Протокол адаптации набора реагентов «ТЕХПЛАСТИН-ТЕСТ»

(кат. № 131, кат. № 140, кат. № 607, кат. № 608) на 40 и 100 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

- **В** окне «**Main Menu**» нажать команду [**Setting**].
- 2. B okhe «Setting» нажать [Analysis Setting].
- **3**. В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- 4. В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [PT].
- **5** Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

CA-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse Second Dilution Diluent Vol. Rinse	None	50 ul 0 ul None 0 ul 0 ul None
	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	PT THS	100 ul 60 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Second Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector Sens Maximum Time	Clot Low Sens	for PT THS 120 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

🧼 В качестве реагента РТ ТНЅ выступает разведённый Техпластин.

В штативе нужно использовать гнездо, которое запрограммировано для PT THS.

Построение калибровочной кривой:

- Ш. После внесения изменений в протокол теста необходимо вернуться в окно «Main Menu».
- 2. B окне «Main Menu» следует нажать [Standard Curve].
- **3**. Выбрать тест, нажав кнопку [**PT**].
- Bыбрать режим построения калибровочной кривой: автоматический, нажав [Analysis Setting], либо ручной [Manual Entry].
- В автоматическом режиме в выделенной строке установить значение протромбинового времени в % по Квику 100% для контрольной нормальной плазмы, приготовленной при смешивании 3-5 образцов бедной тромбоцитами плазмы здоровых людей. В столбце [Dil. Ratio], выбрать нужные концентрации для построения калибровки (например, 100%, 50%, 25%) и количество определений на одну точку в столбце [Replication]. Значение МИЧ (ISI) и нормальное значение протромбинового времени в секундах устанавливается в ручном режиме.
- В ручном режиме для построения калибровочной кривой необходимо получить значение протромбинового времени контрольной плазмы в различных разведениях (например, 100%, 50%, 25%) в секундах экспериментально, независимо от значений предыдущей калибровочной кривой. Настройки протокола теста должны соответствовать используемому тромбопластину (техпластину). Полученные данные внести в таблицу в окне «Standard Curve», «Manual Entry». Значение МИЧ (ISI) и нормальное значение протромбинового времени в секундах устанавливается в ручном режиме.
- 7. Подтвердите полученную калибровочную кривую соответствующей командой [Update].

Протокол адаптации набора реагентов «ТЕХПЛАСТИН-ТЕСТ»

(жидкий реагент) (кат. № 735 и кат. № 736) на 500 и 1000 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

- **1** В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- 2. B okhe «Setting» нажать [Analysis Setting].
- **3** В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- И выбрать тест [PT].
- **5** Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

	~		
0	Sample Vol.		50 ul
2	Diluent Vol.	None	0 ul
	Rinse		None
	Second Dilution		0 ul
	Diluent Vol.	None	0 ul
	Rinse		None
	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	PT THS	100 ul 60 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Second Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector	Clot	for PT THS
	Sens	Low Sens	
	Maximum Time		120 sec

Для перехода по строкам таблицы использовать стрелки курсора [↑][↓].

Для изменения объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов коррекция осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажать [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента РТ ТНЅ выступает раствор Техпластина из набора (кат. № 735 и кат. № 736).

В штативе нужно использовать гнездо, которое запрограммировано для PT THS.

Построение калибровочной кривой:

- **П**осле внесения изменений в протокол теста на Протромбиновое время необходимо вернуться в окно «**Main Menu**».
- B okhe «Main Menu» следует нажать [Standard Curve].
- **3** Выбрать тест, нажав кнопку [**PT**].
- Bыбрать режим построения калибровочной кривой: автоматический, нажав [Analysis Setting], либо ручной [Manual Entry].
- В автоматическом режиме в выделенной строке установить значение протромбинового времени в % по Квику 100% для контрольной нормальной плазмы, приготовленной при смешивании 3-5 образцов бедной тромбоцитами плазмы здоровых людей. В столбце [Dil. Ratio] выбрать нужные концентрации для построения калибровки (например, 100%, 50%, 25%) и количество определений на одну точку в столбце [Replication]. Значение МИЧ (ISI) и нормальное значение протромбинового времени в секундах устанавливается в ручном режиме.
- В ручном режиме для построения калибровочной кривой необходимо получить значение протромбинового времени контрольной плазмы в различных разведениях (например, 100%, 50%, 25%) в секундах экспериментально, независимо от значений предыдущей калибровочной кривой. Настройки протокола теста должны соответствовать используемому тромбопластину (техпластину). Полученные данные внести в таблицу в окне «Standard Curve», «Manual Entry». Значение МИЧ (ISI) и нормальное значение протромбинового времени в секундах устанавливается в ручном режиме.
- Подтвердите полученную калибровочную кривую соответствующей командой [Update].
- **8**. Приступите к проведению исследования образцов.

Протокол адаптации набора реагентов «ТЕХ-ФИБРИНОГЕН-ТЕСТ»

(кат. № 094, кат. № 324, кат. № 225) на 30 и 100 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

1. Приготовление реагентов:

- Рабочий буферный раствор. Содержимое одного флакона с концентрированным буфером Трис-HCl перелить в мерный цилиндр вместимостью 200 мл и долить до метки дистиллированной водой (разведение в 20 раз), тщательно перемешать, в результате получается рабочий буферный раствор.

- Разведение тромбина. В один флакон с тромбином внести 5,0 мл 0,9% физиологического раствора (NB вместо растворителя для тромбина) и растворить содержимое при комнатной температуре и энергичном покачивании в течение 2 мин. В результате получают раствор тромбина. Тромбин во втором флаконе разводят физиологическим раствором по необходимости.

- Разведение стандарт-плазмы и приготовление калибровочных растворов. Во флакон со стандарт-плазмой внести 1 мл дистиллированной воды и растворить при слабом покачивании в течение 3 мин. В результате получают стандарт-плазму с известным содержанием фибриногена (см. паспорт к набору). Разведенную стандарт-плазму делят на две равные части, одну из которых замораживают при температуре -16...-20 °C (для повторного возможного приготовления калибровочных растворов), а вторую используют.

2. Изменение [Test Protocol] для построения калибровочной кривой:

1 В окне «**Main Menu**» нажать команду [**Setting**].

B okne «Setting» нажать [Analysis Setting].

В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].

🛃 В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [Fbg].

5 Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

00	Sample Vol.		100 ul	
	Diluent Vol.	None	0 ul	
	Rinse		None	
	Second Dilution		0 ul	
	Diluent Vol.	None	0 ul	
	Rinse		None	
	Factor Plasma	None	0 ul	
	Rinse(Pre. /Post)	None	None	
	First Reagent	Fbg MFU	50 ul 60 sec	
	Push-out Solution	No	0 ul	
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	CleanI x 1	

Second Reagent	None	0 ul 0 sec
Push-out Solution	No	0 ul
Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
Third Reagent	None	0 ul 0 sec
Push-out Solution	No	0 ul
Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
Detector Sens Maximum Time	Clot High Sens	for Fbg 100 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента FbgMFU выступает раствор тромбина. В штативе нужно использовать гнездо, которое запрограммировано для FbgMFU.

3. Провести анализ калибровочной кривой.

🔢 В окне «Main Menu» нажать [Standard Curve].

2. Выбрать тест [Fbg] и нажать [Analysis Setting].

3. Из шести калибраторов оставить четыре (см. паспорт к набору).

[Haжать [Change Mode] и в окне [Assay Sheet Val.] внести значение концентрации фибриногена в стандарт-плазме из паспорта к набору.

5 Нажать кнопку [**Return**].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

6 При удовлетворительных полученных результатах подтвердить калибровочную кривую соответствующей командой. Если в результате анализа калибровочной кривой регистрация времени сгустка при низких концентрациях не состоялась, данные точки можно получить при построении калибровочной кривой вручную, используя вкладыш к паспорту набора. В этом случае все данные калибровочной кривой вносятся в память прибора в режиме «**Manual**» («вручную»).

4. Изменение [Test Protocol] для проведения анализа проб пациентов.

[] В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].

2. B okne «Setting» нажать [Analysis Setting].

B окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].

4. В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [Fbg].

5 Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

Г			
-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse	TRIS	13 ul 117 ul None
CA	Second Dilution Diluent Vol. Rinse	None	100 ul 0 ul None
	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	Fbg MFU	50 ul 60 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	CleanI x 1
	Second Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector Sens Maximum Time	Clot High Sens	for Fbg 100 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента Fbg MFU выступает раствор тромбина. В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для Fbg MFU и TRIS соответственно.

Протокол адаптации набора реагентов «АПТВ-ЭЛ-ТЕСТ»

на 100 определений (кат. № 649*) производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

- В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- 2. B okhe «Setting» нажать [Analysis Setting].
- В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [APTT].
- **5** Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

ſ			
v-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse	None	50 ul 0 ul None
C	Second Dilution Diluent Vol. Rinse	None	0 ul 0 ul None
	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	APTT FS	50 ul 60 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector Sens Maximum Time	Clot Low Sens	for APTT FS 180 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Примечание: *- в комплект набора входит лиофильно высушенный АПТВ-реагент.

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].



⇒ В качестве реагента APTT FS выступает разведённый АПТВ-Эл-реагент. *В качестве CaCl₂ используется рабочий раствор хлорида кальция.*

В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для APTT FS и CaCl₂ соответственно.

Протокол адаптации набора реагентов «АПТВ-ЭЛ-ТЕСТ»

на 100 определений (кат. № 652*) производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

- B окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- 2. B окне «Setting» нажать [Analysis Setting].
- В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [APTT].
- **5** Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Binse	None	50 ul 0 ul None
	Second Dilution		
0	Diluent Vol	None	
	Rinse	1 (one	None
	Factor Diagma	Nona	0.11
	Factor Flashia	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	APTT FS	50 ul 60 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Second Reagent	CaCl ₂	50 ul 180 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector	Clot	for APTT FS
	Sens	Low Sens	
	Maximum Time		180 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Примечание: *– в комплект набора входит жидкий АПТВ-реагент, готовый к использованию.

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

🧼 В качестве реагента APTT FS выступает жидкий АПТВ-Эл-реагент. *В качестве CaCl₂ используется рабочий раствор хлорида кальция.*

В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для APTT FS и CaCl₂ соответственно.

Протокол адаптации набора реагентов «ТРОМБО-ТЕСТ»

(кат. № 151, кат. № 609, кат. № 610) на 50 и 400 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

- В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- B окне «Setting» нажать [Analysis Setting].
- В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [TT].
- **5** Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

^-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse	None	50 ul 0 ul None
	Second Dilution Diluent Vol. Rinse	None	0 ul 0 ul None
	Factor Plasma Rinse(Pre. /Post)	None None	0 ul None
	First Reagent Push-out Solution Rinse (Pre. /Post)	Test Thr No None x 0	100 ul60 sec0 ulCleanI x 1
	Second Reagent Push-out Solution Rinse (Pre. /Post)	None No None x 0	0 ul 0 sec 0 ul None x 0
	Third Reagent Push-out Solution Rinse (Pre. /Post)	None No None x 0	0 ul 0 sec 0 ul None x 0
	Detector Sens Maximum Time	Clot Low Sens	for TT 150 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента Test Thr выступает рабочий раствор тромбина. В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для Test Thr.

Протокол адаптации набора реагентов «ПАРУС-ТЕСТ»

(кат. № 164) на 40 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

Последовательность манипуляций для определения времени свертывания с активатором протеина С:

- В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- 2. B окне «Setting» нажать [Analysis Setting].
- В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [PCGLOB].
- **5** Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

_			
00	Sample Vol.		50 ul
12	Diluent Vol.	None	0 ul
	Rinse		None
	Second Dilution		0 ul
	Diluent Vol.	None	0 ul
	Rinse		None
	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	Act Proc	25 ul 20 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	Clean II x 1
	Second Reagent	APTT Glo	50 ul 40 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	CaCl ₂	50 ul 220 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector	Clot	for other
	Sens	Low Sens	
	Maximum Time		200 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента АРТТ Glo выступает разведённый АПТВ-реагент, входящий в состав набора реагентов «Парус-тест».

В качестве реагента Act Proc используется раствор активатора протеина C.
 В качестве CaCl₂ используется рабочий раствор кальция хлорида.

В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для APTT Glo, ActProC и CaCl₂ соответственно.

Последовательность манипуляций для определения времени свертывания с дистилированной водой:

- В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- 2. В окне «Setting» нажать [Analysis Setting].
- В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- 4. В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [PCGLOB].
- **5** Внести в Протокол теста изменения на основе таблицы, приведенной ниже:

	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse	None	50 ul 0 ul None
	Second Dilution Diluent Vol. Rinse	None	0 ul 0 ul None
D	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	Buf pro C	25 ul 20 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	Clean II x 1
	Second Reagent	APTT Glo	50 ul 40 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	CaCl ₂	50 ul 220 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector Sens Maximum Time	Clot Low Sens	forother200 sec

Для перехода по строкам таблицы необходимо использовать стрелки курсора [↑][↓].

Коррекция объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз следует подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы нужно выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента APTT Glo выступает разведённый АПТВ-реагент, входящий в состав набора реагентов «Парус-тест».

🧼 Вкачестве реагента Buf pro C используется дистиллированная вода.

🧼 В качестве CaCl₂ используется рабочий раствор кальция хлорида.

В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для APTT Glo, BufProC и CaCl₂cooтветственно.

Протокол адаптации набора реагентов «МУЛЬТИТЕХ-ФИБРИНОГЕН»

(кат. № 712) на 100-200 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт»

для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

1. Приготовление реагентов:

- **Разведение тромбина.** В один флакон с тромбином внести 10,0 мл растворителя для тромбина и растворить содержимое при комнатной температуре и перемешивании в течение 5 мин. В результате получают раствор тромбина. Тромбин во втором флаконе разводят по необходимости.

- Разведение фибриноген-калибратора. В каждый из пяти флаконов калибраторов фибриногена (заказывается дополнительно кат. № 714) внести по 1 мл дистиллированной воды и растворить при слабом покачивании в течение 15 мин. В результате получают калибраторы с указанной в *Паспорте к набору калибраторов* концентрацией фибриногена.

2. Изменение [Test Protocol]

для построения калибровочной кривой и анализа проб пациентов.

- В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- 2. B okhe «Setting» нажать [Analysis Setting].
- В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [Fbg].
- Внести в Протокол теста изменения согласно таблице, приведенной ниже:

1			
-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse	None	50 ul 0 ul None
CA	Second Dilution Diluent Vol. Rinse	None	0 ul 0 ul None
	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	Fbg MFU	100 ul 60 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	Clean I x 1
	Second Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
N	Detector Sens Maximum Time	Clot Low Sens	forFbg100 sec

Для перехода по строкам таблицы использовать стрелки курсора [↑][↓].

Для изменения объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов коррекция осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента Fbg MFU выступает раствор тромбина. В штативе нужно использовать гнездо, которое запрограммировано для Fbg MFU.

3. Проведение построения калибровочной кривой.

- В окне «Main Menu» нажать команду [Standard Curve].
- 2. Выбрать тест [Fbg] и нажать [Analysis Setting].
- Из шести калибраторов оставить пять (см. паспорт к набору).
- 4. Нажать [Change Mode] и в окне [Assay Sheet Val.] внести значение концентрации фибриногена в калибраторах из паспорта к набору.
- Нажать кнопку [Return].
 В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].
- **б** При удовлетворительных полученных результатах подтвердить калибровочную кривую соответствующей командой **[Update]**.

Протокол адаптации набора реагентов «ХРОМОТЕХ-АНТИТРОМБИН»»

(кат. № 733) на 300 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

1. Приготовление реагентов

1. Разведение хромогенного субстрата

Во флакон с хромогенным субстратом (далее по тексту - субстратом) внести 5,0 мл дистиллированной воды и растворить содержимое при температуре +37 °C и периодическом покачивании в течение 30 мин. В результате получают раствор субстрата.

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 в течение 2 мин. В результате получают рабочий раствор тромбина, который перед использованием должен быть выдержан при комнатной температуре в течение 30-40 мин.

3. Разведение контрольной плазмы

В один флакон с контрольной плазмой внести 1,0 мл дистиллированной воды и растворить содержимое при комнатной температуре и легком покачивании в течение 3 мин.

Разведенную контрольную плазму разлить по 0,5 мл в 2 герметично закрывающихся стеклянных силиконированных или пластиковых контейнера (флакона) и заморозить при температуре -16... -20 °C.

Порцию свежей или размороженной (на водяной бане при температуре +37 [°]C) контрольной плазмы следует использовать для получения контрольных показателей поглощения в день проведения исследования.

Концентрация АТ III в контрольной плазме указана в Паспорте к набору реагентов.

2. Изменение [Test Protocol]

для построения калибровочной кривой

\rm Вокне «Main Menu» нажать команду [Setting].

2. В окне «Setting» нажать [Analysis Setting].

- В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- **4** В окне «**Test Protocol**» нажать [**Select Test**] и выбрать тест [**AT3**].
- **5** Внести в Протокол теста изменения согласно таблицы приведенной ниже:

-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse	4 ul NACL 130 ul None
CA	Second Dilution Diluent Vol. Rinse	14 ul None 0 ul None
6	Factor Plasma Rinse(Pre. /Post)	None 0 ul None None
	First Reagent Push-out Solution Rinse (Pre. /Post)	AT3Thro100 ul30 secNo0 ulClean I x 1Clean I x 1
	Second Reagent Push-out Solution Rinse (Pre. /Post)	AT3Subs50 ul240 secNo0 ulNone x 0None x 0
	Third Reagent Push-out Solution Rinse (Pre. /Post)	None0 ul0 secNo0 ulNone x 0None x 0
	Detector Sens Analisys Range	Chromogeni for AT3 High Sens / 405 nm Inc 50 sec

Для перехода по строкам таблицы использовать стрелки курсора [↑][↓].

Для изменения объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов коррекция осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

➡ В качестве реагента AT3Thro выступает рабочий раствор тромбина, AT3Subs — раствор хромогенного субстрата, NACL — физиологичесий раствор 0,9% хлорида натрия (NaCl 0,9%), в состав набора не входит.

В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для AT3Thro, AT3Subs и NACL.

3. Построение калибровочной кривой

Ш После внесения изменений в протокол теста на Антитромбин вернуться в окно «Main Menu».

2. В окне «Main Menu» нажать [Standard Curve].

Выбрать тест, нажав кнопку [AT3].

4. Выбрать режим построения калибровочной кривой: автоматический, нажав [Analysis Setting].

5 В автоматическом режиме в выделенной строке установить значение антитромбина III в % для контрольной нормальной плазмы. В столбце **[Dil. Ratio]**, выбрать нужные концентрации для посторения калибровки и количество определений на одну точку в столбце **[Replication]**.

б Проведите измерение калибровочной кривой в [Work List].

7. Повторите пункты 1-3 и подтвердите полученную калибровочную кривую соответствующей командой [Update].

Протокол адаптации набора реагентов «ХРОМОТЕХ-ПЛАЗМИНОГЕН»

(кат. № 734) на 300 определений производства ООО фирмы «Технология-Стандарт» для автоматического коагулометра

«Sysmex CA-1500»

1. Приготовление реагентов

Ш Разведение концентрированного буфера трис-HCI

В день исследования, в соответствии с потребностью, концентрированный буфер трис-HCI развести дистиллированной водой в 20 раз (1 объем концентрированного буфера + 19 объемов воды), в результате получают рабочий буферный раствор.

2. Разведение стрептокиназы

В один флакон со стрептокиназой внести **9,0 мл** рабочего раствора буфера и растворить содержимое при комнатной температуре и легком покачивании в течение 2 мин. В результате получают раствор стрептокиназы.

3. Разведение хромогенного субстрата

В один флакон с хромогенным субстратом (далее по тексту - субстратом) внести **7,0 мл** дистиллированной воды и растворить содержимое при комнатной температуре (+18...+25 °C) и легком покачивании в течение 5 мин. В результате получают раствор субстрата.

4 Разведение контрольной плазмы

В один флакон с контрольной плазмой внести **1,0 мл** дистиллированной воды и растворить содержимое при комнатной температуре и легком покачивании в течение 3 мин.

Разведенную контрольную плазму разлить по 0,5 мл в два герметично закрывающихся стеклянных силиконированных или пластиковых контейнера (флакона) и заморозить при температуре -16... -20 °C.

Порцию свежей или размороженной (на водяной бане при температуре +37 °C) контрольной плазмы следует использовать для получения контрольных показателей поглощения в день проведения исследования.

Концентрация плазминогена в контрольной плазме указана в Паспорте к набору.

2. Изменение [Test Protocol]

для построения калибровочной кривой

- Ш В окне «Main Menu» нажать команду [Setting].
- 2 В окне «Setting» нажать [Analysis Setting].
- 🕑 В окне «Analysis Setting» нажать [Test Protocol].
- . В окне «Test Protocol» нажать [Select Test] и выбрать тест [Plg].
- 🛃 Внести в Протокол теста изменения согласно таблице, приведенной ниже:

-1500	Sample Vol. Diluent Vol. Rinse	TRIS	12 ul 112 ul None
C	Second Dilution Diluent Vol. Rinse	None	18 ul 0 ul None
Ð	Factor Plasma	None	0 ul
	Rinse(Pre. /Post)	None	None
	First Reagent	Streptok	117 ul 40 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	Clean I x 1	Clean I x 1
	Second Reagent	Pl Subs	23 ul 460 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Third Reagent	None	0 ul 0 sec
	Push-out Solution	No	0 ul
	Rinse (Pre. /Post)	None x 0	None x 0
	Detector Sens Analisys Range	Chromogeni Low Sens / 4	for Plg 405 nm Inc 110 sec

Для перехода по строкам таблицы использовать стрелки курсора [↑][↓].

Для изменения объемов реагентов/плазмы, времени инкубации или используемых реагентов коррекция осуществляется с помощью цифровой панели либо кнопки [Change] (вводимые значения каждый раз подтверждать нажатием [Enter]).

По окончании заполнения таблицы выйти из окна «Test Protocol» нажатием [Return].

В окне «Execute Settings?» подтвердить внесенные изменения нажатием [Set].

Можно продолжить редакцию протокола теста, нажав [Continue], либо вернуться в предыдущее окно без запоминания изменений, нажав [Cancel].

В качестве реагента Streptok выступает рабочий раствор стрептокиназы, Pl Subs — раствор хромогенного субстрата, TRIS — рабочий раствор трис-буфера.

В штативе нужно использовать гнезда, которые запрограммированы для Streptok, Pl Subs и TRIS.

3. Построение калибровочной кривой

После внесения изменений в протокол теста на Плазминоген вернуться в окно «Main Menu».

2 В окне «**Main Menu**» нажать [**Standard Curve**].

Выбрать тест, нажав кнопку [Plg].

4. Выбрать режим построения калибровочной кривой: автоматический, нажав [Analysis Setting].

5 В автоматическом режиме в выделенной строке установить значение плазминогена в % для контрольной нормальной плазмы. В столбце [Dil. Ratio], выбрать нужные концентрации для посторения калибровки и количество определений на одну точку в столбце [Replication].

б Проведите измерение калибровочной кривой в [Work List].

7 Повторите пункты 1-3 и подтвердите полученную калибровочную кривую соответствующей командой [Update].