



DAC-SPECTROMED S.R.L.

МД-2012, Молдова, г. Кишинев, ул. Армянская, 47, кв. 64
Тел.: /+37322/ 574900, 574922/23; факс: /+37322/ 574920
Email: office@dacspectromed.com
www.dacspectromed.com

Coagulo-cont-P

PT MD 11-15796482-003:2003

Только для диагностики «in vitro»

Код 4007C2 2x1 мл
Код 4007C3 3x1 мл
Код 4007C10 10x1 мл

Хранить при 2-8°C

КОНТРОЛЬНАЯ ПАТОЛОГИЧЕСКАЯ ПЛАЗМА ДЛЯ КОАГУЛЯЦИИ

НАЗНАЧЕНИЕ

Плазма представляет собой лиофильно высушенную смесь бедной тромбоцитами цитратной плазмы, полученной не менее чем от 20 больных.

Применяется для оценки качества анализов при исследовании системы гемостаза.

Плазма используется в следующих тестах:

- протромбиновое время свертывания (ПВ),
- активированное парциальное/частичное тромбопластиновое время свертывания (АПТВ/АЧТВ).

СОСТАВ НАБОРА

Наименование и состав реагента	Количество
Control Plasma P	2 x 1 ml
	3 x 1 ml
	10 x 1 ml

Патологическая по параметрам коагулограммы плазма лиофильно высушенная.

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ РЕАГЕНТОВ

Control Plasma P при 2-8°C стабильна до срока, указанного на этикетке. Допускается хранение при +25°C не более 10 суток.

После растворения плазму допускается хранить при 18-25°C не более 3 часов.

Допускается однократное замораживание на 2-3 недели при минус 20-40°C или в морозильных камерах холодильников при минус 4-12°C на 4-5 суток.

Внимание! Исключить повторное замораживание и размораживание плазмы.

ОБРАЗЦЫ

Control Plasma P и образцы плазмы, параллельно подготовленные в соответствии с требованиями инструкции контролируемого диагностического набора.

ОБОРУДОВАНИЕ

Водяной термостат на 37°C, таймер или коагулометр.
Дозаторы пипеточные.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Набор предназначен только для диагностики in vitro.
Образцы плазмы пациентов и растворенная Control Plasma P, должны рассматриваться как потенциально опасные и обрабатываться как инфекционные.

ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАБОЧЕГО РЕАГЕНТА

1. Аккуратно откройте флакон, избегая потери лиофилизированного материала.
2. Внесите во флакон точно 1,00 ml дистиллированной воды.
3. Закройте флакон пробкой и инкубируйте в течение 3 минут при комнатной температуре (18-25°C).
4. Не допуская образования пены, аккуратно покачивайте флакон до полного растворения содержимого. Встряхивание недопустимо!

Разведенную Control Plasma P выдержать 25-30 минут при комнатной температуре (18-25°C) для полной регидратации содержимого.

Параметры	Единицы измерения	Типичный интервал
АПТВ/АЧТВ	сек	40 -60
ПВ (ISI 1,0 - 1,4)	сек	26 - 42
ПВ (ISI 1,8 - 2,0)	сек	19 - 25

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Воспроизводимость в пределах периода:

	CV*	n*
АПТВ/АЧТВ	0,7 %	20
ПВ	1,4 %	20

Воспроизводимость от периода к периоду:

	CV*	n*
АПТВ/АЧТВ	1,7 %	25
ПВ	3,5 %	25

ЛИТЕРАТУРА

Баркаган З.С. Момот А.П. Диагностика и контролируемая терапия нарушений гемостаза. – М.: «Ньюдиамед-АО», 2001. 296 с.

WHO Expert Committee on Standardisation: WHO Technocal Report Series, No. 889; 1999.