

ДІАГНОСТИЧНИЙ НАБІР ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ФАКТОРІВ II, V, VII, XФАКТОР- ДЕФІЦИТНИХ ПЛАЗМ В ОРГАНІЗМІ ЛЮДИНИ

08005, Dia-F Deficient Plasma

Каталог. №: 08005

Методика від 07-2014

Виробник: Diagon (Угорщина)



Основовою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

ПРИЗНАЧЕННЯ

Набір фактор-дефіцитних плазм призначений для кількісного визначення відповідного фактору у пацієнтів, в яких підозрюється вроджений чи набутий дефіцит цього коагуляційного білка. Щоб виміряти кількість окремих коагуляційних факторів за допомогою однокрокового методу потрібна субстратна плазма без даного фактору. Розведення досліджуваної плазми змішують з фактор-дефіцитною плазмою та визначають час згортання суміші. Виправлений час згортання плазми пацієнта порівнюється з виправленим довідковим матеріалом, що дозволяє визначити % активності плазми пацієнта. Фактор-дефіцитна плазма Товариства з обмеженою діяльністю може використовуватись на будь-якому приладі, здатному проводити дослідження на основі PT-фактора. Для отримання відповідних інструкцій посилайтесь на Інструкцію щодо використання приладів.



ПОПЕРЕДЖЕННЯ

Реагенти, що містяться в даному наборі, призначенні для діагностики *in vitro*.



ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

Потенційно небезпечні матеріали - **НЕ КОВТАТИ!** Одягайте рукачочки при роботі з усіма компонентами набору. Продукти плазми були просканованими та виявленими негативними на наявність антітіла гепатиту В (HbsAg), антітіла ВІЛ 1 та 2 та антітіла ВГС; однак з ними слід вживати такі ж застережні заходи, як із зразком плазми людини. Всі імунодефіцитні плазми є негативними на ВГС.

ПОВОДЖЕННЯ З ВІДХОДАМИ

Зверніться до даних щодо безпеки продукції для ризиків та правил безпеки та їх утилізації.

НАДАНІ МАТЕРІАЛИ

Компонент	Вміст	Опис	Підготовка
Фактор-дефіцитні плазми	5 x 1 мл	Усі вище перераховані фактор-дефіцитні плазми отримані з плазми людини і містять менше 1% залишкової факторної активності.	Розведіть кожну пляшечку 1 мл очищеної води. Легко потрусіть і злиште на 15 хвилин. Змішайте добре перед використанням (не збовтуйте).

У кожному наборі міститься інструкція щодо використання.

ПОТРІБНІ НЕНАДАНІ МАТЕРІАЛИ

Кат. №: 09605 Dia-CAL Spec

Кат. №: 81100 Dia-PT

Кат. №: 21180 Dia-IMIDAZOL

Кат. №: 09305 Dia-CONT Spec N

Кат. №: 09405 Dia-CONT Spec P

Невідкриті флакони стабільні до закінчення терміну придатності при зберіганні у відповідних умовах. Після розведення реагенти стабільні упродовж 8 годин при зберіганні при +2 ... + 8 ° С. Ліофілізат повинен з'явитись як суха блідо-жовтого кольору пробка або шматочок. Перед використанням повідомте виробника про будь-яке відхилення від такого вигляду.

ЗАБІР ЗРАЗКА І ПІДГОТОВКА

Використовуйте завжди у роботі пластикові або силіконізовані скляні емності для забору. Кров (9 частин) слід збирати у співвідношенні до 3,2 % антикоагулянту цитрату натрію (1 частина). Для отримання плазми потрібно центрифугувати при 1500 x g у продовж 15 хвилин. Плазму слід зберігати при температурі +2 - + 8 ° С або +18 - + 24 ° С.

Дослідження потрібно провести не пізніше 4 годин після збору зразків.

Плазма може зберігатися заморожена при -20 ° С тижні або при -70 ° С упродовж 6 місяців. Перед проведенням дослідження швидко розморожуйте плазму при температурі + 37 ° С. Не тримайте при + 37 ° С більше 5 хвилин.

ПРОЦЕДУРА

A. РУЧНИЙ МЕТОД

Підготуйте всі реагенти, як зазначено в інструкції кожного пакету. Нагрійте Dia-PT реагент до температури + 37 ° С безпосередньо перед використанням.

1. Підготовка стандартної кривої:
 - a. Підготуйте вище вказані розведення.
 - b. Змішайте не збовтуючи.
2. Підготовка зразка пацієнта:
 - a. Підготуйте 1 + 4 розведення плазми пацієнта або контрольної плазми з Dia-IMIDAZOL.
 - b. Змішайте не збовтуючи.
3. Тестування:
 - a. Повторюючи піпетуючи дублюючи 0,1 мл фактор-дефіцитної плазми в реакційну пробірку.
 - b. Додайте 0,1 мл стандарта розведення плазми пацієнта або контролю та інкубуйте при + 37 ° С 2 хвилини.
 - c. Додайте 0,2 мл тромбопластин-кальцієвого реагенту, одночасно вмикаючи секундомір.
 - d. Визначте час згортання для кожного розведення стандарту, контролю або зразка.
 - e. Позначте % активності (вісь X) та середній час згортання (вісь Y) для стандартів на двовимірному графічному папері.
 - f. Отримайте пряму лінію.

ІНТЕРПРЕТАЦІЯ РЕЗУЛЬТАТІВ

Інтерполюйте значення пацієнта з кривої. Обчисліть точні значення пацієнта або контрольні значення шляхом коригування різниці значень калібраційної плазми наступним чином:

Виправлена активність (%) =	(Довідкове значення калібраційної плазми/100) =	x	Інтерпольоване значення пацієнта або контролю

B. АВТОМАТИЧНИЙ МЕТОД

Детальні інструкції див. у відповідному посібнику з використанням приладу або зверніться до Товариства з обмеженою діяльністю Diagon для конкретних вказівок щодо застосування приладу.

Пробірка	Калібраційна плазма (мл)	Dia-IMIDAZOL (мл)	Активність (%)
1	0.1	0.4	100
2	0.1	0.9	50
3	0.1	1.9	25
4	0.1	3.9	12.5

ОБМЕЖЕННЯ

Отримані результати фактор-дефіцитних плазм залежать від кількох чинників, які сильно пов'язані з вимірювальними приладами, типами реагентів, дефіцитними субстратами та різницями між лабораторіями. Кожна лабораторія повинна встановити власний довідковий діапазон для конкретної системи інструментів-реагентів.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ



ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ

Кожна лабораторія повинна встановити програму контролю якості. Нормальні та патологічні контрольні плазми повинні бути досліджені перед кожною постановкою вимірювань зразків пацієнтів, щоб забезпечити якісний показник роботи. Якщо дослідження контролів не відповідає референтному діапазону то результати досліджень пацієнта слід вважатися недійсними. Товариство з обмеженою діяльністю Diagon поставляє наступні контролі, доступні для використання з цим виробом:

Kat. №: 09305: Dia-CONT Spec N

Kat. №: 09405: Dia-CONT Spec P

НОРМАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ

Нормальні значення можуть відрізнятись між лабораторіями залежно від техніки та систем, що використовуються. З цієї причини кожна лабораторія повинна встановити власні діапазони нормальних значень. Очікувані значення активності фактору є 50-150%.

РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Кожна лабораторія повинна встановити власні робочі характеристики. Дослідження зовнішніх факторів Товариством з обмеженою діяльністю Diagon розроблені таким чином, щоб розробити лінійну стандартну криву з активністю 10-150%. Очікується, що значення точності в аналізі і між аналазами будуть менше 5%, користуючись діапазоном низки автоматизованих інструментів.

ПОСИЛАННЯ

- 1.PennerJA (1979) The University of Michigan Medical School Blood Coagulation Laboratory Manual, 14th Ed., University Publications, Ann Arbor, 72-78.
- 2.Clinical and Laboratory Standards Institute (2008) Collection, Transport and Processing of Blood Specimens for Testing plasma-based Coagulation Assays and Molecular Haemostasis Assays: Approved Guideline, 5th edn. CLSI H21-A5.
- 3.Kirkwood TBL et al. (1977) Identification of Sources of Variation in Factor VIII Assay, British Journal of Haematology, 37:559-568.
- 4.Goldenfarb MD (1971) Reproducibility in Coagulation Assays, AJCP, 55:561-564.
- 5.Palkuti HA and Longberry JR (1973) A Precision Study of Coagulation Factor Assay Techniques, AJCP,59:231-235.
- 6.Triplett DA, Harms CS (1981) Procedures for the Coagulation Laboratory, Am. Society for Clin. Path., Chicago, 36

Символи			
IVD	Прилади для діагностики <i>in vitro</i>		Перевірити з інструкцією користувача
	Біозахист		Діапазон температури
	Виробник		Термін придатності
LOT	Номер партії		Знак відповідності CE
REF	Номер у каталозі		



ОФІЦІЙНИЙ ДИСТРИБ'ЮТОР

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул. Чорновола, 97
м. Івано-Франківськ, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail:info@diameb.ua
www.diameb.com



© Переклад на українську мову ТОВ «ДІАМЕБ»