

## TS-ПОАК-калибратор

### ИНСТРУКЦИЯ

по применению медицинского изделия  
«Набор калибровочных плазм для линейки  
коагулометров «Technology Solution»

### НАЗНАЧЕНИЕ

Медицинское изделие «TS-ПОАК-калибратор» предназначено для получения калибровочных значений при определении анти-Ха активности прямых оральных антикоагулянтов (ПОАК) (аписабан, ривароксабан, фондапаринукс и других) в плазме крови хромогенным методом на линейке коагулометров «Technology Solution». Медицинское изделие «TS-ПОАК-калибратор» предназначено только для набора «TS-Анти-Ха».

Набор предназначен только для профессионального использования специалистами в области лабораторной диагностики: заведующими лабораториями, врачами КЛД, врачами-лаборантами, медицинскими лабораторными техниками (фельдшер-лаборант), лаборантами, медицинскими техниками.

Область применения набора: клиническая лабораторная диагностика, клиническая медицина.

### ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

**Принцип метода.** Компоненты набора приготовлены из пула цитратной плазмы крови человека с добавлением разных концентраций прямых оральных антикоагулянтов (ПОАК) в зависимости от комплектации.

Антикоагулянт, содержащийся в калибровочной плазме, инактивирует коагуляционный фактор Ха. Оставшийся после инактивации фактор Ха специфически гидролизует хромогенный субстрат с выделением нитроанилина. Автоматический коагулометр регистрирует изменение оптической плотности при длине волны 405 нм с течением времени, которая обратно пропорциональна концентрации антикоагулянта в плазме.

### Состав набора:

Комплектация № 2:

1. Ривароксабан-калибратор № 1, на 1 мл - 1 фл.
2. Ривароксабан-калибратор № 2, на 1 мл - 1 фл.
3. Ривароксабан-калибратор № 3, на 1 мл - 1 фл.

### АНАЛИТИЧЕСКИЕ

#### ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Допустимое отклонение уровней ПОАК в ПОАК-калибраторах от аттестованного значения – не более 10 %.

Коэффициент вариации результатов определения уровней ПОАК в ПОАК-калибраторах – не более 10 %.

Допустимый разброс результатов определения уровней ПОАК в ПОАК-калибраторах из разных наборов одной серии – не более 10 %.

Метрологическая прослеживаемость приписанных значений калибраторов проводится в соответствии с ГОСТ ISO 17511-2011. Значения прослеживаются до соответствующей референтной методики измерения или до соответствующего референтного материала.

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 г.).

Набор используется только для применения in vitro.

Набор в используемых концентрациях не токсичен.

Реагенты, входящие в состав набора, не содержат антитела к ВИЧ 1, 2, вирусу гепатита С и HBsAg.

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»;

- дозаторы пипеточные на 1,0 мл;
- вода дистиллированная;
- набор реагентов для определения анти-Ха активности прямых антикоагулянтов для линейки коагулометров «Technology Solution» (TS-Анти-Ха) (кат. № 874, производитель – ООО фирма «Технология-Стандарт», заказывается дополнительно);
- перчатки медицинские диагностические одноразовые.

### ПРИГОТОВЛЕНИЕ РЕАГЕНТОВ И ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

#### 1. ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ К РАБОТЕ

В каждый флакон с ПОАК-калибратором внести по 1,0 мл дистиллированной воды и растворить содержимое при комнатной температуре (+18... +25 °С) и слабым периодическим покачиванием до полного растворения реагентов. В результате получают калибровочные растворы с указанной в паспорте к набору концентрацией ПОАК, которые перед использованием должны быть выдержаны при комнатной температуре не менее 20 мин.

#### 2. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Ход выполнения калибровки должен проводиться в соответствии с руководством по эксплуатации для определенной модели автоматического коагулометра «Technology Solution».

**Использование набора «TS-ПОАК-калибратор» для калибровки или построения калибровочной кривой требуется в следующих случаях:**

- Для каждой новой серии набора «TS-Анти-Ха».
- После технического или сервисного обслуживания коагулометра «Technology Solution».
- В соответствии с требованиями контроля качества лаборатории на основании нормативных актов.

Коагулометр в автоматическом режиме смешивает необходимые объемы калибровочной плазмы с растворами фактор-Ха-реагента и хромогенного субстрата, после чего регистрирует изменение оптической плотности полученной смеси. Калибровочная кривая выстраивается прибором автоматически.

#### 3. ЧТЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Полученные результаты анализируют в соответствии с инструкцией к применяемому набору реагентов для определения анти-Ха активности прямых оральных антикоагулянтов (ПОАК) для линейки коагулометров «Technology Solution» (TS-Анти-Ха) (кат. № 874, производитель – ООО фирма «Технология-Стандарт», заказывается дополнительно).

Концентрация антикоагулянта в исследуемом образце может незначительно отличаться от концентрации, определенной с использованием тест-систем других производителей.

### УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ НАБОРА

Медицинское изделие «TS-ПОАК-калибратор» рассчитан на выполнение не менее **40 калибровочных процедур** при расходе по 0,02 мл раствора каждого калибратора на одно определение. Однако в большинстве ситуаций для калибровки рекомендуется дублирование результатов.

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

Допускается транспортировка изделия при температуре до +30 °С 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.

После разведения растворы калибраторов пригодны для проведения калибровочных процедур в течение 4 часов при температуре +18... +30 °С.

Не следует смешивать реагенты из наборов разных серий.

### МЕРЫ ПО БЕЗОПАСНОЙ УТИЛИЗАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ И ОТХОДОВ

Утилизацию или уничтожение, дезинфекцию медицинского изделия следует проводить в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий» и МУ-287-113 «Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения».

Каталожный номер набора:

**883**

**ООО фирма "Технология-Стандарт"**

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

Медицинское изделие, не подлежащее использованию, а также с истекшим сроком годности относится к медицинским отходам класса А (СанПиН 2.1.3684-21), не содержащим потенциально опасные материалы и вещества (эпидемиологически 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 2.1.3684-21). Сбор, временное 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 их возгоранию.

#### **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 применяется исключительно для линейки коагулометров «Technology Solution».

#### **МАРКИРОВКА ИЗДЕЛИЯ**

Медицинское изделие маркируется следующими символами:



Медицинское изделие для диагностики *in vitro*



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-ПОАК-калибратор», следует обращаться в ООО 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>, <http://технология-стандарт.пф>.

Версия инструкции 1.0.