합니다.
 - 2) 소포장으로 혼입여부를 최소화 하였습니다.

● 성능

(1) 감 도 : 정제수를 시료로 해서 조작한 경우 시약 블랭크의 흡광도는 0.070~0.090의 범위 안에 듭니다.

(2) 재현성 : 관리 혈청을 10회 이상 동시 측정 시 CV는 3% 이내

입니다.

(3) 직선성 : 직선성은 30mg/dL 까지 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.

● 사용상의 주의사항 및 폐기 방법

- 1. 체외진단용으로만 사용합니다.
- 2. 본 품은 저장 방법에 따라 반드시 실온(20-25℃) 보존해 주십시오.
- 3. 사용기한이 경과한 시약이나 동결된 시약은 품질이 변화되어 정확한 결 과를 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. 검체는 채취 후 신속히 측정하여 주십시오.
- 7. 시약이 잘못해서 눈이나 입으로 들어갔을 경우나 피부에 닿았을 경우에 는 물로 충분히 씻어서 흐르게 하는 등의 응급처치를 하고 필요시 의사 의 치료를 받아주십시오.
- 8. 사용 후 폐액은 폐기물에 관한 규정에 따라 의료폐기물 또는 산업 폐기 물 등으로 구분하여 처리해 주십시오.
- 9. 검체에 따라서는 검체중의 목적성분 이외에서 저해반응을 일으키는 경 우가 있습니다. 측정치나 측정결과에 의문이 있는 경우에는 재검사나 희 석재검사를 통해 확인하여 주십시오.

• 다른 의료기기와 결합하여 사용하는 기종

- BTR-815,820, BTS-310, CH-100
- · CH-100PLUS, CH-300, CL-750,770
- RA-50, HUMANLYZER-2000, HUMAN-850
- · HITACHI Photometer-4020, LISABIO
- Prime, Prime-E, SM-400 PLUS
- · VITAL-100, ECLIPSE
- · ALCYON 300, AUTO-LAB, Keylab
- BS-220, NV-7, ARCO-PC etc.
 BT-2000,3000, COBAS-MIRA
- ELECTA-216E, EXRRESS-550,500 PLUS
- HYCELL LISA-200,300,400,500
- PRONTO-E, KUADRO, SELECTRA-1,2
- · SABA, SUPER Z818 etc.

• 작성 및 개정연월일

작성연월일: 2014년01월08일 개정연월일: 2020년07월10일

● 포장단위(시약 구성 내용)

L701 CRE	200회용	L701-4311	20mL×10
(Jaffe법)	2004 6	L701-4312	25mL×2

● 교환 및 반품

본 제품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 구입 시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품 등은 교환하여 드립니다. 연락처 : 02-3290-5700(대표)/Fax: 02-3290-5750

