

この添付文書をよく読んでから使用ください。

### 【一般的な注意】

- 本品は体外診断用医薬品ですので、それ以外の目的に使用しないでください。
- 本品の測定結果は、患者の治療歴、臨床症状その他関連する他の検査結果等を考慮して総合的に判断ください。
- 添付文書に記載されている以外の使用方法については保証しません。
- 使用する機器の添付文書及び取扱説明書をよく読んでから使用ください。
- 試薬には、ヒト由来成分が含まれており感染の危険がありますので、感染性のあるものとして取り扱ってください。

### 【形状・構造等(キットの構成)】

構成試薬名	ウェル <sup>a,b</sup>	形状	成分
第一試薬	9-12	液状	抗テオフィリンマウスモノクローナル抗体 <sup>c</sup>
第二試薬	1-4	液状	テオフィリン吸着ラテックス粒子 <sup>c</sup>
第三試薬	5-8	液状	緩衝液

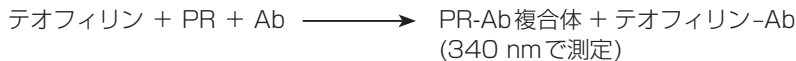
- a. 試薬封入部をウェルと呼び、カートリッジの幅の広い方より1から順番に番号付けしています。
- b. 試薬には緩衝剤、安定化剤、及び保存剤が含まれています。
- c. 試薬には安定化剤、緩衝剤及び保存剤が含まれています。

### 【使用目的】

血清又は血漿中のテオフィリンの測定

### 【測定原理】

本法は、表面にテオフィリンを結合させたラテックス粒子からなる粒子試薬(PR)とテオフィリン特異モノクローナル抗体(Ab)を用いたホモジニアスなラテックス免疫凝集阻害(PETINIA)法を使用しています。検体中のテオフィリンはラテックス粒子上のテオフィリンと競合して抗体に結合し、ラテックス粒子と抗体の凝集率を低下させます。従って、凝集率は検体中のテオフィリン濃度に反比例します。凝集率は340nmにおける濁度変化量として測定されます。検体中のテオフィリン濃度(μg/mL)は関数式により求められます。



### 【操作上の注意】

- ※1. 測定試料の性質、採取法
- 血清又は血漿(ヘパリンリチウム)を使用ください。
  - 血清及び血漿は、静脈穿刺による推奨方法で採血ください<sup>1)</sup>。
  - 各施設で適切な採血時間及び採血方法を設定ください<sup>2,3)</sup>。
  - 遠心分離を行う前に完全に凝固させてください。血清又は血漿は、採血後少なくとも2時間以内にできるだけ速やかに血球分離ください<sup>4,5)</sup>。検体から浮遊物を取り除いてください。
  - 保存検体は室温に戻してから使用ください。
  - 検体採取に用いる器具の使用及び操作については、使用説明書に従ってください<sup>6)</sup>。
2. 妨害物質・妨害薬剤
- テオフィリンの代謝物の一つである1,3-ジメチル尿酸は、テオフィリン投与を受けている患者の検体からは通常検出されませんが、尿毒症患者では検出されることがあります。10μg/mLの1,3-ジメチル尿酸は、テオフィリンを1.0μg/mL上昇させます。<sup>\*</sup>
  - \*上記妨害物質の影響は、ディメンション シリーズで得られた結果に基づいています。

本法への妨害物質の影響についてはCLSI/NCCLS EP7-A2に従って評価しました<sup>7)</sup>。誤差はコントロール検体(妨害物質なし)とテスト検体(妨害物質あり)の測定結果の差を%で示しています。誤差が10%を超える場合は妨害物質の影響があると考えられます。

妨害物質	濃度	テオフィリン濃度(μg/mL)	誤差(%) <sup>*</sup>
ヘモグロビン(溶血)	1000mg/dL	25	< 10
非抱合型ビリルビン	60mg/dL	25	< 10
抱合型ビリルビン	60mg/dL	25	< 10
乳び(Intralipid <sup>®</sup> )	1000mg/dL 3000mg/dL	25	< 10 -23.7

Intralipid<sup>®</sup>はFresenius Kabi AG社の登録商標です。  
\*分析結果は、この誤差を元に修正しないでください。

血清又は血漿中に以下の物質が存在しても、記載の濃度までは本法を妨害しません。テオフィリン 25μg/mLにおける、これらの物質による系統誤差は10%未満です。

物質	濃度
アセトアミノフェン	0.025mg/dL
アミカシン	15mg/dL
アンピシリン	5.3mg/dL

物質	濃度
アスコルビン酸	5mg/dL
カフェイン	6mg/dL
カルバマゼピン	3mg/dL
クロラムフェニコール	5mg/dL
クロルジアゼポキシド	1mg/dL
クロルプロマジン	0.2mg/dL
コルステロール	500mg/dL
シメチジン	2mg/dL
クレアチニン	30mg/dL
デキストラン40	6000mg/dL
ジアゼパム	0.5mg/dL
ジゴキシン	5ng/mL
エリスロマイシン	6mg/dL
エタノール	400mg/dL
エトスクシミド	25mg/dL
フロセミド	6mg/dL
ゲンタマイシン	12mg/dL
ヘパリン	3U/mL
イブプロフェン	50mg/dL
免疫グロブリンG	5g/dL
リドカイン	1.2mg/dL
リチウム	2.3mg/dL
ニコチン	0.1mg/dL
ペニシリンG	25U/mL
ペントバルビタール	8mg/dL
フェノバルビタール	10mg/dL
フェニトイン	5mg/dL
プリミドン	4mg/dL
プロポキシフェン	0.2mg/dL
アルブミン	6g/dL
総タンパク	12g/dL
サリチル酸	60mg/dL
トリグリセライド	3000mg/dL
尿素	500mg/dL
尿酸	20mg/dL
バルプロ酸	50mg/dL

以下の物質は、ほぼ最大の生理学的濃度である記載の濃度までは本法を妨害しません。テオフィリン 10μg/mLにおける、これらの物質による系統誤差は1μg/mL未満です。<sup>\*</sup>

物質	濃度
カフェイン	30μg/mL
テオプロミン	10μg/mL
p-キサンチン	10μg/mL
3-メチル-キサンチン	10μg/mL
1-メチル尿酸	10μg/mL
8-クロロテオフィリン	50μg/mL

以下の物質は記載の濃度までは本法を妨害しません。<sup>\*</sup>

物質	濃度
EDTA	200mg/dL
ヘパリンリチウム	280U/mL
ノルトリプチリン	1000ng/mL
シュウ酸カリウム	500mg/dL
フッ化ナトリウム	400mg/dL

\*上記妨害物質の影響は、ディメンション シリーズで得られた結果に基づいています。

3. その他  
本品はディメンション ビスタ シリーズの専用試薬です。

### 【用法・用量】

- 試薬の調製法  
試薬はすべて液状のため調製する必要はありません。そのまま使用ください。
- 必要な器具・器材・試料等
  - ディスクリート方式臨床化学自動分析装置 ディメンション ビスタ シリーズ
  - 薬物1標準液V(品目コード: KC410)
  - その他の必要な器具・器材等についてはディメンション ビスタ オペレーターガイドを参照ください。
- 測定法
  - 本品をディメンション ビスタ シリーズの所定位置に装填します。
  - 第三試薬(117.5μL)、第二試薬(15.4μL)、検体(1.54μL)及び第一試薬(15.4μL)が反応キュベットに分注混和され、37.0°Cで5分間反応が行われます。
  - 反応液の吸光度が340nmでレート測定されます。
  - 上記(2)~(3)と同様に操作して測定された標準液(別売)の吸光度より作成された標準曲線を用いて、検体中のテオフィリン濃度(μg/mL)に変換されます。
- 較正(キャリブレーション)
 

一般的な較正手順はディメンション ビスタ オペレーターガイドに記載されています。本法の較正を行う場合、以下を考慮の上実施ください。

較正物質 : 薬物1標準液 Vを使用ください。

較正物質濃度 : レベル1(標準液A): 0.0、レベル5(標準液B): 40.0(μg/mL)  
中間レベル: 5.0、10.0、20.0(μg/mL)(機器により自動的に調製されます。)

注意) 当社標準液を使用の際は、該当製品の添付文書に記載されている数値を使用ください。

測定回数 : 5濃度4重測定  
較正頻度 : 30日ごとに必ず較正を行ってください。較正の検証結果が許容範囲内である場合には、較正実施期間を延ばすことができます。

較正が必要な場合 : ・試薬カートリッジのロットを変更する場合  
・点検又は修理後の精度管理の結果により必要と思われる場合  
・各施設における精度管理方法に基づき必要とされる場合  
・行政により求められた場合

#### 5. 精度管理

既知濃度の精度管理物質を少なくとも1日1回、2濃度測定ください。結果が許容範囲外の場合は、ディメンション ビスタ オペレーターガイドに従い対処ください。

5重測定時の最大許容標準偏差は以下のとおりです。標準偏差が以下に示す値を超える場合は、何らかの異常の可能性あります。

濃度	最大許容標準偏差
5.0µg/mL	1.0µg/mL
14.0µg/mL	2.2µg/mL

### 【測定結果の判定法】

#### 1. 基準範囲

有効治療濃度

テオフォリンの有効治療濃度は患者の個体差があります。多くの患者に対し、10～20µg/mLの範囲が効果的な血清濃度であると言われていますが、この範囲外の濃度が有効な患者もいます。20µg/mLを超える場合は中毒症状を伴うことがあります<sup>2,8,9</sup>。医師は、患者ごとに適切な治療範囲を設定ください。

#### 2. 測定限界

- 結果 : 40.0µg/mLを超えた場合には検体を希釈ください。
- 希釈方法 : 薬物1標準液Vのレベル1(0µg/mL)、薬物を含まない血清又は精製水を用いて、測定範囲内に結果が収まるように希釈ください。検体属性入力時に希釈係数を入力ください。次いで再測定ください。結果は希釈係数で補正されます。
- 自動希釈法 : 自動希釈用の検体量は血清及び血漿で25µL(希釈係数=4)です。詳細はディメンション ビスタ オペレーターガイドを参照ください。
- 結果が2.0µg/mL未満の場合、“2.0µg/mL未満”と報告されます。

#### 3. エラーメッセージ

機器のプロセスエラーやステータス情報、及び測定結果エラーが、フラッグとコメントで表示されます。表示されたフラッグ及びコメントの詳細はディメンション ビスタ オペレーターガイドを参照ください。メッセージの内容が解決されるまで結果出力用紙を破棄せず、各施設の手順に従い処理し、測定結果は報告しないでください。

### 【臨床的意義】

テオフィリン測定はテオフィリン過量投与の診断と治療、及び治療的薬物モニタリングに使用されます。

テオフィリンはメチル化されたキサンチン、すなわち1,3-ジメチルキサンチンであり、構造的にはキサンチン自体の他に、プリン類及び尿酸と関連しています。最も多く使用される化合物はアミノフィリンで、これはテオフィリンとエチレンジアミンの複塩です。約10%が未変化のまま尿中に排泄され、薬物の残りの90%は体内から排泄される前に他の化合物に変換されます。テオフィリンの生物学的半減期は、小児の3.5時間から一般の成人における8～9時間と多様です。肝疾患及び/又は心代償不全がある場合は、半減期はかなり延長します<sup>2,8,9</sup>。

### 【性能】

#### 1. 性能

- (1)感度 : テオフィリン濃度0µg/mLと40µg/mLの標準液を測定するときの吸光度変化量の差は200mAU以上です。
- (2)正確性 : 濃度既知管理用検体を測定するとき、その測定値は表示値の±10%です。
- (3)同時再現性 : 異なる2濃度の検体を各々3回同時に測定するとき、その変動係数(CV)は10%以下です。
- (4)測定範囲 : 2.0～40.0µg/mL  
これは、検体を直接測定した時の濃度範囲です。希釈や通常操作にない前処理はしていません。

#### 2. 精密性<sup>10,d</sup>

試料	平均値(µg/mL)	標準偏差(CV%) 再現性	施設内
Liquichek™ IAC Plus			
レベル1	4.7	0.2(5)	0.3(6)
レベル2	14.5	0.5(4)	0.8(5)
レベル3	28.2	1.1(4)	1.6(6)

Liquichek™はBio-Rad Laboratories社の商標です。

d.精密性の検討は、CLSI/NCCLS EP5-A2に従って実施しました。各測定試料は2検体を用いて1日2回20日間測定を行いました。

#### 3. 相関性<sup>11,e</sup>

ディメンション シリーズとディメンション ビスタ シリーズの機器相関性を以下に示します。

傾き	切片(µg/mL)	相関係数	n <sup>f</sup>
0.93	0.63	0.991	103

e.相関性の検討は、CLSI/NCCLS EP9-A2に従って実施しました。直線回帰に使用した方法は最小二乗法です。

- f. 相関性試験で検討した濃度範囲は、2.7～33.7µg/mLでした。
4. 分析感度  
本法の0µg/mLと有意差の認められる最小濃度は1.0µg/mLです。感度は、薬物1標準液Vのレベル1(0µg/mL)の平均値(n=20)+2SDより求めました。
5. 較正用の基準物質(標準物質)  
USP Theophylline

### 【使用上又は取扱い上の注意】

- 取扱い上(危険防止)の注意
  - 試料(検体)は、HIV、HBV、HCV等の感染の恐れがあるものとして取り扱ってください。検査実施にあたっては感染の危険を避けるため使い捨て手袋を着用し、また口によるピペティングを行わないでください。
  - サンプルカップ及び使用済みキュベットは体液成分が含まれているため、直接皮膚に触れたり口に含まないように十分に注意ください。
  - 試薬にはヒト由来成分が含まれています。原料は、米国で承認された検出法によりHIV-1、HIV-2、HBV、及びHCVが陰性を示したものをを用いていますが、どのような検出法も完全とは言えませんので、使用時は感染の危険があるものとして取扱い上の注意を守り、皮膚に触れたり飲み込んだりしないでください。
- 使用上の注意
  - 本品は凍結を避け、貯蔵方法に従い保存ください。
  - 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。
  - 装置に試薬カートリッジを装填しシールが未開封の状態では30日間安定です。一度開封された状態では3日間安定です。
  - 試薬の注ぎ足しは行わないでください。
  - 廃棄上の注意 :
    - 試料(検体)中にはHIV、HBV、HCV等の感染性のものが存在する場合がありますので、廃液、使用済み器具などは適当な消毒処理あるいは滅菌処理を行ってください。
    - 残った試薬や検体を廃棄する場合には、医療廃棄物に関する規定に従って、医療廃棄物又は産業廃棄物等区別して処理ください。
    - 試薬類や廃液などが飛散した場合には、拭き取りと消毒を行ってください。

### 【貯蔵方法・有効期間】

貯蔵方法 2～8℃

有効期間 12ヶ月(使用期限は外箱に表示)

### 【包装単位】

80テスト(40テスト/カートリッジ×2)

### 【主要文献】

- Clinical and Laboratory Standards Institute/NCCLS. Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard—Fifth Edition. NCCLS document H3-A5 [ISBN 1-56238-515-1]. NCCLS, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA, 2003.
- Jacobs M, Senior R, Kessler G. Clinical experience with theophylline. Relationships between dosage, serum concentration and toxicity. J AM Med Assoc 1976;235:1983-1986.
- Tietz NW. Clinical guide to laboratory tests. Philadelphia: W. B.Saunders Co., 1995: 788.
- Baselt RC, Cravey RH. Disposition of toxic drugs and chemicals in man. Chicago: Year Book Publishers, Inc., 2000: 726-729.
- Clinical and Laboratory Standards Institute/NCCLS. Procedures for the Handling and Processing of Blood Specimens; Approved Guideline—Third Edition. CLSI/NCCLS document H18-A3 (ISBN 1-56238-555-0). NCCLS, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA, 2004.
- Clinical and Laboratory Standards Institute/NCCLS. Tubes and Additives for Venous Blood Specimen Collection; Approved Standard—Fifth Edition. LSI/NCCLS document H1-A5 (ISBN 1-56238-519-4). NCCLS, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA, 2003.
- Clinical and Laboratory Standards Institute/NCCLS. Interference Testing in Clinical Chemistry; Approved Guideline—Second Edition. CLSI/NCCLS document EP7-A2 (ISBN 1-56238-584-4). Clinical and Laboratory Standards Institute, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA, 2005.
- Finn AL, Taylor WJ. Individualizing Drug Therapy, Practical Applications of Drug Monitoring. New York: Gross, Townsend, Frank, Inc., 1981: 31-65.
- Burtis CA, Ashwood ER, Bruns, D.E. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Biology, Fourth Edition, Elsevier Saunders, St. Louis, MO 2006; pp. 1261 (clinical significance), pp. 2314 (reference values).
- Clinical and Laboratory Standards Institute/NCCLS. Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline—Second Edition. CLSI/NCCLS Document EP5-A2 (ISBN 1-56238-542-9) Clinical and Laboratory Standards Institute, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA, 19087-1898 USA, 2004.
- Clinical and Laboratory Standards Institute/NCCLS. Method Comparison and Bias Estimation Using Patient Samples; Approved Guideline—Second Edition. CLSI/NCCLS document EP9-A2 (ISBN 1-56238-472-4). NCCLS, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA, 2002.

### ※【問い合わせ先】

シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社  
カスタマーケアセンター  
TEL : 03-3493-8400

製造販売元

シーメンスヘルスケア・ダイアグノスティクス株式会社

※東京都品川区大崎1-11-1  
ゲートシティ大崎ウエストタワー