e-mail: profilabdiagnostic@gmail.com

MD 2028, Moldova, Chisinău, Miorița 5, Tel.: /+373 22/ 882-516; Fax: /+373 22/ 882-516

# Fibrinogen Clauss

# ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФИБРИНОГЕНА МЕТОДОМ КЛАУСА

Только для диагностики «in vitro» Хранить при 2-8°C

Код С720

#### НАЗНАЧЕНИЕ

Тест предназначен для количественного определения уровня фибриногена в плазме.

#### ПРИНЦИП МЕТОДА

Реагент для определения фибриногена по Клаусу изготовлен из избыточного лиофилизированного бычьего тромбина в оптимизированном кальциевом буфере. При добавлении предварительно разведенной плазмы к реагенту фибриноген преобразуется в

Скорость образования сгустка зависит только от концентрации фибриногена в пробе.

#### ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

диагностические характеристики
мобриноген является одним из важнейших белков острой фазы; это часть каскада
коагуляции. В конце каскада образуется тромбин, сывороточно-протеазный белок,
аналогичный трипсину, который преобразует фибриноген в фибрин, нерастворимый
полимерный гель (сгусток). Последние исследования показали, что отношение
«фибриноген/фибрин» играет важную роль в воспалительном ответе, развитии
ревматоидного артрита и в диссеминированной внутрисосудистой коагуляции
низкие концентрации фибриногена приводят к коагуляционному дефициту, что
встречается при заболеваниях печени, а также при нарушениях метаболизма.

высокие концентрации фибриногена наблюдаются при беременности; при приеме оральных контрацептивов; при остром воспалительном процессе или при некрозе. Также установлена прямая связь между высокими уровнями фибриногена и риском сердечнососудистых заболеваний. Клинический диагноз должен устанавливаться на основе интеграции клинических и лабораторных данных.

#### СОСТАВ НАБОРА

C720 Коды Фиб-Реагент 6 x 3 мл

Лиофилизированный бычий тромбин >20 US ед/mL Наполнители и стабилизаторы

Дилюент 1 х 18 мл . Наполнители и стабилизаторы Инструкция пользователя 1 экз. Таблица преобразования времени в концентрацию

#### **ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ РЕАГЕНТОВ**

Реагенты стабильны до истечения срока годности, указанного на этикетке при хранении в оригинальной упаковке при температуре 2-8°C, не подвергая воздействию тепла и/или изменениям давления

В случае повреждения флакона реагент следует утилизировать как отходы.

## ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ОБОРУДОВАНИЕ И РЕАГЕНТЫ

Центрифуга лабораторная. Дозаторы пипеточные. Коагулометр. Таймер.

Физраствор для разбавления образцов. Пробирки для коагуляции.

Нормальная и патологическая плазма для контроля качества исследования (Control Plasma Normal+Abnormal Код С706+С707). Плазма калибратор для калибровки скрининг тестов гемостаза (Coagulation Calibrator Код С705).

## **МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

Набор предназначен только для диагностики **in vitro**.
Предотвращайте контакт с кожей, глазами и одеждой.
Образцы проб, калибраторы и контроли должны рассматриваться как потенциально опасные и обрабатываться как инфекционные.

## ВНИМАНИЕ!

- Реагент можно использовать с ручными, механическими, фотометрическими и нефелометрическими системами обнаружения сгустка. Определение на автоматических
- приборах производится согласно инструкции к прибору.

  2. Отдельные лекарства и другие вещества могут оказывать влияние на уровни фибриногена или на анализ по определению фибриногена².
- Реагент следует использовать только по назначению, опытным персоналом, согласно лабораторной практике.
- Ряд факторов, таких как температура окружающего воздуха, температура рабочих реагентов, точность промывки, тип коагулометра и характеристики дистиллированной воды, могут повлиять на тест.

# ОБРАЗЦЫ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ

**Ситратная кровь**: кровь отобрать утром, натощак, из локтевой вены, силиконированной иглой с широким просветом, без шприца и наложения жгута. Первые капли отбросить. Плазма, бедная тромбоцитами: цитратную кровь центрифгировать 20 мин при 4000

об/мин. Полученную плазму перенести в пластиковую пробирку.
Плазма стабильна 4 часа при 18-20°С, допускается однократное замораживание на 3 недели при минус 20-40°С.

Внимание! Исключить повторное замораживание и размораживание тромбоцитами плазмы. повторное замораживание и размораживание бедной

## ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ

ПОДГОТОВКА РЕАГЕНТОВ
Рабочий Фиб-Реагент: во флакон с Фиб-Реагент добавить 3 мл Дилюент.
Инкубировать 30 минут при температуре 18-25°С, затем осторожно перемешать содержимое флакона, не встряхивая. При использовании загрязнение недопустимо.
Восстановленный рабочий реагент стабилен 7 дней при температуре 2-8°С, 2 месяца при -20°C в первоначальном флаконе. Стабилен 15 часов при 15°C в системах АСL (I.L). По окончании рабочего цикла рекомендуется хранить реагент при температуре 2-8°C в первоначальном флаконе для лучшей стабильности.

# подготовка калибровочной кривой

1. Подготовить рабочий Фиб-Реагент согласно инструкции.

Используя лиофилизированный калибратор и физраствор, подготовить следующие

разведения: 150 % 100 % 50 % 30 мкл 20 мкл Калибратор 10 мкл 180 мкл 190 мкл 170 мкл

- 3. Определить фибриноген по Клаусу в течение 1 часа с каждым подготовленным разведением (как минимум в дубликатах). 4. Отметить на графике полученные данные, размещая на оси X разведения, на оси Y
- полученное время образования сгустка (секунды). Провести прямую линию между этими
- 5. Применить к данному графику индивидуальное время по пациентам с получением результатов в mg/dL.
- в память прибора. Далее результат фибриногена отображается на экране в сек и мг/дл

# ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Рекомендуется проводить исследование в дубле.

- Довести необходимый объем рабочего **Фиб-Реагент** до 37°C. Пипетировать в пробирки для коагуляции: Плазму 10 мкл
- - Физпаствор 90 мкл
- Инкубировать при 37°C в течение 2 минут.
- Добавить в те же пробирки 50 мкл рабочего **Фиб-Реагент** и одновременно начать 4.

5. Определить время образования сгустка крови (секунды).
\*При проведении анализа на коагулометре объемы реагентов могут быть изменены в соответствии с инструкцией к коагулометру. Соотношение объемов разведенной плазмы и

## ВЫЧИСЛЕНИЕ И ВЫРАЖЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Вычислить среднее время образования сгустка проб и контролей в дубликатах. Повторить тестирование при необходимости.

Отметить каждое полученное значение на калибровочной кривой.

Результаты пациентов следует выразить в мг/дл или г/л.

## ОЖИДАЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ

Нормальное значение фибриногена: Новорожденные 125-300 мг/дл Взрослые 200-400 мг/дл.

Поскольку нормальные значения зависят от возраста, пола, питания, географического региона и других факторов, каждая лаборатория должна установить собственные нормы для данной процедуры.

Для контроля хода реакции и процедуры измерения необходимо использовать следующее:
- калибратор
- нормальная контрольная плазма

- патологическая контрольная плазма, уровень 1 При каждой смене серии реагента и/или калибратора следует строить калибровочную кривую. Каждая лаборатория должна установить собственную внутреннюю систему контроля качества.

#### АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Характеристики реагента для определения фибриногена по Клаусу были протестированы на коагулометре ACL-7000. Эти данные могут отличаться в разных лабораториях и на разных коагулометрах.

разных коагулюнеграх. Линейность метода: тест линеен до 600 мг/дл. При концентрации фибриногена свыше 600 мг/дл, рекомендуется разбавить пробу 1:5 физраствором, протестировать еще раз и умножить результат на 5.

. Интерференция²: Критерий теста на интерференцию: изменение ± 10 % начального значения. Не было обнаружено интерференции при:

онаружено интерференции при: гепарине до 1,0 Ед/мл; - общем билирубине до 40 мг/дл; - гемоглобине до 600 мг/дл; - липеми до 2000 мг/дл; - аскорбиновой кислоте до 37,5 мг/дл.

Прецизионность интра-анализа: определена на 20 репликатах 3 проб. Были получены

Проба	Среднее (мг/дл) ± 2 сек	CV %
Человеческая плазма Normal	123 ± 3,04	1,2
Человеческая плазма Abnormal	338 ± 10,68	1,6

Прецизионность интер-анализа: определена каждый день в течение 5 дней с

использованием 20 ренликатов для з прос. выя получены следующие результаты.				
	Проба	Среднее (мг/дл) ± 2 сек	CV %	
	Человеческая плазма Normal	123 ± 4,10	1,7	
	Человеческая плазма Ahnormal	344 + 15 20	2.2	

**Точность:** группа из 24 проб плазмы тестировалась данной процедурой и с использованием похожего реагента другого производителя, присутствующего на рынке. Сравнение дало следующие результаты:

y = 0.9684x + 11.890 r = 0.9963 n = 24Линейная регрессия Коэффициент корреляции

## БИБЛИОГРАФИЯ

- 1. Tietz Textbook of Clinical Chemistry, Ed. by C.A. Burtis, Elsevier Saunders Co., St. Louis-MO (2012) Young D.S., Effect of drugs on Clinical Lab. Test, 5th Ed. AACC Press (2000).
- 3. CLSI(NCCLS) H21-A5: Collection, Handling, Transport and Storage for Hemostasis. Quick
- Guide. 4. Clauss, A., Acta Haemat. 17, 237 (1957). 5. Grannis, G.F., Clin. Chem. 16, 486 (1970). 6. Kamath, S. et al., Q. J. Med. 96, 711 (2003). 7. NIBSC 09/264 (2011)

# Символы маркировки на потребительской упаковке EN 15223-1:2012

IVD | - предназначен для диагностики «in vitro» **REF** - каталожный номер продукции

Lot - номер серии - дата изготовления

- годен до ∑ - количество тестов

 перед использованием изучите инструкцию - интервал температуры хранения набора