

## TS-Антитромбин

### инструкция

по применению набора реагентов для определения антитромбина для линейки коагулометров «Technology Solution»

### назначение

НАЗНАЧЕНИЕ
Медицинское изделие «TS-Антитромбин» предназначено для определения активности (в процентах от нормы) физиологического антикоагулянта – антитромбина (АТ) на линейке коагулометров «Technology Solution». Определение АТ проводят для диагностики врожденного и приобретенного дефицита этого антикоагулянта (ДВС-синдром, различные виды шока, сепсис, акушерская патология, тяжелая травма

и др.), а также при длительном или высокодозном применении гепаринов.
Набор предназначен только для профессионального использования специалистами в области лабораторной диагностики: заведующими лабораториями, врачами КЛД, врачами-лаборантами, медицинскими лабораторными техниками (фельдшер-

лаборант), лаборантами, медицинскими ласораторными техниками (федьдшер-лаборант), лаборантами, медицинскими технологами. Область применения набора: клиническая лабораторная диагностика, клиническая медицина.

### ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

Принцип метода. АТ разведенной исследуемой плазмы в присутствии гепарина быстро инактивирует тромбин. Скорость гидролиза нитроанилиновой связи хромогенного субстрата зависит от остаточной активности тромбина. Автоматический коагулометр регистрирует изменение оптической плотности при длине волны 405

АТ (образец) – АТ-тромбин гепарин тепарин тромбин (избыток) Тромбин (остаток)
Тромбин (остаток) → z-Ala-Ala-Arg-OH(HBr) z-Ala-Ala-Arg-pNA.HBr –

pNA

- Состав набора Комплектация № 1: 1. Хромогенный субстрат (лиофильно высушенный), на 5 мл 3 фл.
- 2. Тромбин (лиофильно высущенный) 3 фл.
- 3. Растворитель для тромбина, 10 мл 3 фл

### **АНАЛИТИЧЕСКИЕ** ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Чувствительность определения – не более 5 %.

Линейность определения активности АТ – в диапазоне от 10 до 150 %, отклоне-от «линейности» – не более 10 %. Тест на «открытие» – не более 10 % отклонения.

Коэффициент вариации результатов определения активности AT - не более

Допустимый разброс результатов определения активности АТ в одной пробе

плазмы разными наборами одной серии – не более 10 %. Содержание гепарина в плазме до 4,0 Ед/мл не влияет на результаты определе-

Нормативные и фактические значения аналитических показателей указаны в

паспорте к набору. МЕРЫ

# **ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

Потенциальный риск применения набора – класс 2а (приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации № 4н от  $06.06.2012 \, r.$ ).

Набор используется только для применения in vitro. Набор в используемых концентрациях не токсичен. При работе с набором следует соблюдать ГОСТ Р 52905-2007 «Лаборатории медицинские. Требования безопасности».

При работе с набором следует надевать одноразовые перчатки, так как образцы крови человека следует рассматривать как потенциально инфицированные, способные длительное время сохранять и передавать ВИЧ, вирусы гепатитов или любой

другой возбудитель вирусной инфекции.
Все использованные материалы дезинфицировать в соответствии с требованиями МУ 287-113 «Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения».

### ОБОРУДОВАНИЕ, **МАТЕРИАЛЫ, РЕАГЕНТЫ**

- Коагулометр «Technology Solution»;
- центрифуга лабораторная;
- дозаторы пипеточные на 0,1-1,0 мл и 1,0-10,0 мл; физиологический (0,9 %) раствор натрия хлорида;
- вода дистиллированная;
- вода дистиллированная;
   плазма-калибратор («ТS-калибратор» кат. № 858, производитель 000 фирма
   «Технология-Стандарт», заказывается дополнительно);
   набор контрольных плазм с нормальным и патологическим диапазоном значений («ТS-контроль» кат. № 859, производитель 000 фирма «Технологиячении («15-контроль» кат. № 0-5, производитель - ОС Стандарт», заказывается дополнительно); - перчатки медицинские диагностические одноразовые

### ПРИГОТОВЛЕНИЕ АНАЛИЗИРУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Кровь для исследования забирают из локтевой вены в пластиковую пробирку, содержащую 3,2-3,8 % раствор натрия лимоннокислого трёхзамещенного (цитрат натрия). Соотношение объемов крови и цитрата натрия - 9:1. Возможно использование вакуумных систем для забора крови, содержащих цитрат натрия (3,2-3,8 %). Кровь центрифугируют при 1200-1600 g в течение 15 мин. В результате получают бедную тромбоцитами плазму, которую переносят в другую пробирку, где хранят до проверения исследования

проведения исследования.

Центрифугирование должно проводиться непосредственно после взятия крови, а отбор плазмы на исследование - сразу же после центрифугирования. Не допускает-

а отоор плазмы на исследование - сразу же после центрифутирования. не допускается анализ плазмы крови, имеющей сгустки, гемолиз и полученной более 4 ч назад. Допускается замораживание образцов при -16... -70 °С на срок до 1 мес.

Дополнительное разведение плазмы пациента для исследования проводится физиологическим (0,9 %) раствором натрия хлорида на борту коагулометра автоматически.

### ПРИГОТОВЛЕНИЕ РЕАГЕНТОВ и проведение анализа

- 1. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

1.1. Разведение хромогенного субстрата Во флакон с хромогенным субстратом внести 5,0 мл дистиллированной воды и растворить содержимое при комнатной температуре (+18... +25 °C) и периодическом

покачивании до полного растворения реагента. В результате получают раствор хромогенного субстрата, который перед использованием должен быть выдержан при комнатной температуре (+18... +25 °C) не менее 20 мин.

1.2. Разведение тромбина
Во флакон с тромбином добавить указанный в паспорте к набору объём растворителя для тромбина и растворить содержимое при комнатной температуре (+18... +25 °C) и легком покачивании до полного растворения реагента. В результате полу-

такот раствор тромбина.

ВАЖНО! – перед использованием раствор тромбина должен быть выдержан при комнатной температуре (+18... +25 °C) не менее 20 мин.

- с. ПОСТРОЕНИЕ КАЛИБРОВОЧНОЙ КРИВОЙ
   Построение новой калибровочной кривой требуется в следующих случаях:

   Для каждой новой серии набора «ТS-Антитромбин».
   После технического или сервисного обслуживания коагулометра «Technology Solution».
- Solution».
   В соответствии с требованиями контроля качества лаборатории на основании

нормативных актов. Для построения калибровочной кривой необходимо использовать плазму-калибратор «TS-калибратор» (кат. № 858, заказывается дополнительно).

Коагулометр в автоматическом режиме разводит плазму-калибратор физиоло-гическим (0,9 %) раствором натрия хлорида, смешивает необходимые объемы полу-ченных растворов плазмы-калибратора с раствором тромбина и хромогенного суб-страта, после чего регистрирует изменение оптической плотности получившейся

Калибровочная кривая выстраивается на основе автоматического определения анализатором различных разведений плазмы-калибратора.

Ход выполнения анализа должен соответствовать руководству по эксплуатации определенной модели автоматического коагулометра «Technology Solution».

определеннои модели автоматического коагулометра «Technology Solution».

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА
Коагулометр в автоматическом режиме смешивает необходимые объемы разведенного физиологическим (0,9 %) раствором натрия хлорида анализируемого образца пациента с раствором тромбина и хромогенного субстрата, после чего регистрирует изменение оптической плотности и рассчитывает активность антитромби-

на в исследуемом образце. Ход выполнения анализа должен соответствовать руководству по эксплуатации определенной модели автоматического коагулометра «Technology Solution». 4. ЧТЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Результаты анализа выражают в процентах к норме. Активность антитромбина в норме у здоровых людей составляет **75-140** %. **5. ВНУТРИЛАБОРАТОРНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА** 

При осуществлении внутрилабораторного контроля качества рекомендуется использовать набор контрольных плазм с нормальным и патологическим диапазоном значений «ТS-контроль» (кат. № 859, заказывается дополнительно).

### УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ НАБОРА

Медицинское изделие «TS-Антитромбин» предназначен для выполнения **300 определений** при объеме расхода 0,1 мл тромбина и 0,05 мл хромогенного субстрата.

. Медицинское изделие «TS-Антитромбин» необходимо хранить при температуре +2...+8 °С в течение всего срока годности набора – 18 месяцев в холодильных камерах или в холодильниках, обеспечивающих регламентированный температурный

Допускается транспортировка изделия при температуре до +30 °C в течение 30 суток транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, а также однократное замораживание

Условия хранения реагентов		
Температурный режим	Продолжительность хранения	
	Раствор хромогенного суб-	Раствор тромбина
_	страта	
+18 +30 °C	Не более 15 суток	Не более 7 суток
+2 +8 °C	Не более 42 суток	Не более 15 суток
- 20 °C	Однократное замораживание	Однократное замораживание
	до 1 месяца	до 1 месяца

Не следует смешивать реагенты разных серий.

### **МЕРЫ ПО БЕЗОПАСНОЙ УТИЛИЗАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО** изделия и отходов

Утилизацию или уничтожение, дезинфекцию медицинского изделия следует проводить в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» и МУ-287-113 «Методические лесовими и ореациями, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения».

Медицинское изделие, не подлежащее использованию, а также с истекшим сроком годности относится к медицинским отходам класса А (СанПиН 2.1.7.279-10), не содержащим потенциально опасные материалы и вещества (эпидемиологически безопасные отходы).

безопасные отходы). Все использованные одноразовые расходные материалы, образующиеся при работе с изделием, содержащие образцы плазмы крови пациентов, необходимо подвергать обработке дезинфицирующими средствами с последующей утилизацией (см. МУ-287-113 «Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения»), как потенциально инфицированные медицинские отходы класса Б (СанПиН 2.1.7.2790-10). Сбор, времениео узданение и выраз таким отходов спечет выполнять в соответствии ос усмой менное хранение и вывоз таких отходов следует выполнять в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в организации, осуществляющей

медицинскую деятельность.
Реагенты, входящие в состав набора, не являются горючими и взрывоопасными. Сильное нагревание вторичной упаковки (коробки и блистера) может приводить к

### ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Производитель гарантирует соответствие выпускаемых изделий требованиям нормативной и технической документации в течение указанного срока годности при соблюдении всех условий транспортирования, хранения и применения. Безопасность, качество и эффективность изделия гарантируются производителем в течение всего срока годности.

Для получения надежных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора. Любые отклонения от рекомендованных процедур проведения анализа и приготовления реагентов могут привести к получению неверных результатов исследования.

Медицинское изделие применятся исключительно для линейки коагулометров

Каталожный номер набора:



ООО фирма "Технология-Стандарт 656037, Барнаул, а/я 1351, тел./факс (3852) 22-99-37, 22-99-38, 22-99-39, 27-13-00

### **МАРКИРОВКА ИЗДЕЛИЯ**

IVD

Медицинское изделие маркируется следующими символами:
Медицинское изделие для
диагностики in vitro

SN

Серийный н



Серийный номер



Температурный диапазон



Использовать до ...

Каждый флакон реагента медицинского изделия маркируется идентификатором штрих-кода, применимым только для линейки коагулометров «Technology Solution».

По вопросам, касающимся качества медицинского изделия «TS-Антитромбин», следует обращаться в 000 фирму «Технология-Стандарт» по адресу: 656037, г. Барнаул, а/я 1351; тел.: (3852) 22-99-37, 22-99-38, 22-99-39. E-mail: mail@tehnologia-standart.ru. https://www.tehnologia-standart.ru, https://технология-стандарт.рф.

Версия инструкции 1.0.