НАБОР

ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПРОТРОМБИНОВОГО ВРЕМЕНИ (РТ)

K-220, K-250, Thromboplastin PT

Каталог. № : **K-220, K-250**

Методика от 01-2008

Производитель: Cormay (Польша)



Основой при проведении анализа является оригинал инструкции на английском языке, вложенной в набор. Номер и дата версии оригинала и перевода инструкции должны совпадать.

Название набора	Состав	Кат.№
THROMBOPLASTIN PT-4	10 х 4 мл	K-220
THROMBOPLASTIN PT-10	10 х 10 мл	K-250

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

Определение протромбинового времени (ПВ), как первично было определено Quick, широко используется на протяжении уже многих лет как предоперационный метод быстрой оценки активности некоторых факторов коагуляции и мониторинга эффективности антикоагулянтной терапии.

Этот тест будет продлен у пациентов с приобретенными или врожденными нарушениями, которые снижают активность фактора I, II, V. VII и X.

РТ также широко используется для мониторинга оральной антикоагулянтной терапии. Оральные антикоагулянты снижают активность витамин K-зависимых факторов свертывания крови (II, VII, IX, X, белок C и белка S) и в результате продлевается РТ.

Тест по определению Протромбинового времени также используется в количественном определении (Анализы факторов) факторов II, V, VII и х

ПРИНЦИП МЕТОДА

Одноэтапный анализ РТ определяет время свертывания плазмы после добавления источника тканевого фактора (тромбопластина) и кальция. Рекальцификация плазмы в присутствии тканевого фактора генерирует активированный фактор Ха (F.Ха). F.Ха в свою очередь активирует Протромбин в тромбин, который превращает фибриноген в нерастворимый фибриновый сгусток.

РЕАГЕНТЫ Упаковка

Упаковка

THROMBOPLASTIN PT- 4 THROMBOPLASTIN PT- 10 10 x 4 мл 10 x 10 мл

THROMBOPLASTIN PT 10 х 4 мл

Реагенты стабильны до окончания срока годности, указанного на этикетке, при хранении при 2-8 °C.

Подготовка и стабильность рабочего реагента

Развести THROMBOPLASTIN РТ дистиллированной водой в соответствии с указаниями на этикетке (4 мл или 10 мл). Хорошо перемешать и оставить флакон отстояться в течение 15 минут при комнатной температуре. Не инвертировать флакон и не перемешивать энергично. После восстановления реагента, если он хранится закрытым, он стабилен в течение 7 дней при 2-8 °C, 8 часов при 37 °C. Осторожно перемешать перед каждым использованием. Не замораживать.

Концентрации в анализе

Ткань мозга кролика	< 0.09%
Азид натрия	0.08%
Буферы	1.9%

Предупреждения и примечания

- Продукт предназначен только для диагностического использования *in vitro*.
- Реагенты должны использоваться только в установленных целях, соответствующим квалифицированным лабораторным персоналом, в соответствующих лабораторных условиях.
- Реагенты содержат азид натрия. Избегать контакта с кожей и слизистыми.

Реагенты THROMBOPLASTIN PT разработаны для работы при 37°С.
Периодически проверяйте температуру всех нагревательных элементов.

ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

- Ручные, механические или фотооптические средства обнаружения сгустка.
- Таймер.
- Контрольные плазмы.
- Общее лабораторное оборудование.

ОБРАЗЦЫ

А. Антикоагулянт - цитрат натрия 3.2% (0.105М).

В. Сбор образцов:

- 1. Произведите сбор венозной крови.
- Сразу добавьте антикоагулянт в соотношении 1 часть антикоагулянта на 9 частей крови, и тщательно перемешайте, перевертывая пробирку.
- 3. Центрифугируйте 15 минут при скорости 1000 об/мин.
- Не позднее чем через 60 минут при помощи пластмассовой пипетки соберите плазму в такую же пробирку.
- Используйте плазму в течение 2 часов, в противном случае храните замороженной и размораживайте непосредственно перед использованием.

рН плазмы растет на открытом воздухе. Храните образцы закупоренными. Не задерживайте смешивание крови с антикоагулянтом. Избегайте пенообразования образцов, используйте только пластмассовые емкости.

ПРОЦЕДУРА

Набор подходит для использования в ручной методике, на механическом или автоматическом аппарате для определения свертывания. За более детальной информацией см. инструкции производителя аппарата.

Ручной анализ

- 1. Прогрейте THROMBOPLASTIN PT до 37°C.
- Добавьте в кювету 0.1 мл анализируемой плазмы и подогрейте до 37°C.
- 3. Добавьте 0.2 мл подогретого THROMBOPLASTIN PT в анализируемую плазму, смешайте и запустите таймер.
- 4. Зафиксируйте время свертывания.
- 5. Проведите повторное измерение.

Вычисление

Зафиксировать время свертывания крови для каждой плазмы с точностью до 0.1 секунды. Референтный диапазон нормы может также фиксироваться для сравнения. Не фиксируйте значения пациентов, относящиеся к времени свертывания имеющихся в продаже контрольных плазм. Контроли предназначены только для обеспечения качества системы анализа, а именно: температуры, реагентов, пипеток, аппаратов и т.д.

Международный комитет по стандартизации в гематологии и Международный комитет по изучению тромбозов и гемостаза согласовали рекомендации относительно фиксирования результатов протромбинового времени, основанные на Международном индексе чувствительности (ISI) реагентов Тромбопластина и Международном нормализованном отношении (INR).

Реагенты Тромбопластина определяются в единицах ISI путем калибровки против международного эталонного препарата, который по определению имеет ISI = 1.0. Значение ISI, установленное для коммерческих реагентов тромбопластина, следовательно, определяет сравнительную кривую или относительную чувствительность по сравнению с эталонным тромбопластином. Чем ниже значение ISI, тем более «чувствителен» реагент. Зная значение ISI конкретного реагента тромбопластина, можна рассчитать INR:

б) INR = R^{ISI}

R- соотношение времени свертывания NRR-Нормальные Референсные величины INR-международное нормализованное отношение ISI-международное нормализованное отношение

Конкретное значение для ISI Тромбопластина РТ можно найти на этикетке упаковки набора.

ОЖИДАЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ

Типичные нормальные результаты для РТ составляют 11-14 сек.

Эти значения должны использоваться только в качестве ориентира. Каждая лаборатория должна установить Нормальный Референсный Диапазон (NRR) с использованием измерительных приборов, методов сбора крови и методов тестирования, характерных для данной лаборатории.

Новые NRR должны быть установлены при любом изменении приборов, методов забора крови, методик проведения теста, антикоагулянтов и при переходе на новые партии реагентов.

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

КОНТРОЛЬНАЯ ПЛАЗМА - НОРМА (кат.№ К-100), КОНТРОЛЬНАЯ ПЛАЗМА - ПАТОЛОГИЯ 1 и 2 УРОВНЯ (кат. № К-101 и К-102) должны исследоваться в сочетании с плазмами пациентов. Рекомендуется, чтобы контроли использовались по крайней мере при каждом изменении и минимум однажды на 20 образцов пациентов.

Контрольный диапазон должен быть установлен лабораторией для определения допустимой вариации в повседневном применении каждой контрольной плазмы.

Каждая лаборатория должна установить диапазон контроля для каждого контроля.

ОГРАНИЧЕНИЯ

- **А.** Образцы плазмы с гематокритами вне диапазона 20-55% могут быть неправильно антикоагулированы и должны быть соответственно подобраны.
- **В.** Мутные, иктерические, липемические или гемолизированные образцы могут производить ошибочные результаты.
- Замораживание и размораживание плазмы могут повлиять на результаты.
- Острые воспалительные реакции могут сократить результаты РТ из-за повышенного фибриногена.
- E. Оксалат натрия, ЭДТА и гепарин не подходят в качестве антикоагулянтов.
- **F.** РТ может быть продлено из-за влияния веществ, таких как оральные контрацептивы, кортикостероиды, ЭДТА, аспарагиназа, эритромицин, этанол, тетрациклин и антикоагулянты, такие как гепарин и Варварин.
- G. РТ может быть сокращено из-за влияния веществ, включая антигистаминные препараты, бутабарбитал, кофеин, оральные контрацептивы, фенобарбитал, и витамин К.

РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

1. Точность:

Точность оценивали путем тестирования 20 образцов нормальных и абнормальных образцов плазмы на нескольких различных инструментах:

Instrument	Normal plasma	Abnormal plasma
Organon Teknika MDA	CV=0.8%	CV=0.9%
MLA Electra 1000C	CV=0.6%	CV=1.8%
Amelung KC 4A	CV=2.0%	CV=2.1%

2. Чувствительность:

Чувствительность оценивалась путем тестирования дефицитных по фактору плазм, которые варьировались от 0-100% на ОМС-1000С инструменте:

% Factor	Prothrombin time (s)			
	Factor II	Factor V	Factor VII	Factor X
100	10.9	11.3	11.2	11.4
50	10.5	12.6	12.2	13.0
40	10.5	13.1	12.8	13.3
30	10.9	13.8	13.5	14.5
20	11.4	15.2	14.3	15.9
10	13.4	17.6	16.0	19.6
0	34.0	55.9	25.9	108.8

3. Корреляция

Корреляция между реагентом CORMAY (у) и имеющимся в продаже реагентом (х) с использованием 101 образца дала следующие результаты:

PT correlation	INR correlation
y = 0.7406x + 2.945	y = 0.9795x + 0.0029
R = 0.97 (correlation coefficient)	R = 0.96 (correlation coefficient)

РЕГУЛИРОВАНИЕ ОТХОДОВ

Ссылайтесь на требования местного законодательства.



ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДИСТРИБЬЮТОР

ООО «ДИАМЕБ» ул.Чорновола, 97 г. Ивано-Франковск, 76005 тел.: +38 (0342) 775 122

факс: +38 (0342) 775 123 e-mail: <u>info@diameb.ua</u> www.diameb.com