

ヘプシジン25

研究検査

2021年3月現在

検査概要

検査法 質量分析 (LC-MS/MS)

検査項目 ヘプシジン25

材 料 血清

必要量 500 μL

保存方法 採血後、ただちに遠心分離し、上清をマイクロチューブに移した後、-80°Cにて保存

定量範囲 0.5~250 ng/mL

最低出検数 30検体以上

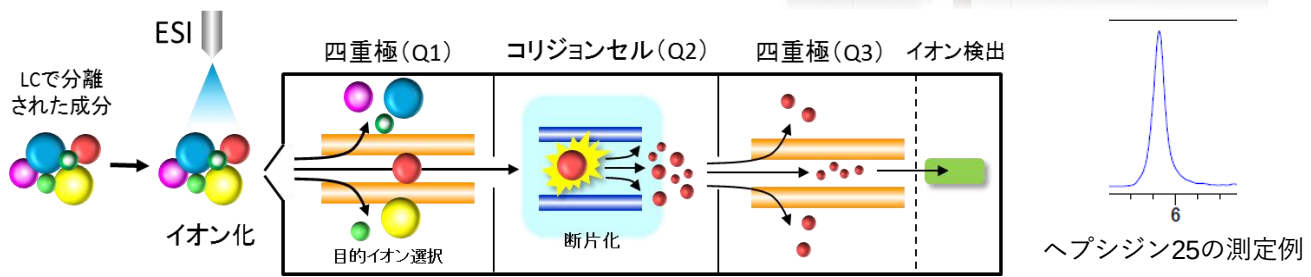
納 期 検体受領後 1ヶ月以内

使用機器について

当社では、トリプルQ型質量分析装置を用いたMRM (Multiple Reaction Monitoring)による定量分析を行っています。

Q1で目的のプレカーサイオンを選択し、続くコリジョンセルで不活性化ガスと衝突させ断片化します。さらにQ3でプロダクトイオンを選択することにより、高選択性・高感度の定量分析が可能になります。

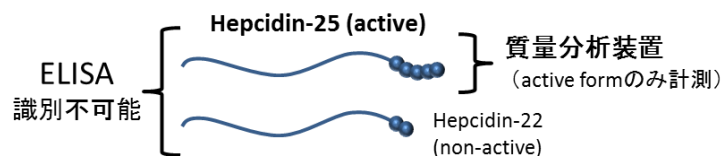
検査装置：島津製作所製
トリプルQ型質量分析装置
8050



※質量分析装置が使われる理由

血清中にはヘプシジン25以外にヘプシジン25の分解物であるヘプシジン22および20が存在しますが、実際に活性をもつものはヘプシジン25だけです。

イムノアッセイ (ELISA法) ではヘプシジン25とヘプシジン22および20とを完全に測り分けることができないため、分析精度の高い質量分析法が使われています。

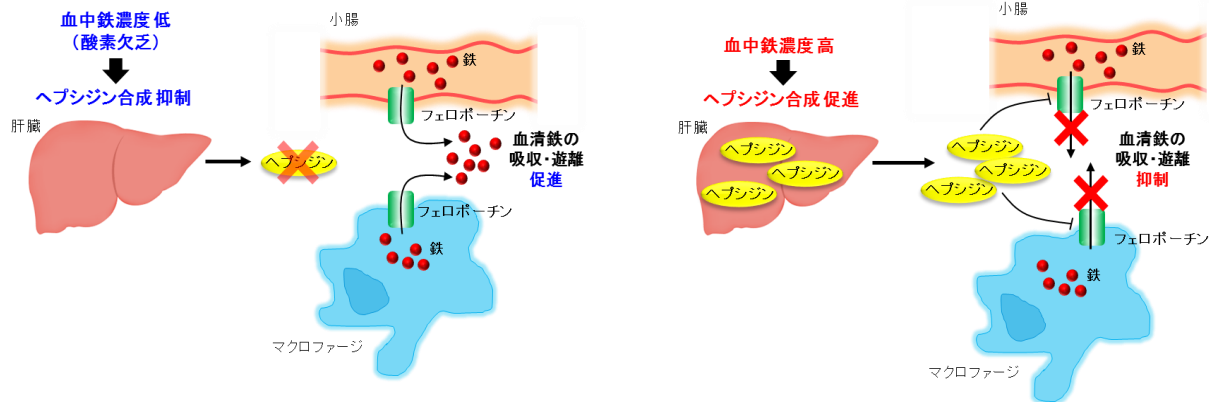


ヘプシジン25について

臨床的意義（測定意義）

ヘプシジンはペプチドホルモンの一種であり、肝臓で恒常に産生され、鉄の吸収を抑制する働きを持ちます。ヘプシジンはフェロポーチンと相互作用し、腸管における鉄吸収や、マクロファージからの鉄の遊離を抑制する働きを持ちます。

血液中の鉄が多い時にヘプシジン合成が促進され、血清鉄の上昇を抑えます。一方、血液中の鉄が少なかったり、酸素欠乏の状況では逆にヘプシジン合成が抑制され、鉄の吸収が促進されます。



ヘプシジン25検査 バリデーション結果

項目	評価方法	結果
日内再現性	N = 5 の C V 値	C V < 1 5 %
日間再現性	N = 5、3 日間の C V 値	C V < 1 5 %
真 度	真値からの乖離	R E < 1 5 %
検量線直線性	検量線からの乖離	R < 0. 9 9 R E < 1 5 %
添加回収率	回収率	R E < 3 0 %
前処理後安定性	室温 4 8 時間放置	R E < 1 5 %
選択性	ピーク形状	ピーク形状が单一
短期安定性	室温 2 4 時間放置	R E < 1 5 %

(参考文献)

1. Hepcidin in the diagnosis of iron disorders.
Blood. 2016;127(23):2809-2813 Girelli D, Nemeth E, Swinkels DW.
2. Hepcidin as a predictor of treatment response in chronic hepatitis C infection. Hepatology. 2014;59(4):1648 Strnad P, Nuraldeen R, Fischer J, Berg T, Trautwein C.

お問い合わせ



KPSL
九州プロサーチ LLP

〒819-0388
福岡県福岡市西区九大新町4-1
九州プロサーチ有限責任事業組合
<https://kpsl.jp/>