



**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](mailto:office@dacspectromed.com)  
[www.dacspectromed.com](http://www.dacspectromed.com)

## Control Plasma L1 + L2

PT MD 11-15796482-003: 2003

Только для диагностики «in vitro»

Код 4032С4

2x1 мл+2x1 мл

Хранить при 2-8°C

### ПЛАЗМА КОНТРОЛЬНАЯ НОРМАЛЬНАЯ И ПАТОЛОГИЧЕСКАЯ ДЛЯ КОАГУЛЯЦИИ

#### НАЗНАЧЕНИЕ

В состав набора входят нормальная и патологическая плазмы, представляющие собой лиофильно высушенные смеси бедной тромбоцитами цитратной плазмы, полученные от не менее чем от 20 здоровых людей и не менее чем от 20 больных.

Применяется для стандартизации биологических реактивов, использующихся в различных тестах при исследовании системы гемостаза и получения контрольных результатов, а также оценке качества анализов.

Плазмы используется в качестве контроля в следующих тестах:

- протромбиновое время (ПВ),
- активированное парциальное (частичное) тромбопластиновое время (АПТВ/АЧТВ),
- тромбиновое время (ТВ),
- определение концентрации фибриногена.

#### СОСТАВ НАБОРА

Наименование и состав реagenta	Количество
--------------------------------	------------

Control Plasma L1	2 x 1 ml
-------------------	----------

Референтная нормальная пулированная плазма лиофильно высушенная.

Control Plasma L2	2 x 1 ml
-------------------	----------

Патологическая по параметрам коагулограммы плазма лиофильно высушенная

#### ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ РЕАГЕНТОВ

Контрольные плазмы при 2-8°C стабильны 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 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 растворенные контрольные плазмы 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 выдержать 25-30 минут при комнатной температуре (18-25°C) для полной регидратации содержимого.

#### 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.

#### АТТЕСТАТ

### Control Plasma L1 + L2

Серия: 991023/2+2

Годеи до: 10.2013 г

Параметры	Единицы измерения	Интервал L1	Интервал L2
АПТВ/АЧТВ	сек	34,6 – 46,8	55,5 - 75,5
ПВ (ISI 1,0-1,4)	сек	11,1 – 15,1	18,8 - 28,2
ТВ	сек	20,5 – 31,3	-
Фибриноген	г/л	2,0 – 3,1	0,6 - 1,5