

内部精度管理用凍結プール血清 L-コンセーラ® D

■ L-コンセーラの新モデル

<コンセプト>

- 生化学検査・血中薬物モニタリング（TDM ; Therapeutic Drug Monitoring）用マルチコントロール血清
- ISO 15189で推奨されているサードパーティのコントロール血清

<特徴>

- ★ TDM管理指標に合わせた濃度設定
- ★ ヒトプール血清をベースとした凍結品で、融解後すぐに使用可能
- ★ 全ての項目において2濃度のセット商品
- ★ 開封が容易なスクリューキャップを採用
- ★ 検査室のニーズに合わせた包装、容量



融解後安定性について

- 融解後の安定性 2~10℃保存にて3日間（ビリルビンは2日間）使用可能です。

測定項目	安定性評価基準	測定項目	安定性評価基準	測定項目	安定性評価基準
総蛋白	±0.1 g/dL	グルコース	±1 mg/dL	薬物25項目	±2 %
アルブミン	±0.1 g/dL	中性脂肪	±1 mg/dL		
CK	±2 U/L	総コレステロール	±1 mg/dL	シゴキシシ	イトスクシミド
AST	±1 U/L	HDL-コレステロール	±1 mg/dL	ジソピラミド	トビラマート
ALT	±1 U/L	LDL-コレステロール	±1 mg/dL	リドカイン	ゾニサミド
LD	±2 U/L	ナトリウム	±1 mmol/L	プロカインアミド	サリチル酸
ALP	±2 U/L	カリウム	±0.1 mmol/L	テオフィリン	メトトレキサート
γ-GT	±1 U/L	クロール	±1 mmol/L	リチウム	バンコマイシン
ChE	±2 U/L	マグネシウム	±0.1 mg/dL	ハロペリドール	テイコプラニン
LAP	±1 U/L	カルシウム	±0.1 mg/dL	バルプロ酸	ゲンタマイシン
アミラーゼ	±1 U/L	無機リン	±0.1 mg/dL	フェニトイン	アルベカシン
クレアチニン**	±0.01 mg/dL	鉄	±1 µg/dL	カルバマゼピン	トブラマイシン
尿酸	±0.1 mg/dL	総ビリルビン	±0.1 mg/dL	フェノバルビタール	アセトアミノフェン
尿素窒素	±0.1 mg/dL	CRP	±0.01 mg/dL	プリミドン	エタノール
				シアゼパム	

※ 測定誤差の影響を軽減するため、回帰分析によって評価しました。

■ 安定性評価基準

使用用途を鑑みた、日常検査でこれ以上求められない厳格な許容幅としています。
 日常の管理幅とは異なりますので、ご注意ください。

■ 注意事項

当社の管理試料には、保存安定性を向上させるために安定化剤を添加しており、臨床検体と同様の測定値変化を軽減しています。
 添付文書の方法で融解した後、速やかに分注し急速冷凍すれば大きな測定値変化はありません。
 ただし、融解/再凍結は測定値変動要因ですので保証対象外となります。
 融解/再凍結は1回のみとしてください。繰り返しの融解/再凍結について、データはありません。

製品名	包装	製品コード
L-コンセーラ® D	2濃度各3 mL×20本	56860
	2濃度各3 mL×5本	56861
L-コンセーラ® I EX （関連製品）	3 mL×40本	04612
	10 mL×20本	56808
L-コンセーラ® II EX （関連製品）	3 mL×40本	04613
	10 mL×20本	06895

価格表はこちら



島津ダイアグノスティクス 株式会社

お問い合わせ先：カスタマーサポート担当

TEL. 03-5846-5707

E-mail : support@sdsc.shimadzu.co.jp

臨床診断薬分野 医療関係者向けサイト

<https://clinical-diagnostics.biz.sdc.shimadzu.co.jp/>



測定試薬間誤差について (第19回 L-サイトロールサーベイ 集計結果抜粋)

