

## НАБОР

# ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АКТИВИРОВАННОГО ЧАСТИЧНОГО ТРОМБОПЛАСТИНОВОГО ВРЕМЕНИ (ЭЛЛАГОВОЙ КИСЛОТЫ)

## K-420, K-450, APTT-EA

Каталог. № : K-420, K-450

Методика от 04-2011

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.

### ВВЕДЕНИЕ

Данный метод берет свое начало из работ Лангделла и сотрудников, позднее он был изменен и широко использовался в течение многих лет для предоперационной диагностики определенных факторов свертывания и для мониторинга гепариновой терапии. Все факторы внутреннего механизма свертывания необходимы для получения результатов в норме при проведении анализа АЧТВ. Принципиально данная методика используется для диагностики дефицита факторов "первой стадии", а именно: факторы VIII,IX,XI и XII, а также Флэтчера.

АЧТВ анализ применяется для мониторинга гепариновой терапии. Наблюдается увеличение времени свертывания от 0.1 единицы и более.

Анализ также применяется для количественного определения факторов VIII,IX,XI,XII и фактора Флэтчера.

### ПРИНЦИП МЕТОДА

Реагент АЧТВ содержит фосфолипид и эллаговую кислоту в качестве активатора и является чувствительным фактором к недостаточностям и гепарину.

Анализ АРТТ-ЕА измеряет время свертывания анализируемой плазмы после добавления АЧТВ реагента с последующим добавлением хлорида кальция. 40 %-й и ниже дефицит факторов VIII,IX,XI и XII вызывает увеличение АЧТВ. Гепарин также удлиняет АЧТВ.

### РЕАГЕНТЫ

#### Упаковка

	APTT-EA-4	APTT-EA-10
APTT-EA-Реагент	10 x 4 мл	10 x 10 мл

#### Подготовка и стабильность рабочего реагента

Реагент готов к использованию.

Реагенты при 2-8°C стабильны до окончания срока годности, указанного на упаковке. Не замораживать.

Вскрытые флаконы стабильны в течение 30 дней при 2-8°C.

#### Концентрации в анализе

Эллаговая кислота	0.003%
BSA	0.005%
Фенол	0.30%
Буферы	1.9%

#### Предупреждения и примечания

- Продукт предназначен только для диагностического использования *in vitro*.
- Реагенты должны использоваться только для установленных целей, соответствующим квалифицированным лабораторным персоналом, в соответствующих лабораторных условиях.
- Реагенты АЧТВ разработаны для работы при  $37^{\circ}\text{C} \pm 0.5^{\circ}\text{C}$ .
- Периодически проверяйте температуру всех нагревательных элементов.
- Перед использованием осторожно перемешайте.
- Всегда следуйте инструкциям изготовителя аппарата по надлежащему техническому обслуживанию.

#### ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ

- Реагент ХЛОРИСТОГО КАЛЬЦИЯ 0.020M (Кат. № K-455).
- Ручные, механические или фотооптические средства обнаружения сгустка.
- Таймер.

- Контрольные плазмы.

- Общее лабораторное оборудование.

### ОБРАЗЦЫ

- Антикоагулянт - буферизированный цитрат натрия 3.2% (0.105M).
- Сбор образцов:
  - Произведите сбор венозной крови.
  - Сразу добавьте антикоагулянт в соотношении 1 часть антикоагулянта на 9 частей крови, и тщательно перемешайте, переворачивая пробирку.
  - 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.
  - pH плазмы увеличивается 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

- Прогрейте хлорид кальция 0.020M до  $37^{\circ}\text{C}$ . Осторожно перемешайте.
- Добавьте в кювету 0.1 мл анализируемой плазмы и подогрейте до  $37^{\circ}\text{C}$ .
- Добавьте 0.1 мл реагента АЧТВ в анализируемую плазму, смешайте и запустите таймер.
- Инкубируйте смесь реагента плазмы 3-5 минуты (время активации) при  $37^{\circ}\text{C}$ . Для достоверности результатов анализируйте все плазмы с аналогичным временем активации.
- Энергично добавьте 0,1 мл подогретого хлорида кальция 0.02M.
- Зафиксируйте время свертывания.
- Проведите повторное измерение.

#### Вычисление

Зафиксируйте время свертывания крови для каждой плазмы с точностью до 0.1 секунды. Зафиксируйте результаты как время АЧТВ, сек. 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.

Метод	Среднее	Диапазон ( $\pm \text{CO}$ )
механический	29.9	24.0 - 35.2
фотооптический	29.8	24.2 – 36.3

Эти значения должны использоваться только как рекомендации. Каждая лаборатория должна установить Референтный диапазон нормы (РДН), используя инструментарий, методы сбора крови, и методики испытания, использованные в этой лаборатории.

Новый РДН должен быть установлен при любом изменении инструментария, сбора крови, методик, противосвертывающего средства и изменении новых партий реагентов.

### КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

КОНТРОЛЬНАЯ ПЛАЗМА - НОРМА (кат.№ K-100), КОНТРОЛЬНАЯ ПЛАЗМА - ПАТОЛОГИЯ 1 и 2 УРОВНЯ (кат. номера K-101 и K-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

- Образцы плазмы с гематокритами вне диапазона 20-55% могут быть неправильно антикоагулированы и должны быть соответственно подобраны.
- Мутные, иктерические, липемические или гемолизированные образцы могут производить ошибочные результаты.
- Замораживание и размораживание плазмы может повлиять на результаты.

- D. Острые воспалительные реакции могут сократить результаты АЧТВ из-за повышенного фибриногена.
- E. Оксалат натрия, ЭДТА и гепарин не подходят в качестве антикоагулянтов. Было зафиксировано, что оральные контрацептивы, эстроген, беременность, кумариновые лекарственные средства, гепарин, аспарагиназа и налоксон влияют на результаты АЧТВ.

#### РАБОЧИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

##### 1. Чувствительность гепарина:

Например, последующие результаты были получены на фотооптическом аппарате с использованием реагентов Кормей одной партии:

Концентрация Гепарина (Ед/мл)	АЧТВ (сек.)
0.0	28.8
0.1	38.3
0.2	50.1
0.3	63.1
0.4	80.9
0.5	98.0

Каждая лаборатория должна установить свои собственные диапазоны чувствительности гепарина.

##### 2. Чувствительность фактора:

Реагенты Кормей были оценены на слабо- и сильно- дефицитных плазмах с последующими результатами:

Фактор	% Активности	АЧТВ (сек.)
VIII	<1%	82.0
VIII	20%	44.8
IX	<1%	83.5
IX	20%	40.9
XI	<1%	134.2
XI	20%	47.8
XII	<1%	>200
XII	20%	36.2
Prekallikrein	<1%	69.5

Более того, чувствительность этого набора к фактору VIII была определена как:

% Фактора VIII	АЧТВ (сек.)
100%	32.5
70%	34.0
50%	36.9
40%	38.9
30%	40.8
20%	44.4
10%	50.6
5%	56.1
1%	68.1
<1%	83.6

Эти значения должны использоваться только как рекомендации. Каждая лаборатория должна установить чувствительность отдельных факторов с помощью аппаратов, реагентов и методик, применимых в этой лаборатории.

#### РЕГУЛИРОВАНИЕ ОТХОДОВ

Ссылайтесь на требования местного законодательства.



ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДИСТРИБЬЮТОР

ООО «ДИАМЕБ»  
ул. Черновола, 97  
г. Ивано-Франковск, 76005  
тел.: +38 (0342) 775 122  
факс: +38 (0342) 775 123  
e-mail: [info@diameb.ua](mailto:info@diameb.ua)  
[www.diameb.com](http://www.diameb.com)