

この添付文書をよく読んでから使用してください。また、必要時に読めるように保管しておいてください。

体外診断用医薬品

** 2022年2月改訂(第4版) *2021年8月改訂(第3版)

製造販売届出番号:13A2X00206000084

コバス® システム-G

フェニトインキット

コバス®試薬 フェニトイン Ⅱ

【全般的な注意】

- 1. 本品は体外診断用であり、それ以外の目的には使用しないでください。
- 2. 測定結果に基づく臨床診断は、臨床症状やほかの検査結果など と併せて、担当医師が総合的に判断してください。
- 3. 添付文書に記載された使用目的及び用法・用量に従って使用してください。記載された使用目的及び用法・用量以外での使用については、測定結果の信頼性を保証しかねます。
- 4. 構成試薬には保存剤として微量のアジ化ナトリウムが含まれています。誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には水でじゅうぶんに洗い流すなどの応急処置を行い、必要があれば医師の手当てなどを受けてください。
- 5. 使用する機器の添付文書及び取扱説明書をよく読み、説明書の 記載に従って使用してください。

【形状・構造等(キットの構成)】

コバス試薬 フェニトインⅡ

**R1:フェニトインコンジュゲート フェニトインコンジュゲート

**R2:マイクロパーティクル試薬

抗フェニトインマウスモノクローナル抗体結合マイクロパーティクル (抗フェニトイン抗体 MP)

**(R1:ポジション B、R2:ポジション C)

【使用目的】

血清又は血漿中のフェニトインの測定

【測定原理】

本品は、血清又は血漿中のフェニトインを測定するもので、抗原抗体 反応を利用した Kinetic Interaction of Microparticles in a Solution (KIMS)を測定原理としています。

**測定試料中のフェニトインとR1中のフェニトインコンジュゲートがR2中のマイクロパーティクル(MP)試薬の抗フェニトイン抗体に対して競合的に反応します。フェニトインコンジュゲートは、フェニトインを複数個架橋したコンジュゲートです。試料中にフェニトインが存在しない場合には、R1中のフェニトインコンジュゲートとMP試薬の抗体が反応し凝集します。一方、試料中にフェニトインが存在する場合には、MP試薬の抗体と競合しフェニトインコンジュゲートと抗体とが反応しないため凝集しません。したがって試料中のフェニトインの量に反比例してMPが凝集します。この凝集を吸光度変化量として測定し、同様の操作を行った標準液の吸光度変化量から標準曲線を作成し測定試料中のフェニトイン濃度を求めます。

【操作上の注意】

1. 測定試料の性質・採取法

測定試料: 血清又は血漿(ヘパリン Na、ヘパリン Li、EDTA-2K、 EDTA-3K)

測定試料の安定性: 2~8℃及び15~25℃で4日間、 -20℃で1~2ヵ月間安定

採血管の種類によっては、測定結果に影響を及ぼす場合があります ^{1),2)}。採血管をそのまま機器にセットして測定する場合は、採血管の製造元の指示に従ってください。

沈殿物のある検体は、使用前に遠心操作を行ってください。 検体中に気泡が存在する場合は取り除いてください。

血漿検体(ヘパリン Na、ヘパリン Li)の凍結融解は避けてください

凍結保存した検体の凍結融解の繰り返しは避け、融解後の検体 はよく混和してから測定に使用してください。

**点滴静注の場合、注射側とは反対の腕から採血を行ってください。 **フォスフェニトインとの交差反応が認めらるため、フォスフェニトイン となるではいる。 ン投与後は下記の通りの採血を推奨します。3。

静注投与:2 時間後 筋注投与:4 時間後

2. 妨害物質・妨害薬剤

- **(1) 抱合型ビリルビン及び非抱合型ビリルビン濃度 50 mg/dL、 ヘモグロビン濃度 1,000 mg/dL、乳ビ (イントラリピッド) L イ ンデックス 800 まで測定に与える影響は \pm 10%以内です 4)。 (フェニトイン濃度 5μ g/mL 及び 20μ g/mL の試料における検討時)
- (2) トリグリセライド濃度 $1,000 \, \mathrm{mg/dL}$ 、リウマチ因子 $100 \, \mathrm{IU/mL}$ 、総たん白濃度 $14 \, \mathrm{g/dL}$ まで測定に与える影響は $\pm 10 \, \mathrm{%}$ 以内です。(フェニトイン濃度 $5 \, \mu \, \mathrm{g/mL}$ 及び $20 \, \mu \, \mathrm{g/mL}$ の 試料における検討時)
- (3) マウスモノクローナル抗体を用いる免疫反応では、非特異 反応物質(例えば抗マウス抗体(HAMA)など)が存在した 場合、得られた結果に対して非特異反応を完全に否定で きない場合があります。
- **(4) 稀に非特異的凝集を引き起こす未同定の成分が試料に含まれている場合、測定結果に負の影響を与えます。臨床症状やほかの検査結果などと併せて、担当医師が総合的に判断してください。
 - (5) 非常に稀なケースとして免疫グロブリン異常症、特に IgM 型(ワルデンシュトレームマクログロブリン血症)の場合、信頼性に欠ける結果となる場合があります 5)。
 - (6) 測定に影響を与える可能性のある種々の化合物について の検討結果は次のとおりです。

| 化合物 | 添加濃度 | 交差反応率 |
|------------------------------------|----------------------|----------|
| | $(\mu \text{ g/mL})$ | (%) |
| Fosphenytoin | 40 | 28.7 |
| m-HPPH | 500 | 5.2 |
| p-HPPH | 500 | 1.7 |
| 5-(p-methylphenyl)-phenylhydantoin | 500 | 1.5 |
| Amitryptyline | 3,000 | ND |
| Amobarbital | 1,000 | ND |
| Carbamazepine | 500 | ND |
| Carbamazepine 10,11 epoxide | 1,000 | ND |
| Chlordiazepoxide | 2,000 | ND |
| Chlorpromazine | 2,500 | ND |
| Ethosuximide | 1,000 | ND |
| Ethotoin | 1,000 | ND |
| Glutethimide | 500 | ND |
| Hydantoin | 2,000 | ND |
| 10-Hydroxycarbamazepine (MHD) | 150 | ND |
| p-Hydroxyphenobarbital | 1,000 | ND |
| Imipramine | 4,000 | ND |
| Mephenytoin | 3,000 | ND |
| Mephobarbital | 1,000 | ND |
| Methsuximide | 5,000 | ND |
| Oxaprozin | 500 | ND |
| Oxcarbamazepine (OXC) | 150 | ND |
| PEMA | 1,000 | ND |
| Pentobarbital | 1,000 | ND |
| Phenobarbital | 2,000 | ND |
| Phensuximide | 2,000 | ND |
| Primidone | 1,000 | ND |
| Promethazine | 1,500 | ND |
| Secobarbital | 1,000 | ND |
| Valproic acid | 7,000 | ND |
| | | ND:検出されず |

交差反応率(%) = (各化合物添加後の試料測定濃度- 添加前の測定濃度) 各化合物の添加濃度 ×100

(7) 以下に示す 16 種の薬剤が本品の測定に与える影響はありません。

Acetaminophen Doxycycline (Tetracycline) Acetyl cysteine Ibuprofen

Acetylsalicylic acid Levodopa
Ampicillin-Na Methyldopa + 1.5 H₂O
Ascorbic acid Metronidazole
Ca-Dobesilate Phenylbutazone
Cefoxitin Rifampicin
Cyclosporine Theophylline

**(8) イムノアッセイでは、非特異反応物質が存在した場合、得られた結果に対して、非特異的反応を完全に否定できない場合があります。

**3. その他

本試薬はコバス pro 又はコバス pure などに適用できます。

【用法・用量(操作方法)】

1. 試薬の調製方法

全ての構成試薬はそのままご使用ください。

試薬(カセット)を泡立てないように静かに混和してから機器に セットします。

標準液: プレチセット TDM I マルチキャリブレーター(別売)を 使用してください。

2. 試薬の安定性

未開封時: 2~8℃で使用期限まで安定

**機器上: 12 週間安定

3. 別途必要な器具・器材・試薬

**・コバス pro 又はコバス pure など

・プレチセット TDM I マルチキャリブレーター

・コバス TDM マルチコントロール

使用方法は、各製品の添付文書及び取扱説明書をご参照ください。

4. 操作方法

詳細な操作方法は別途パラメーターを用意してありますので、弊 社までお問い合わせください。

**(コバス pro の例)

- (1) 標準液又は試料 1.2 µ L を量り取ります。フェニトインコンジュゲート 65 µ L を加え、37℃でインキュベーションします。
- (2) マイクロパーティクル試薬 65 μ L を加え、37℃でインキュ ベーションします。
- **(3) 5 分以内に吸光度変化量を主波長 600 nm、副波長 800 nmで測定します。
 - (4) 標準液の吸光度変化量から検量線を作成し、試料の吸光 度変化量からフェニトイン濃度を求めます。

5. 精度管理

精度管理には、コバス TDM マルチコントロール(別売)をご使用ください。

【測定結果の判定法】

1. 測定結果の判定 6),7)

| 有効濃度域(μg/mL) | 10 ~ 20 注1) |
|---------------------|---|
| 中毒域(μg/mL) | >20 |
| 中毒症状 ^{注2)} | 眼振、構語障害、運動失調(ataxia)、ふらつ き、複視など |
| 採血時間注3) | 投与直前、ただし定常状態に至るまでには2 週~約1ヵ月を要することに注意 |

**注 1): 血清アルブミン濃度が正常の場合の値であり、血清アルブミン濃度低下の場合は遊離形血中濃度が増加するため、総濃度としての有効域はやや低く考える必要があります。

**注 2): 主として血中濃度依存性の副作用です。血中濃度と関係しない過敏症状など による副作用については薬物の副作用情報をご参照ください。

**注 3): ここに示した採血時間は原則として維持投与量の調節のために行う場合であり、 臨床的に中毒症状を疑う場合は随時血中濃度を測定すべきです。維持投与 中の血中濃度測定は特に抗菌薬のように薬物効果が最高血中濃度と相関す ることが予想される以外は、原則として投与直前の最低血中濃度を測定してく ださい。この理由は、投与直前の最低濃度が個々の患者の薬物の代謝、排泄 能力の指標(クリアランス)を最も敏感に反映し、投与量の調節に有効であるた めです。一方、最高濃度は採血時間や吸収過程のわずかな誤差や患者間変 動によりかなり変動するため、投与量補にのデータには不適です。したがって、 最高血中濃度測定で得られる値は有効濃度下限を下回らないよう設定すべき で、必ずしも有効濃度の中央値を目標とする必要はありません。

**患者によってはこの濃度域以外で有効な場合があります。したがって、薬物血中濃度の解釈は上記の濃度域を参考とし、臨床医と相談の上、行ってください。

2. 結果の判定にかかる注意

測定範囲上限を超える高値を示した検体又は、あらかじめ高値が予測される検体については、プレチセット TDM I マルチキャリブレーター中の希釈液を用いて検体を適宜希釈して測定してください。

【性能】

1. 性能

【用法・用量(操作方法)】の記載に従い、感度・正確性・同時再 現性の各試験を行った場合、下記の規格値に適合します。

(1) 感度試験

- ① フェニトイン濃度 0~1.5 μ g/mL の標準液を試料として 操作した場合の吸光度変化量(光路長 10 mm)は 0.2000~1.6000 の範囲内です。
- ② フェニトイン濃度 $40 \mu \text{ g/mL}$ の標準液を試料として操作した場合の吸光度変化量(光路長 10 mm)は $0.0100 \sim 0.1200$ の範囲内です。

(2) 正確性試験

既知濃度の管理用試料を測定するとき、既知濃度の±20%以内です。

(3) 同時再現性試験

同一管理用試料を3回同時に測定するとき、測定値のCV値はそれぞれ10%以下です。

(4) 測定範囲

0.8~40 μg/mL

(5) 測定下限値

LoB:0.8 μ g/mL LoD:0.8 μ g/mL LoQ:1.6 μ g/mL

**CLSI ガイドライン EP17-A2⁸⁾に従って、ブランク上限 (LoB)、検出限界(LoD)、定量限界(LoQ)を算出しました。

2. 較正用の基準物質

USP(米国薬局方(United States Pharmacopeia))

【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) 検体及び本品の取扱いには、使い捨て手袋、実験着など の保護衣及び保護用眼鏡を着用するなど、人体に直接触 れないように注意してください。また、測定終了後はよく手 を洗ってください。
- (2) 試薬が誤って目や口に入った場合には、直ちに水でじゅう ぶんに洗い流すなどの応急処置を行い、必要があれば医 師の手当てなどを受けてください。
- (3) 試薬が誤って皮膚及び粘膜に付着した場合には、直ちに 大量の水で洗い流してください。
- (4) 試薬をこぼした場合には水で希釈してから拭き取ってください。
- (5) 検体をこぼした場合は、次亜塩素酸剤(有効塩素濃度 1,000 ppm、0.1%)などの消毒液を使用してじゅうぶんに拭 き取ってください。なお、拭き取る際には、ゴム製の手袋な どにより手を保護してください。
- (6) 検体及び本品を取り扱う場所では飲食又は喫煙をしない でください。
- (7) 検体は HIV、HBV、HCV などのウイルスによる感染の危険性があるものとして取り扱い、検体又は検査に使用した器具類は高圧蒸気滅菌器を用いて 121℃で 20 分間以上加熱滅菌処理をするか、次亜塩素酸剤(有効塩素濃度 1,000 ppm、0.1%)に1時間以上浸すなどにより消毒してください。これらの作業中は、じゅうぶんに換気を行ってください。

2. 使用上の注意

- (1) 試薬及び消耗品は専用のものを使用し、その容器・付属品 などはほかの目的に転用しないでください。
- (2) 試薬は必ず貯蔵方法に従って保存し、凍結させるなど指定の条件以外で保存したものや使用期限を過ぎたものは使用しないでください。
- (3) ロットの異なる試薬又は残った試薬を混ぜ合わせて使用しないでください。
- (4) 試薬カセット内の試薬ボトルの組合せを変えないでください。
- (5) RFID をぬらしたり、強く押さないでください。
- (6) すべての試薬は保存又は反応中に強い光を当てないでください。
- (7) すべての試薬は開封又は分注時に微生物の汚染を避けてください。
- (8) 測定系の調製には必ず精製水を使用し、水道水は用いないでください。
- (9) 検体は使用前に 15~25℃に戻し、よく混和してください。 ただし、激しく振り混ぜたり、泡立てたりしないでください。

- (10) 本品を保存する際は、垂直の状態で保存してください。
- (11) 本品の試薬カセットは再使用できません。

3. 廃棄上の注意

- (1) 測定により生じた廃液については、検体などと同様に滅菌又は消毒の処理を行ってください。また、これらを廃棄する場合には、各都道府県によって定められた規定に従ってください。
- (2) 使用後の容器を廃棄する場合には、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など区別して処理してくだ さい。
- (3) 廃棄する際は、水質汚濁防止法等の規制に留意して処理してください。
- (4) 検体及び試薬をこぼした場合は、次亜塩素酸剤(有効塩素濃度 1,000 ppm、0.1%)などの消毒液を使用してじゅうぶんに拭き取ってください。なお、拭き取る際には、ゴム製の手袋などにより手を保護してください。
- (5) 本品の構成試薬には保存剤として微量のアジ化ナトリウムが 含まれています。アジ化ナトリウムは鉛管、銅管と反応して爆 発性のある金属アジドを生成することがあるため、廃棄の際に は多量の水で洗い流してください。

4. その他の注意

本品による測定値は既存製品と高い相関性を示しますが、系統的な 誤差を生じる場合がありますので、必要に応じて相関性について検 討されることをお勧めします。

【貯蔵方法·有効期間】

1. 貯蔵方法

2~8℃で保存してください。

2. 有効期間

18ヵ月

使用期限(Exp.)は外箱に記載してあります。

【包装単位】

コバス システム-G コバス試薬 フェニトインⅡ (100) 100 テスト **R1:フェニトインコンジュゲート 6.5 mL

**R2:マイクロパーティクル試薬

6.5 mL

【主要文献】

- 西原カズヨほか. 血清分離のための血液採取管中での血清中薬物濃度変化. 病院薬学. 1989, 15, p.285~291.
- Quattrocchi, F. et al. Effect of serum separator blood collection tubes on drug concentrations. Ther. Drug. Monit. 1983, 5, p.359~362.
- **3) Kugler AR, Annesley TM, Nordblom GD, et al. Cross-reactivity of fosphenytoin in two human plasma phenytoin immunoassays. Clin Chem 1998:44:1474-1478.
 - Glick MR, Ryder KW, Jackson SA. Graphical Comparisons of Interferences in Clinical Chemistry Instrumentation. Clin Chem 1986;32:470-475.
 - Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. Clin Chem Lab Med 2007;45(9):1240-1243.
 - 高久史麿ほか. 薬物血中濃度モニタリング(TDM)の対象となる 薬物とその有効・中毒濃度範囲(付録). 治療薬マニュアル2006. 医学書院.
 - Kutt, H. et al. Diphenylhydantoin metabolism. Blood levels and toxicity. Arch Neurol. 1964, 11, p.642~648.
 - Clinical and Laboratory Standards Institute. Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures. CLSI Document EP17-A2. Wayne, PA: CLSI; 2012.

【問い合わせ先】

ロシュ・ダイアグノスティックス株式会社 カスタマーソリューションセンター 〒108-0075 東京都港区港南 1-2-70 フリーダイヤル: 0120-600-152

【製造販売業者の氏名又は名称及び住所】

ロシュ・ダイアグノスティックス株式会社 〒108-0075 東京都港区港南 1-2-70 フリーダイヤル: 0120-600-152

COBAS is a trademark of Roche. コバスは Roche の商標です。



