

FRENTM PCT

Procalcitonin

사용목적

FRENTM PCT는 사람의 혈청에서 프로칼시토닌(Procalcitonin)을 형광면역측정법(FluoroImmuno assay, FIA)으로 정량하여, 세균성 감염 진단에 도움을 주는 체외진단 의료기기이다.

사용 시 주의사항

일반적 주의사항

- 본 제품은 1회용 제품으로 재사용하지 않는다.
- 본 제품은 체외진단용으로만 사용한다.
- 유효기간이 지난 제품은 사용하지 않는다.
- FRENTM System과 함께 사용한다.
- 직사광선, 열, 습기를 피해 냉장에서 보관한다. 본 제품은 습기에 매우 민감하므로 과도한 습기로 인한 성능 저하에 특히 주의한다.
- 카트리지는 냉동 보관하지 않는다.
- 반드시 제품의 사용방법을 숙지한다.

실험실 주의사항

- 실험 시 검체를 다룰 때에는 실험실 안전지침에 따라 취급한다.
- 실험 장소는 평평하고, 청결한 곳을 선택하여 실험한다.

실험 시 주의사항

• 카트리지 사용상의 주의사항

- (1) 사용한 카트리지는 재사용하지 않는다.
- (2) 냉장 보관된 카트리지는 시험하기 15~30분 전에 실온에 꺼내 놓는다.
- (3) 사용 전까지 밀봉상태를 유지하며, 개봉한 카트리지는 즉시 사용한다.
- (4) 손상된 포장 상태의 카트리지는 사용하지 않는다.
- (5) 교차오염을 피하기 위하여 사용하였던 Pipette tip은 재사용하지 않는다.

• 검체 취급 및 보관상의 주의사항

- (1) 검체는 즉시 사용하는 것이 좋으나, 즉시 사용이 어렵다면 검사 전까지 2~8°C 냉장 또는 -20°C에서 냉동 보관 가능하다.
- (2) 용혈이 심한 검체, 지방성분이 많거나 미생물에 오염된 검체는 부정확한 결과를 나타낼 수 있으므로 사용하지 않는다.
- (3) 응혈(凝血) 검체는 부정확한 결과를 나타낼 수 있으므로 사용하지 않는다.
- (4) 감염 가능 검체 취급 시에는 일회용 고무장갑을 사용하여 취급 후 손을 깨끗이 씻는다.
- (5) 냉장 및 냉동상태로 보관된 검체는 검사 전에 실온화시키고, 잘 섞어서 사용한다.

• 결과 판독 시 주의사항

본 제품의 검사 결과만을 기초로 최종 진단을 해서는 안 되며, 다른 검사방법과 임상 소견에 근거한 전문의의 판단에 의하여 최종 진단을 내려야 한다.

• 기타 주의사항

사용한 고형 폐기물은 121 °C에서 1시간 동안 고압증기 멸균 후 폐기한다.

사용방법

검사의 원리

FREND™ PCT는 Procalcitonin을 검출하는 카트리지로 다음의 원리에 의해 작동한다. 검체를 FREND™ PCT 카트리지에 점적하면 Procalcitonin에 대한 특이항체가 결합된 형광입자와 검체에 존재하는 Procalcitonin이 1차적으로 결합하여 항원-항체 복합체를 이루게 된다. 이 복합체가 모세관현상으로 이동하면서 검사지점에 부착되어 있는 항체들과 결합하여 2차적 항원-항체 반응이 이루어지면서 검체내의 Procalcitonin의 농도에 대해 적절한 형광발색이 일어나게 된다. 적절한 반응시간이 종료되면 FREND™ System을 통해 검체 내의 Procalcitonin의 농도를 자동으로 출력하게 된다.

검체의 준비

정맥천자로 채혈한 혈액을 응고촉진제가 첨가되어 있거나 항 응고제가 첨가되지 않은 튜브에 수집하여, 원리분리(3,000 rpm, 10분)한 상층액을 혈청 검체로 사용한다. 검체는 즉시 사용하는 것이 좋으나, 즉시 사용이 어렵다면 검사 전까지 2 ~ 8°C에서 48시간 냉장보관, -20°C에서는 21일 냉동보관이 가능하다. 냉동상태로 보관된 검체는 검사 전에 검체 온도를 실온화 시키고, 잘 섞어서 사용한다.

검사방법

검사시 의료용면역형광측정장치(FREND™ System, 경인 체외 제신 12-117호)가 사용된다.

- 1) 냉장 보관된 카트리지 및 검체 일 경우, 검사를 시작하기 15~30분 전에 실온에 둔다.
- 2) 밀봉된 카트리지의 포장을 개봉하여 카트리지에 환자정보를 기입한다.
- 3) Pipette을 이용하여 검체 35 μL를 카트리지의 검체 투입구에 떨어뜨린다.
- 4) FREND™ System의 ‘메인’ 화면에서 ‘시험’ 버튼을 누른다.
- 5) 시스템은 자동적으로 환자 ID로 이동한다.
- 6) 환자 ID를 입력하고, 테스트를 시작하기 위하여 ‘엔터’ 버튼을 누른다.
- 7) 안내된 카트리지 화살표 방향으로 카트리지를 카트리지 슬롯에 삽입한다.

△주의: 삽입 전에 카트리지의 방향을 확인하고, 삽입이 잘 되었는지 확인한다.

- 8) 카트리지가 반응이 완료되면, FREND™ System은 자동적으로 분석을 실시한다.
- 9) 측정이 완료되면, 카트리지는 자동으로 토출되고 결과가 표시된다.

△주의: 카트리지가 FREND™ System 내에서 작동 중일 때에는 전원을 끄지 말아야 한다. 이는 시스템 오류의 원인이다.

- 10) 만약 FREND™ System에 별도 프린터가 연결이 되어 있다면, ‘프린트’ 버튼을 눌러 결과를 출력할 수 있다.
- 11) 더 자세한 내용은, FREND™ System 사용자 설명서를 참조한다.

결과판정

표시내용	내용
	PCT 농도 결과 값 0.07 ng/mL 미만
	PCT 농도 결과 값 0.07 ng/mL 이상 ~ 32.00 ng/mL 이하
	PCT 농도 결과 값 32.00 ng/mL 초과

- 검사범위 (Analytical measurement range: 0.07 ~ 32.00 ng/mL)
※결과수치가 본 제품의 검사범위에 속할 경우, 혈중 Procalcitonin의 농도는 FREND™ System의 화면에 수치로 표시된다.
- 그 외의 범위 (0.07 ng/mL 미만 또는 32.00 ng/mL 초과)
※결과수치가 본 제품의 검사범위보다 낮을 경우, “< 0.07 ng/mL”로 표시되고, 검사범위보다 높을 경우, “> 32.00 ng/mL”로 표시된다.

▲주의: 본 제품의 검사 결과 해석은 임상 및 다른 시험결과들과 함께 종합적으로 검토된 후, 전문의를 통해서만 내려져야 한다.

정도관리

제품의 LOT 간 편차의 보정은 카트리지 코드 칩에 의하여 이루어지며, 카트리지 코드 칩은 검사 카트리지 상자에 동봉되어 있다. 자세한 정도 관리 방법은 FREND™ System 사용자 설명서를 참조한다. 간략한 방법은 다음과 같다.

- 1) FREND™ System의 전원을 켠다.
- 2) FREND™ System 후면의 코드 칩 슬롯에 코드 칩을 화살표 방향으로 삽입한다.
- 3) FREND™ System의 ‘메인’ 화면에서 ‘설정’ 버튼을 누른다.
- 4) ‘설정’ 화면에서 ‘코드 칩’ 버튼을 누른다.
- 5) FREND™ PCT 코드 칩에 내장된 정보는 자동으로 FREND™ System에 저장된다.
- 6) 코드 칩 설치가 완료되면 ‘완료’ 버튼을 눌러 ‘설정’ 화면으로 돌아간다.
- 7) ‘설정’ 화면에서 ‘검사’ 버튼을 누른다.
- 8) FREND™ PCT 카트리지의 로트 번호와 설치된 코드 칩 번호가 일치하는지 확인한다.
- 9) 외부 정도 물질 및 환자 샘플을 시험하기 위하여 ‘홈’ 버튼을 눌러 ‘메인’ 화면으로 돌아간다.

⚠ 주의: 새로운 로트의 제품을 사용할 경우에는, 기존에 사용하던 카트리지 코드 칩을 제거하고, 새로운 로트 제품의 상자에 동봉된 새 카트리지 코드 칩을 FREND™ System에 적용 한다.

포장단위

FRENDE™ PCT 카트리지 박스 1개 내에

FRENDE™ PCT 카트리지	25 테스트
일회용 팁	30 개
FRENDE™ PCT 코드 칩	1 개
FRENDE™ PCT 시약설명서	1 매

성능

분석적 민감도

공시료한계(Limit of Blank ,LoB) ,검출한계(Limit of Detection ,LoD) ,정량한계(Limit of Quantitation, LoQ)는 CLSI가이드라인 EP17-A에 따라 검증되었다.

LoB	LoD	LoQ
0.04 ng/mL	0.07 ng/mL	0.07 ng/mL

분석적 특이도

- 간섭반응

간섭물질에 대한 영향은 CLSI 가이드라인 EP7-A2에 따라 검증되었다. Hemoglobin, Bilirubin 및 Triglyceride를 대상으로 3회 반복 시험하였다. 시험 결과, 아래 농도의 간섭물질들은 본 제품의 성능에 영향을 주지 않는다.

간섭(방해)물질	농도
헤모글로빈(Hemoglobin)	500 mg/dL
빌리루빈(Bilirubin)	40 mg/dL
중성지방(Triglycerides)	22.5 mg/mL

- 약물 간섭 반응

약물간섭 반응에 대한 영향은 CLSI 가이드라인 EP7-A2에 따라 검증되었다. 각약물간섭반응 물질에 대하여 3회 반복 시험하였다. 시험결과, 아래 농도의 약물간섭물질들은 본 제품의 성능에 영향을 주지 않는다.

약물간섭반응물질	농도
이미페넴 (Imipenem)	0.5 mg/mL
세포탁심 (Cefotaxime)	180 mg/dL
반코마이신 (Vancomycin)	3 mg/mL
도파민 (Dopamine)	26 mg/dL
노르아드레날린 (Noradrenalin)	4 µg/mL
도부타민 (Dobutamin)	22.4 µg/mL
헤파린 (Heparin)	16,000 U/L
푸로세마이드 (Furosemide)	4 mg/dL

• 교차반응

교차반응에 대한 영향은 CLSI 가이드라인 EP7-A2에 따라 검증되었다. 각 교차반응 물질에 대하여 3회 반복 시험하였다. 시험결과, 아래 농도의 교차반응물질들은 본 제품의 성능에 영향을 주지 않는다.

간섭(방해)물질	농도
알부민(Albumin)	4 g/dL
인간 칼시토닌(Human calcitonin)	60 ng/mL
인간 카타칼신(Human katacalcin)	10 ng/mL
인간 a-CGRP*(Human a-CGRP)	10 µg/mL
인간 b-CGRP(Human b-CGRP)	10 µg/mL

*Calcitonin Gene Related Peptide

정밀도

정밀도 시험은 CLSI 가이드라인 EP5-A3에 따라 검증되었다. 표준검체를 이용하여 20일간, 1일 2회, 시험 당 2회 반복 시험하여 정밀도 결과를 얻었다.

검체	농도 (ng/mL)	Within-run		Between-run		Between-day		Within-laboratory	
		표준편차	CV(%)	표준편차	CV(%)	표준편차	CV(%)	표준편차	CV(%)
저	0.50	0.074	14.6	0.019	3.8	0.003	0.6	0.077	15.1
중	2.00	0.193	9.3	0.037	1.8	0.043	2.1	0.202	9.7
고	15.00	0.672	4.5	0.151	1.0	0.273	1.8	0.741	4.9

상관성

102검체를 사용하여 타사장비 (A, B)와 비교시험을 하였다. 상관성 시험은 CLSI 가이드라인 EP9-A3에 따라 검증되었다.

비교장비	검체수 (N)	기울기(slope)	상관계수 (r)
A	102	1.0014	0.9877
B	102	2.0062	0.9849

제품의 라벨링에 다음과 같은 기호들이 사용되었습니다.



경고 또는 주의: 사용설명서 참조



카탈로그 번호/ 참조번호



로트 번호/ 배치번호



유효(사용)기간
(년-월-일)



제조원



유럽대리인



CE 마킹



체외 진단 의료기기용 시약



보관 온도 범위



“n” 검사에 충분한 양



재사용금지



포장이 손상된 경우 사용금지



처방전 필요



자극성 물질 포함

※ 만약 제품 구입 시 유효기간이 경과되었거나 파손, 손상된 제품은 아래 연락처로 연락 바랍니다.

측정범위

본 제품의 측정범위는 0.07 ng/mL 부터 32.00 ng/mL까지 이다.

저장방법 및 사용기한

저장방법: 2~8 °C에서 냉장보관

사용기한(유효기간): 제조일로부터 18개월

*제조번호 및 유효기간은 제품 외장에 기재되어 있음.

본 제품은 [체외진단 의료기기] 입니다.

본 제품은 [일회용 의료기기] 입니다.

품목명: 감염성염증검사시약

제조업 허가번호: 체외 제 2550호

제조품목 허가번호: 체외 제인 15-1573호



제조 및 판매원 (주)나노엔텍

본사: 08389 서울특별시 구로구 디지털로 26길 5, 12층

전화: 02-6220-7942 / 팩스: 02-6220-7999

전자우편: ivdst@nanoentek.com

웹사이트: www.nanoentek.com

공장: 18531 경기도 화성시 팔탄면 서해로 851-14