

**使用に際してはこの電子添文をよくお読みください。

H 2 B O 5 T

体外診断用医薬品

製造販売届出番号 : 13E1X80001000030

**2023年4月改訂（第5版）
*2020年3月改訂（第4版）

ジゴキシンキット

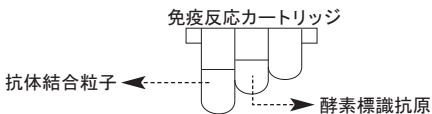
ルミバルス® ジゴキシン

■全般的な注意

- 本試薬は、体外診断用であるため、それ以外の目的には使用しないでください。
- 診断の際は、本測定値以外に他の検査結果や臨床症状等もあわせて考慮し、総合的に判断してください。
- 本書以外の使用方法については保証を致しません。
- 本試薬および検体は、感染の危険性があるものとして十分に注意して取扱ってください。
- 本試薬の洗浄液、基質液および検体希釈液には、保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。試薬が誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には、水で十分に洗い流す等の応急処置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください。
- 本試薬の使用に際しては、本書とあわせ、各試薬の添付文書、使用する測定システムの電子添文および取扱説明書をご参照ください。

■形状・構造等（キットの構成）

- 抗体結合粒子^{注1)}（使用時液状、150 μL/免疫反応カートリッジ）
抗ジゴキシンモノクローナル抗体（マウス）結合フェライト粒子を含みます。
- 酵素標識抗原（液状、120 μL/免疫反応カートリッジ）
アルカリホスファターゼ（ALP）標識ジゴキシゲニンを含みます。



- ジゴキシンキャリブレータ：3濃度×1
(1) 0 ng/mL ジゴキシンキャリブレータ（液状、1.5 mL×1）
(2) 0.5 ng/mL ジゴキシンキャリブレータ（液状、1.5 mL×1）
(3) 5 ng/mL ジゴキシンキャリブレータ（液状、1.5 mL×1）
- 基質液（液状、100mL×6、50mL×6）
基質としてAMP PD^{注2)}を含みます。
ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。
- 洗浄液（濃縮液、1000mL×1）
- 検体希釈液（液状、300mL×4、80mL×4）
ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。

注1) 15°C以下の温度ではゲル化しています。

注2) AMP PD : 3-(2'-spirooadamantane)-4-methoxy-4-(3''-phosphoryloxy)phenyl-1,2-dioxetane disodium salt / 3-(2'-スピロアダマンタン)-4-メトキシ-4-(3''-ホスホリオキシ) フェニル-1,2-ジオキセタン・2ナトリウム塩

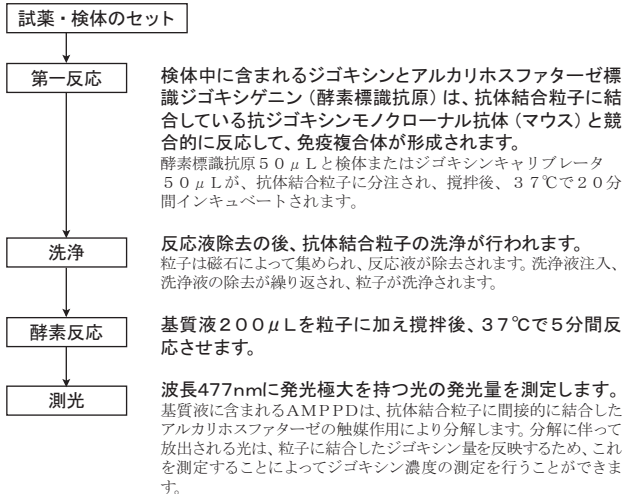
■使用目的

血清又は血漿中のジゴキシンの測定

■測定原理

本試薬は1ステップ競合法に基づいた化学発光酵素免疫測定法によるジゴキシン測定試薬です。

<反応プロトコール；1ステップモード>



検体中のジゴキシン濃度が測定範囲を超えた場合は、必要に応じて検体希釈液を用いて検体を希釈し、再測定してください。

■操作上の注意

1. 測定検体の性質、採取法

- (1) 検体の採取は使用的する採血管の電子添文をよく確認し、指定された方法（採血量、遠心分離方法など）により採取してください。
- (2) 検体は、血清、血漿いずれでも測定できます。
- (3) 可能な限り新鮮な検体を用い、保存する場合は-20°C以下で凍結保存し、検体融解後はすみやかに測定してください。
- (4) 検体を繰り返し凍結融解することは避けてください。
- (5) 赤血球・その他の有形成分、沈殿物、浮遊物が含まれている検体では、測定値に影響を与える場合があります。正しい結果が得られるように遠心または除去した後に使用してください。
- (6) 検体間の汚染が生じないように検体は注意して取扱ってください。
- (7) 非効化した検体は使用しないでください。
- (8) 検体に抗凝固剤（EDTA一二カリウム、EDTA一二ナトリウム、ヘパリンナトリウム、ヘパリンチウム）を添加して試験した結果、それぞれ4.8 mg/mL、4.8 mg/mL、6.9 U/mL、6.9 U/mLまで測定値に影響は認められませんでしたが、液状の抗凝固剤を用いる場合は、検体の希釈率にご注意ください。

2. 妨害物質・妨害薬剤

検体にビリルビンF、ビリルビンC、ヘモグロビンを添加して試験した結果、それぞれ18.8 mg/dL、20.7 mg/dL、48.0 mg/dLまで、測定値に影響は認められませんでした。また、乳ビは16.20ホルマジン濃度、トリグリセリドは2000 mg/dL、リウマトイド因子は1206 IU/mL、HAMAは1117 ng/mLまで、タンパク質は4~12 g/dLの範囲で測定値に影響は認められませんでした。

3. その他

本試薬は全自動化学発光酵素免疫測定システム
(代表例: ルミバルス G 1200) 用試薬です。

■用法・用量（操作方法）

1. 試薬の調製法

- (1) 抗体結合粒子および酵素標識抗原
免疫反応カートリッジには抗体結合粒子および酵素標識抗原が充填されています。カートリッジケースの透明フィルムを剥がし、そのまま使用します。
 - 免疫反応カートリッジを取り扱う際に、振動を加えたり、逆さまにしたりしないでください。
 - 免疫反応カートリッジを装置にセットする際は、カートリッジケースの透明フィルムを必ず剥がしてください。剥がし忘れや剥がし残りがある場合、装置の動作異常の原因となります。
 - 試薬項目および試薬ロットはカートリッジケースのバーコードによって管理されています。カートリッジケース間の免疫反応カートリッジの入れ替えは試薬の誤認識に繋がる可能性がありますので行わないでください。
- (2) ジゴキシンキャリブレータ
常温（15~25°C）に戻してから軽く転倒混和して使用します。
 - デッドボリュームを考慮して、サンプルカップに必要量を滴下します。
 - 溶液1滴あたりのおよその滴下量は4.5 μLです。滴下量は容器を押す強さや気泡の混入によって変動します。滴下の際に液滴の中に気泡が多量に混入する場合は、残量が僅かですので新しい試薬を使用してください。サンプルカップに泡が残りますとサンプリング不良の原因になる場合があります。
 - デッドボリュームはご使用の測定システムによって異なりますので各測定システムの取扱説明書をご覧ください。
 - 一例としてルミバルス G 1200 でサンプルカップをご使用の場

合、デッドボリュームは100μLとなります。

(3) 基質液

冷蔵庫から出してそのまま使用します。

・基質液の漏れないように装置にセットしてください。

・基質液を装置にセットした後は、基質液交換時まで取外しは避けてください。基質液の注ぎ足しはしないでください。基質液がアルカリホスファターゼ(ALP)に汚染されますと使用できません。手指が直接基質液に触れた場合は、廃棄してください。

(4) 洗浄液

濃縮液のため精製水で10倍に希釈し、よく攪拌します。希釈した洗浄液は、常温(15~25°C)に戻してから使用します。

(5) 検体希釈液

15~30°Cに戻してからそのまま使用します。

ルミパルス G1200にセットする場合は、冷蔵庫から出してそのまま使用してください。

2. 必要な器具・器材

(1)マイクロビペット、サンプリングチップおよびサンプルカップ

(2)全自动化学発光酵素免疫測定システム

***(3) LPコントロール・TDM C(別売品)

精度管理用試料として、LPコントロール・TDM Cを推奨いたします。使用に際しては、LPコントロール・TDM Cの取扱説明書を参照してください。

3. 測定法

(1)測定システムの取扱説明書を参考し、検体および測定に必要な試薬を所定の位置にセットしてください。(サンプルの最少必要量は、使用する容器や測定システムによって異なりますので、各測定システムの取扱説明書をご覧ください。)

(2)ジゴキシンキャリブレータおよび検体の測定依頼内容をそれぞれ入力します。

(3)測定を開始する前に、免疫反応カートリッジ、基質液、洗浄液、検体希釈液、サンプリングチップの残量を確認します。

(4)スタートキーを押し、測定を開始します。装置内で自動的に実行される動作については測定原理の「反応プロトコール」の項をご参照ください。

4. 濃度の算出法

マスタークリアリーションデータは、免疫反応カートリッジケースの2次元バーコードに記録されています。検体中のジゴキシン濃度は、ジゴキシンキャリブレータの発光量をもとに較正された検量線から自動的に算出されます。また、複数装置をお使いの場合は1台ごとに検量線を作成してください。

ジゴキシンキャリブレータの測定は以下の場合に行います。

・免疫反応カートリッジ、基質液のいずれかが、新しいロットに切り替わった場合。

*・検量線を更新後、150日が経過した場合。

上記以外においても必要が生じた場合は、ジゴキシンキャリブレータを測定し検量線を更新してください。

検体中のジゴキシン濃度が、5.00ng/mLを超えた場合は、必要に応じて検体希釈液を用いて検体を希釈し、再測定してください。

■測定結果の判定法

1. 有効治療濃度

ジゴキシンの有効治療濃度は、0.5~1.5ng/mLとされており^{1,2)}、2.0ng/mLを超えると、食欲不振、下痢、非閉塞性腸間膜膿血等の消化器症状、心室性期外収縮、房室ブロック等の心臓障害、視覚障害、めまい等の中枢神経系症状の出現リスクが高まります。しかし、ジゴキシン血中濃度の治療域と中毒域はオーバーラップしており、患者によっては血中濃度がこの濃度域となるようなジゴキシン投与量が有効である場合も考えられます¹⁾。したがって、個々の患者の臨床所見や他の検査結果も考慮して、有効治療濃度を決定してください。

**また、適切な投与量およびジゴキシン測定のための検体採取時期については、薬剤の電子添文を参照してください。

2. 判定上の注意

(1)リウマトイド因子や異好性抗体の影響を受ける可能性があります。

(2)内因性ジギタリス様物質が、新生児、妊婦、腎不全及び肝不全の患者の検体中で検出され、複数の測定試薬でジゴキシン測定値が上昇することが報告されています³⁾。

(3)検体中に存在する未同定の非特異反応性物質の影響により、まれに測定値が正確に得られない場合がありますので、他の検査結果や臨床症状等もあわせて考慮し、総合的に判断してください。

■臨床的意義

ジゴキシンは1957年に心不全の治療薬として発売された薬です。細胞内のナトリウムイオン濃度を上昇させ、心筋細胞内のカルシウムイオン濃度を上昇させることにより、心筋の収縮力を増加させる作用をもつ薬剤です⁴⁾。1回の収縮力を高める為、ジゴキシンは心房細動、心房粗動などにも効果があるとされています⁵⁾。ジゴキシンは治療域と中毒域の間が狭いという課題があり、血中薬物濃度のモニタリングが必要な薬剤の1つと考えられています¹⁾。

本試薬は、化学発光基質(AMPD)を用いた化学発光酵素免疫測定法⁶⁾(CLEIA; chemiluminescent enzyme immunoassay)に基づく試薬です。

■性能

1. 性能

(1) 感度

ジゴキシンキャリブレータを所定の操作で測定するとき、0.5ng/mL ジゴキシンキャリブレータと0ng/mL ジゴキシンキャリブレータの発光量の比は0.80以下になります。

(2) 正確性

自家管理検体3例を所定の操作で測定するとき、測定値は各管理値に対して±20%以内になります。

(3) 同時再現性(併行精度)

自家管理検体3例を所定の操作で6回繰り返し測定するとき、変動係数(CV値)は10.0%以下になります。

(4) 測定範囲

本試薬の測定範囲は、0.30~5.00ng/mLです。

**全自动化学発光酵素免疫測定システム(代表例:

ルミパルス G1200)では0.10ng/mLから出力されますが、測定範囲下限値(0.30ng/mL)未満の値は参考値として取扱ってください。

(5) 検出限界

CLS1ガイドラインE P17-A2⁷⁾に従って検出限界(LoD)の算出を行った結果、値は0.04ng/mLとなりました。

(6) 定量限界

CLS1ガイドラインE P17-A2⁷⁾に従って定量限界(LoQ)の算出を行った結果、値は0.11ng/mLとなりました。

2. 交差反応性

交差反応性について検討した結果、以下に示す成績が得られました。

物質名	濃度(ng/mL)	交差率
アセチルジゴキシン	2	74.7%
デスマノンド	2	72.1%
ジギトキシゲニン	15	3.1%
ジギトキシン	25	1.4%
D-(+)-ジギトキソース	50	4.0%
ジゴキシゲニン	0.5	118.4%
ジゴキシゲニンビスジギトキソンド	2	129.0%
ジゴキシゲニンモノジギトキソンド	1	210.5%
ジヒドロジゴキシン	25	3.1%
ジトキシン	25	2.9%
ラナトシドC	2	107.5%
ウアバイン	860	0.1%
プロスシリジン	340	0.6%

以下の表に示す物質は、表中の濃度まで測定値に影響は認められませんでした。

物質名	濃度
11-OH-プログステロン	1.25 μg/mL
17-α-OH-プログステロン	2.5 μg/mL
アセトアミノフェン	20 μg/mL
アミロリド	0.05 μg/mL
アムリノン	7 μg/mL
カンレノ酸	1 μg/mL
カンレノン	0.1 μg/mL
クロラゼブ酸	1.5 μg/mL
コルチゾール	10 μg/mL
コルチゾン	1.25 μg/mL
デヒドロエピアンドロステロン	10 μg/mL
デキサメタゾン	5 μg/mL
エストリオール	10 μg/mL
フロセミド	50 μg/mL
ヒドロクロロチアジド	100 μg/mL
リドカイン	100 μg/mL
メチルプレドニゾロン	7 μg/mL
ナブメトン	18.5 μg/mL
フェノバルビタール	100 μg/mL
フェニトイン	100 μg/mL
ブレドニゾロン	10 μg/mL
ブレドニゾン	10 μg/mL
プロカインアミド	100 μg/mL
プログステロン	1 μg/mL
プロプラノロール	100 μg/mL
キニジン	101 μg/mL
セコバルビタール	100 μg/mL
スピロノラクトン	10 μg/mL
テストステロン	5 μg/mL
トリアムテレン	0.5 μg/mL

3. 相関性試験成績

- (1) 血清または血漿検体 5 例を使用し、既存 C L I A 法との相関性を検討した結果、以下に示す成績が得られました。
測定例数: n = 5 2 相関係数: r = 1.0 0
回帰式: y = 1.0 x + 0.1
(x; 既存 C L I A 法、y; 本品)
- (2) 血清または血漿検体 5 6 例を使用し、既存 ラテックス免疫比濁法との相関性を検討した結果、以下に示す成績が得られました。
測定例数: n = 5 6 相関係数: r = 0.9 9
回帰式: y = 0.9 x + 0.2
(x; 既存 ラテックス免疫比濁法、y; 本品)
- (3) 同一人から採取した血清・血漿ペア検体 5 2 例 (抗凝固剤: ヘパリンナトリウム) を使用し、本試薬にて相関性を検討した結果、以下に示す成績が得られました。
測定例数: n = 5 2 相関係数: r = 0.9 9
回帰式: y = 1.0 x + 0.0
(x; 血清、y; 血漿)

4. 較正用の基準物質（標準物質）

USP (United States Pharmacopeia) Digoxin

■ 使用上又は取扱い上の注意

1. 取扱い上（危険防止）の注意

- (1) 検体は H I V 、 H B V 、 H C V 等の感染の恐れがあるものとして取扱ってください。
- (2) 検査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、また口によるピッティングを行わないでください。
- (3) 基質液はアルカリ性溶液 (p H 1 0) です。使用に際しては、液が皮膚についたり、目に入らないように注意してください。
- (4) 試薬が誤って目や口に入った場合は、水で十分に洗い流す等の応急処置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください。
2. 使用上の注意
- ** (1) 使用に際しては本書、使用する測定システムの電子添文および取扱説明書に従ってください。
- (2) 免疫反応カートリッジ（抗体結合粒子・酵素標識抗原）、ジゴキシンキャリブレータ、基質液、洗浄液、検体希釈液は個別に包装されていますので、ご使用の測定システムに合わせ、組み合わせて使用してください。
- (3) 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。各構成試薬外箱および容器の表示をご確認のうえ使用してください。
- (4) サンプリングチップ、サンプルカップは、使用する測定システム指定のものを使用してください。
- (5) サンプリングチップ、サンプルカップは常に新しいものを使用してください。
- (6) 試薬は保存条件を守って使用してください。特に凍結しないように注意してください。
- (7) 保管に冷蔵庫をご使用の場合、庫内のファンからの風が直接あたる場所および庫内最下部での保管は、温度変化により水分蒸発の原因となりますので避けしてください。
- (8) 検体およびジゴキシンキャリブレータは蒸発による濃縮を考慮し、サンプルの準備後は速やかに測定を開始してください。
- (9) 正確な測定を行うために、精製水は常に新しいものを使用してください。
- (10) ソーダライムは交換せずに長期間使用を続けると、二酸化炭素の吸収力が低下します。また基質キヤップパッキンも交換せずに長期間使用を続けると密閉性が失われ基質液を劣化させる原因となります。ソーダライムと基質キヤップパッキンの交換時期についてはご使用の測定システムの取扱説明書をご覧ください。

3. 廃棄上の注意

- (1) 各試薬には保存剤として以下のとおりアジ化ナトリウムが含まれています。廃棄する際は爆発性の金属アジドが生成されないように多量の水とともに流してください。また、酸と反応して有毒性のガスを発生する恐れがありますので、酸との接触を避けて廃棄してください。
洗浄液: 1.0 % (希釈調製前) 、基質液: 0.0 5 %、
検体希釈液: 0.1 %
- (2) 試薬および容器等を廃棄する場合は、廃棄物に関する規定に従って、医療廃棄物または産業廃棄物等区別して処理してください。
- (3) 廃液の廃棄にあたっては、水質汚濁防止法などの規制に従って処理してください。
- (4) 使用した器具（ピベット、試験管等）、廃液、サンプリングチップ等は、次亜塩素酸ナトリウム（有効塩素濃度 1 0 0 0 p p m 、1時間以上浸漬）、グルタールアルデヒド（2%、1時間以上浸漬）等による消毒処理あるいは、オートクレーブ（1 2 1 °C 、2 0 分以上）による滅菌処理を行ってください。
- (5) 検体、廃液等が飛散した場合には次亜塩素酸ナトリウム（有効塩素濃度 1 0 0 0 p p m 、1時間以上浸漬）、グルタールアルデヒド（2%、1時間以上浸漬）等によるふき取りと消毒を行ってください。
- (6) 消毒処理に使用する次亜塩素酸ナトリウム溶液、グルタールアルデヒド溶液が、皮膚についたり、目に入らないように注意してください。

■貯蔵方法・有効期間

* 抗体結合粒子	2 ~ 1 0 °C に保存	有効期間: 1 年
* 酵素標識抗原	2 ~ 1 0 °C に保存	有効期間: 1 年
* ジゴキシンキャリブレータ	2 ~ 1 0 °C に保存	有効期間: 1 年
基質液	2 ~ 1 0 °C に保存	有効期間: 9 カ月
洗浄液	2 ~ 1 0 °C に保存	有効期間: 9 カ月
検体希釈液	2 ~ 1 0 °C に保存	有効期間: 9 カ月

使用期限については、各構成試薬の外箱および容器の表示をご参照ください。

■包装単位

個別包装

ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。

コードNo.	品名	包装
2 9 8 8 8 6	ルミパルス ジゴキシン 免疫反応カートリッジ (抗体結合粒子・酵素標識抗原)	1 4 テスト × 3
2 9 8 8 9 3	ルミパルス ジゴキシン ジゴキシンキャリブレータ	3 濃度 × 1 (各 1.5 mL × 1)
2 1 9 9 7 3	ルミパルス 基質液 (共通試薬)	1 0 0 m L × 6
2 9 2 6 0 0	ルミパルス 基質液 (共通試薬)	5 0 m L × 6
2 1 9 9 4 2	ルミパルス 洗浄液 (共通試薬)	1 0 0 0 m L × 1
2 1 9 9 3 5	ルミパルス 検体希釈液 (共通試薬)	3 0 0 m L × 4
2 9 2 6 1 7	ルミパルス 検体希釈液 (共通試薬)	8 0 m L × 4

**その他

L P コントロール・T D M C

2 濃度 × 3 (各 3.0 mL × 3) (コードNo. 2 6 0 8 2 1)

■主要文献

- 日本循環器学会/日本TDM学会. 2015年版 循環器の薬物血中濃度モニタリングに関するガイドライン: 21-27, 2015.
- Hauptman PJ, et al. Digitalis. Circulation, 99: 1265-1270, 1999.
- Valdes R Jr. Endogenous digoxin-like immunoreactive factors: impact on digoxin measurements and potential physiological implications. Clin Chem, 31: 1525-1532, 1985.
- 第十七改正 日本薬局方解説書. 廣川書店: C-2078-C-2085, 2016.
- 日本循環器学会 他. 不整脈薬物治療に関するガイドライン (2009年改訂版): 18-22, 2009.
- Nishizono I, et al. Rapid and Sensitive Chemiluminescent Enzyme Immunoassay for Measuring Tumor Markers. Clin Chem, 37: 1639-1644, 1991.
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline — Second Edition. CLSI Document EP17-A2.

■問い合わせ先

富士レビオ株式会社 お客様コールセンター

TEL: 0120-292-832

■製造販売元

富士レビオ株式会社

**神奈川県相模原市中央区田名塩田 1 丁目 3 番 1 4 号

