

PHOSPHOLIN ES



Activated Partial Thromboplastin Time

PlasmaCon L-2	15	91.4	2.61	2.85%
---------------	----	------	------	-------

II. Comparison Studies

A. Patient Testing - Comparison of PHOSPHOLIN ES Reagent and a commercially available reagent was performed using samples with normal and abnormal clotting activities due to either heparin therapy, factor deficiencies, or both. A total of 140 samples, measured in triplicate, were tested.

Parameters of the linear regression equations were:

Photo-optical	slope = 0.864	r = 0.92
Mechanical	slope = 1.0929	r = 0.93

REFERENCES:

1. Proctor R.R. Rapport S.I., The Partial Thromboplastin Time with Kaolin, AM.J.Clin. Path. 36:212-219, 1961.
2. Brandt J.T., Triplett D.A., Laboratory Monitoring of Heparin. Effect of Reagents and Instruments on the APTT. AM.J.Clin. Path. 76: 530-537, 1981.
3. Kelsey P.R., The Diagnosis of Lupus Anticoagulants by the Partial Thromboplastin Time, Thromb. Haemost. 52: 172-175, 1984.

Results

Results of the activated partial thromboplastin time testing should be reported as the APTT in seconds. These results should be interpreted in relation to the normal range for APTT testing in each laboratory. Times that are shorter or longer than the normal range may be indicative of an abnormal condition in the patients coagulation system.

Limitations

Expected values for the APTT test will vary from one laboratory to another, depending on the technique used. The method of clot detection, temperature, pH, collection technique, type of anticoagulant and time and method of specimen storage are all very important. Thus, laboratories should establish their own expected reference values for patients and well-defined performance standards for the control plasmas. In addition close attention should be paid to the condition of the sample. Use of hemolyzed, lipemic, or icteric samples should be avoided as these conditions may affect results, especially when using photo-optical instruments.

EXPECTED VALUES

A reference range study was conducted using frozen plasma samples from 40 normal health adults. (approximately equal numbers of males and females were used). The APTT results were as follows:

PHOSPHOLIN ES (N=40)

	Mean (seconds)	Range for +/- 2 SD
PHOTO-OPTICAL	29.8	23.2 - 36.4
MECHANICAL	31.8	27.1—36.5

These values should serve only as guidelines. Because differences may exist among instruments, laboratories and local populations, it is recommended that each laboratory establish its own reference range of expected APTT values.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

I. Precision Studies

Precision studies were performed to establish Within-Run and Between-Run CV's for normal control plasma and abnormal control plasma. A single lot number of Phospholin ES kits was used for these studies. Results are shown below:

Within Run (APTT in seconds)

Control	N	Mean (secs.)	S.D.	C.V.
PlasmaCon N	30	29.3	0.2	0.9%
PlasmaCon L-2	30	88.2	0.6	0.6%

Between Run (APTT in seconds)

Control	N	Mean (secs.)	S.D.	C.V.
PlasmaCon N	15	30.6	0.68	2.24%

Version Francaise

APPLICATION

Le réactif de test du TCA Phospholin ES est un réactif à base

d'acide ellagique contenant des phospholipides de soja, des tampons, des stabilisateurs et des conservateurs. Phospholin ES est conçu pour être utilisé comme réactif lors des tests du temps de céphaline activée (TCA). Le test TCA est un dosage qualitatif utilisé en routine dans l'examen de la coagulation du plasma des patients pour détecter d'éventuelles déficiences de la voie intrinsèque. Il est également utilisé pour le suivi des traitements par héparine et pour la détection des anticoagulants circulants. Phospholin ES doit être utilisé par des personnels de laboratoire qualifiés.

possible un volume d'anticoagulant à neuf volumes de sang total fraîchement prélevé.

Préparation de l'échantillon: Centrifuger l'échantillon de sang total à 2500 x g pendant 15 minutes (NCCLS H21-A2, 1991). Séparer immédiatement le plasma des globules rouges à l'aide d'une pipette en plastique et le déposer dans un tube à essai en plastique. Mesurer le TCA dans les 2 heures qui suivent.

Conservation et stabilité : Avant et pendant l'analyse, l'échantillon de plasma doit être conservé dans des tubes à essai en plastique entre 2 et 8 °C afin de garantir sa stabilité. Si le test est retardé de plus de 2 heures, le plasma peut être conservé à -20 °C maximum pendant un mois au plus. Les échantillons congelés doivent être décongelés rapidement à 37 °C avant analyse.

Matériels fournis : Les matériaux nécessaires pour les tests avec PHOSPHOLIN ES sont fournis et conditionnés comme suit :

PHOSPHOLIN ES

Réactif Phospholin ES en flacons de 5 ml (x 5)
Réactif Chlorure de calcium à 0,025 M en flacons de 5 ml (x 5)
Réactif Phospholin ES en flacons de 10 ml (x 5)
Réactif Chlorure de calcium à 0,025 M en flacons de 10 ml (x 5)

Matériels et équipements requis mais non fournis :
Instrument de coagulation ou bain-marie à 37 °C et minuterie
Cuvettes à réactif ou tubes à essai en plastique
Pipettes graduées à 1,0 et 0,1 ml
Centrifugeuse
Eau distillée ou déionisée
Plasmas de contrôle :

PlasmaCon N
PlasmaCon L-1
PlasmaCon L-2

Procédure de test pour le TCA

REMARQUE : Tout au long de l'analyse, tous les tubes à essai, seringues et pipettes doivent être en plastique.

1. Réactif PHOSPHOLIN ES

PHOSPHOLIN ES



Activated Partial Thromboplastin Time

3 - 5 MINUTEN inkubieren.

- 100 µL vorgewärmtes 0,025 M Kalziumchlorid hinzufügen und gleichzeitig die Stoppuhr starten, um für die Gerinnungsbildung benötigte Zeit (in Sekunden) zu messen.
11. Die Testergebnisse (Gerinnungszeit) werden direkt in Sekunden als aPTT-Zeit berichtet.

Heparin-Überwachung

Bei der Verwendung des aPTT-Tests zur Überwachung einer Heparintherapie ist es erforderlich, aufgrund der unterschiedlichen Reaktion der einzelnen Patienten auf Heparin eine *in-vitro*-Bezugskurve mit der durchschnittlichen Heparin-Response zu erstellen. Der übliche therapeutische Bereich liegt für Heparin im Allgemeinen bei 0,3 bis 0,7 IE/mL. Bei der Überwachung einer Heparintherapie sind folgende Vorsichtsmaßnahmen zu beachten:

1. Die Zeit der Probenentnahme ist ausschlaggebend, denn Heparin hat *in-vivo* eine Halbwertszeit von nur 1,5 Stunden.
2. Vor Beginn der Therapie sollte der aPTT-Basiswert des Patienten bestimmt werden, um die patientenspezifische aPTT-Reaktion zu ermitteln. Dieser Wert wird auf der vom Untersuchungslabor aufgestellten Kurve für die Heparindosis-Response zugeordnet.
3. Bei der Erstellung der Kurven für die Heparindosis-Response ist dasselbe Heparin zu verwenden wie bei der Therapie, um abweichende Eigenschaften im Zusammenhang mit dem unterschiedlichen Ausgangsmaterial der Heparinpräparate (z.B. Mukosa vom Schwein oder Rinderlunge) auszuschließen.
4. Bei jeder neuen Losnummer des Reagenz muss die Kurve für die Heparindosis-Response neu bestimmt werden.

LEISTUNGSMERkmale

I. Präzisionstudien
Es wurden Präzisionstudien zur Bestimmung der Intra- und Inter-Assay-Varianzkoeffizienten für normales und pathologisches Kontrollplasma durchgeführt. Für diese Studien wurde eine einzige Losnummer des **Phospholin ES**-Kits verwendet. Die Ergebnisse sind unten dargestellt:

Intra-Assay (aPTT in Sekunden)			
Kontrolle	N	Mittelwert (Sekunden)	S.D.
PlasmaCon N	30	29,3	0,2
PlasmaCon L-2	30	88,2	0,6

Inter-Assay (aPTT in Sekunden)			
Kontrolle	N	Mittelwert (Sekunden)	S.D.
PlasmaCon N	15	30,6	0,68
PlasmaCon L-2	15	91,4	2,61

II. Vergleichsstudien

A. Patiententests - Es wurde ein Vergleich des **PHOSPHOLIN ES** Reagenz mit einem handelsüblichen Reagenz vorgenommen. Dabei wurden Proben mit normalem und mit pathologischem Gerinnungsverhalten aufgrund einer Heparintherapie, eines Faktormangels oder beider durchgeführt. Insgesamt wurden 140 Proben (bei dreifacher Messung) untersucht.

Die Parameter für die linearen Regressionsgleichungen lauten:

Photo-optisch	Neigung = 0,864	r = 0,92
Mechanisch	Neigung = 1,0929	r = 0,93

LITERATURHINWEISE:

1. Proctor R.R., Rapaport S.I., The Partial Thromboplastin Time with Kaolin, AM.J.Clin. Path. 36:212-219, 1961.
2. Brandt J.T., Triplett D.A., Laboratory Monitoring of Heparin. Effect of Reagents and Instruments on the APTT. AM.J.Clin. Path. 76: 530-537, 1981.
3. Kelsey P.R., The Diagnosis of Lupus Anticoagulants by the Partial Thromboplastin Time, Thromb. Haemost. 52: 172-175, 1984.

Versione Italiana

USO PREVISTO

Il reagente APTT **Phospholin ES** è un reagente su base di acido ellagico con fosfolipidi di soia, tamponi, stabilizzatori e conservanti. L'uso previsto di Phospholin ES è di reagente del

héparine, il est important d'élaborer une courbe de référence *in vitro* qui reflète la réponse moyenne à l'héparine car chaque patient répond différemment au traitement par héparine. En général, la plage thérapeutique acceptée pour l'héparine est de 0,3 à 0,7 unités/ml. Les précautions suivantes doivent être prises lors de la surveillance d'un traitement par héparine.

1. Le moment du prélèvement a son importance car l'héparine a une demi-vie *in vivo* de seulement 1 heure et demie.
2. Un TCA de référence doit être établi pour chaque patient avant le début du traitement afin de déterminer le degré de réponse au niveau du TCA du patient. Celui-ci doit être corrélé à la courbe de réponse à la dose d'héparine établie par le laboratoire d'analyse.
3. Les courbes de réponse à la dose d'héparine doivent être élaborées avec la même héparine que celle employée lors du traitement afin d'éliminer les variables associées aux préparations d'héparine dérivées de diverses sources (ex.: muqueuse porcine ou poumon de bovin).
4. Des courbes de réponse à la dose d'héparine doivent être établies pour chaque nouveau numéro de lot de réactif.

Contrôle qualité

Chaque laboratoire doit établir un programme de contrôle qualité incluant des contrôles normaux et anormaux afin d'évaluer les performances de l'instrument, du réactif et du technicien. Les contrôles normaux et anormaux doivent être testés tous les jours, avant de réaliser les tests sur le plasma des patients. Il est recommandé de générer des diagrammes de contrôle qualité mensuels (Levi Jennings) afin de déterminer la moyenne et l'écart-type du plasma de contrôle.

Un contrôle normal tel que PlasmaCon N et des contrôles anormaux de niveau 1 et 2 tels que PlasmaCon L-1 et PlasmaCon L-2 sont conseillés. Si les performances des contrôles ne se situent pas dans les plages de référence, les résultats des patients doivent être considérés comme non valides et ne doivent pas être enregistrés.

Résultats

Les résultats du test du temps de céphaline activée doivent être indiqués en secondes. Ces résultats doivent être interprétés par rapport à la plage normale du test du TCA dans chaque laboratoire. Des temps inférieurs ou supérieurs à la plage normale peuvent indiquer une anomalie de la coagulation chez les patients.

Limites

Les valeurs attendues pour le test du TCA varient d'un laboratoire à l'autre en fonction de la technique utilisée. La méthode de détection des caillots, la température, le pH, la technique de prélèvement, le type d'anticoagulant, ainsi que la durée et la méthode de conservation de l'échantillon sont très importants. Ainsi, les laboratoires doivent établir leurs propres valeurs de référence attendues pour leurs patients et des standards de performances bien définis pour les plasmas de contrôle. De plus, il convient de faire particulièrement attention à l'état de l'échantillon. L'utilisation d'échantillons hémolysés, icteriques ou lipémiques doit être évitée car ces facteurs peuvent affecter les résultats, en particulier sur des instruments photo-optiques.

VALEURS ATTENDUES

Une étude portant sur les plages de référence a été menée sur des échantillons de plasma congéleé prélevés chez 40 adultes sains. Le nombre de femmes et d'hommes était pratiquement égal. Les résultats du TCA étaient les suivants :

PHOSPHOLIN ES

(N=40)

Moyenne (secondes)	Plage pour +/- 2 ET
PHOTO-OPTIQUE 29,8	23,2 - 36,4
MÉCANIQUE 31,8	27,1—36,5

Ces valeurs ne doivent être utilisées qu'à titre de référence. En raison des différences qui peuvent exister entre les instruments, les laboratoires et les populations locales, il est recommandé à chaque laboratoire d'établir sa propre plage de référence des valeurs de TCA attendues.

CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE

I. Études de précision

Des études de précision ont été réalisées pour déterminer les VC intracytique et inter-cycles pour les plasmas de contrôle normaux et anormaux. Un numéro de lot unique de **Phospholin ES** a été utilisé pour ces études. Les résultats sont indiqués ci-dessous :

Intracytique (TCA en secondes)

Contrôle	N	Moyenne (s)	ET	VC
PlasmaCon N	30	29,3	0,2	0,9 %
PlasmaCon L-2	30	88,2	0,6	0,6 %

Inter-cycles (TCA en secondes)

Contrôle	N	Moyenne (s)	ET	VC
PlasmaCon N	15	30,6	0,68	2,24 %
PlasmaCon L-2	15	91,4	2,61	2,85 %

II. Études de comparaison

A. Test des échantillons de patient - Le réactif **PHOSPHOLIN ES** et un réactif disponible dans le commerce ont été comparés sur des échantillons présentant une coagulation normale et anormale (en raison d'un traitement par héparine, de déficiences en facteurs de coagulation, ou des deux). Au total, 140 échantillons ont été testés en triple.

Les paramètres des équations de régression linéaire étaient :

Photo-optique	pente = 0,864	r = 0,92
Mécanique	pente = 1,0929	r = 0,93

RÉFÉRENCES :

1. Proctor R.R., Rapaport S.I., The Partial Thromboplastin Time with Kaolin, AM.J.Clin. Path. 36:212-219, 1961.
2. Brandt J.T., Triplett D.A., Laboratory Monitoring of Heparin. Effect of Reagents and Instruments on the APTT. AM.J.Clin. Path. 76: 530-537, 1981.
3. Kelsey P.R., The Diagnosis of Lupus Anticoagulants by the Partial Thromboplastin Time, Thromb. Haemost. 52: 172-175, 1984.

Deutsche Version

VERWENDUNGSZWECK

Das aPTT-Reagenz **Phospholin ES** ist ein Reagenz auf Ellagsäurebasis, das Phospholipide aus Sojabohnen, Puffer, Stabilisatoren und Konservierungsmittel enthält. Phospholin ES

ist für die Verwendung als aktiviertes partielles Thromboplastinzeit (aPTT)-Reagenz bestimmt. Der aPTT-Test ist ein qualitativer Assay, das für routinemäßige Screeningtests von Patientenplasma auf Gerinnungsstörungen zur Feststellung von Defekten des intrinsischen Systems verwendet wird. Es wird auch zur Überwachung der Heparintherapie und zum Nachweis von Lupus-Antikoagulanten verwendet. Phospholin ES darf nur von geschuldet Laborpersonal verwendet werden.

ZUSAMMENFASSUNG UND WIRKPRINZIP

Die aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT) wird zum Nachweis von Störungen des intrinsischen Gerinnungssystems mit Defekten der Gerinnungsfaktoren II, V, VIII, IX, XI und XII verwendet. Oft wird eine veränderte Version der aPTT bei Assaysystemen verwendet, mit denen diese Faktoren quantifiziert werden. Die aPTT wird gewöhnlich beim präoperativen Screening auf intrinsische Defekte eines Faktors (I), zur Überwachung der Heparintherapie (2) und beim Nachweis von Lupus-Antikoagulanten (3) verwendet.

Beim Basis-Screening wird mittels der aktivierten partiellen Thromboplastinzeit indirekt die Bildung von Thrombin gemessen, und zwar durch dessen Wirkung auf das Fibrinogen, die zur Fibringerinnung führt. In dem Test wird Citrat-Testplasma eine bestimmte Zeit lang (normalerweise 3 Minuten) bei einer Temperatur von 37 °C mit aPTT-Reagenz gemischt. Anschließend wird vorgewärmtes (37 °C) Kalziumchlorid (0,025 M) hinzugefügt. Die Gerinnungszeit beginnt mit dem Hinzufügen von Kalziumchlorid. Die für die Bildung eines Gerinnsels benötigte Zeit (in Sekunden) ist die aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT). Die Gerinnungsdetektion kann durch mechanische, manuelle oder photooptische Messung erfolgen.

REAGENZIEN

WARNING: NUR FÜR DIE IN-VITRO-DIAGNOSTIK

I. PHOSPHOLIN ES Reagenz

Zusammensetzung: Das Reagenz enthält 0,1 mM Ellagsäure mit Phospholipiden aus Sojabohnenlecithin. Zusätzlich enthält es Puffer, Stabilisatoren und Konservierungsmittel.

Vorbereitung zum Gebrauch: Das Reagenz ist gebrauchsfertig verpackt. Die Fläschchen sollten mehrmals umgedreht werden, um eine homogene Suspension zu erhalten.

Lagerung und Stabilität: Das **PHOSPHOLIN ES** Reagenz sollte bei Nichtgebrauch bei 2 bis 8 °C gelagert werden, und ist bis zu dem auf dem Fläschchen angegebenen Datum stabil.

NICHT EINFRIERN.

Anzeichen für Zersetzung: Das Reagenz ist normalerweise eine homogene Lösung. Im Ruhezustand kann sich ein Bodensatz bilden, der sich beim Vermischen durch mehrmaliges Umdrehen leicht auflösen sollte. Wenn normales Plasma oder Kontrollen sich nicht innerhalb des zur Qualitätskontrolle im Labor festgelegten Bereiches befinden, kann das ein Anzeichen für die Zersetzung des Produkts sein.

2. 0,025 M Kalziumchlorid Reagenz

Zusammensetzung: 0,025 M Kalziumchlorid

Vorbereitung zum Gebrauch: Das Reagenz ist gebrauchsfertig verpackt.

Lagerung und Stabilität: Das 0,025 M Kalziumchlorid und ist bis zu dem auf dem Fläschchen angegebenen Datum stabil.

GERÄTE

Zur Bestimmung der aPTT-Zeiten mit **PHOSPHOLIN ES** können halbautomatische und automatische Gerinnungsgeräte verwendet werden.

Probenentnahme und Handhabung

HINWEIS: Nach der Vollblutentnahme zu Beginn sollten

während der Untersuchungen sämtliche Teströhrchen, Spritzen und Pipetten aus Plastik bestehen.

Probe: Aus Vollblut gewonnenes Plasma, das mit 0,1 M Natriumcitrat antikoaguliert wurde. Die Verwendung von hämolysierten, lipämischen und ikterischen Proben sollte

besonders bei der Verwendung photooptischer Geräte vermieden werden, da diese Eigenschaften die Ergebnisse beeinträchtigen können.

Probenentnahme: Neun Teile frisch entnommenes Vollblut sollten sofort mit einem Teil Antikoagulans versetzt werden.

Probenbereitung: Vollblutprobe bei 2500 x g für 15 Minuten (CLSI/NCCLS H21-A2, 1991) zentrifugieren.

Mithilfe einer Plastikpipette Plasma sofort von den roten Blutzellen trennen und in ein Plastikteströhrchen füllen. Innerhalb von 2 Stunden das aktiviert partielle Thromboplastinzeit-Assay durchführen.

Lagerung und Stabilität: Um zu gewährleisten, dass die Plasmprobe stabil bleibt, sollte diese vor und während der Untersuchungen bei einer Temperatur von 2 bis 8 °C in den Plastikteströhrchen aufbewahrt werden. Sollte sich die Testdurchführung um mehr als 2 Stunden verzögern, kann das Plasma bei einer Temperatur von oder unter -20 °C bis zu einem Monat lang aufbewahrt werden. Tiegefrorene Proben sind vor dem Testen schnell bei einer Temperatur von 37 °C aufzutauen.

Im Packungsumfang enthaltene Materialien: Die zur Durchführung von **PHOSPHOLIN ES**-Assays erforderlichen Materialien sind in folgenden Verpackungsgrößen erhältlich:

PHOSPHOLIN ES

Reagenz 5 x 5 mL Fläschchen, Phospholin ES

Reagenz 5 x 5 mL Fläschchen, 0,025 M Kalziumchlorid

Reagenz 5 x 10 mL Fläschchen, Phospholin ES

Reagenz 5 x 10 mL Fläschchen, 0,025 M Kalziumchlorid

Benötigte Materialien und Geräte, die nicht im

Packungsumfang enthalten sind:

Gerinnungsgerät oder Wasserbad (37 °C) und Stoppuhr

Reagenzgefäße oder Plastikteströhrchen

Pipetten für 1,0 und 0,1 mL

Zentrifuge

Destilliertes oder entionisiertes Wasser

Kontrollplasmen:

PlasmaCon N

PlasmaCon L-1

PlasmaCon L-2

Testverfahren für aPTT

HINWEIS: Sämtliche beim Testen verwendete Teströhrchen, Spritzen und Pipetten sollten aus Plastik bestehen.

I. Automatische und halbautomatische Methoden

Wenn zur Durchführung dieses Tests ein Gerät verwendet wird, entnehmen Sie die Bedienungshinweise der entsprechenden Standardabweichungen des Kontrollplasmas wird empfohlen, monatliche QK-Diagramme (nach Levey-Jennings) anzufertigen.

II. Manuelle Methode

1. Blutprobe entsprechend der Anleitung im ABSCHNITT PROBENENTNAHME UND HANDHABUNG entnehmen.

2. Antikoagulierte Vollblutprobe bei 2500 x g für 15 Minuten oder die entsprechende Zeit bei einer anderen Drehzahl zentrifugieren.

3. Während der Zentrifugation der Blutprobe das Kontrollplasma entsprechend der Anleitung auf der Packungsbefüllung, die jeder Kontrolle beigelegt, rekonstituieren.

4. Plasma unmittelbar nach der Zentrifugation von den roten Blutzellen trennen, in ein Plastikröhrchen füllen und bis zum Test bei 2 bis 8 °C lagern. Die maximale Lagerzeit beträgt bei 2 bis 8 °C 2 Stunden.

5. Das 0,025 M Kalziumchlorid-Reagenz in ein Teströhrchen geben und auf 37 °C vorwärmen (Vorwärmzeit etwa 5 Minuten).

6. 100 µL Patientenplasma oder Kontrollplasma in ein Reagenzglas pipettieren.

7. Das **PHOSPHOLIN ES** Reagenz durch mehrmaliges Umdrehen vorsichtig mischen, damit entstandener Bodensatz resuspendiert wird.

8. 100 µL **PHOSPHOLIN ES** Reagenz in das Reagenzglas mit dem Patientenplasma oder dem Kontrollplasma pipettieren.

9. Das **PHOSPHOLIN ES** Reagenz und das Patientenplasma bei 37 °C für

Die beim aPTT

PHOSPHOLIN ES

Activated Partial Thromboplastin Time



di

anticoagulante.

Preparazione del campione: Centrifugare il campione di sangue intero a 2500 x g per 15 minuti (NCCLS H21-A2, 1991). Separare immediatamente il plasma dai globuli rossi utilizzando una pipetta di plastica e trasferirlo in una provetta di plastica. Effettuare il saggio del tempo di tromboplastina parziale attivata entro 2 ore.

Conservazione e stabilità: Prima e durante i test occorre mantenere il campione di plasma nelle provette di plastica ad una temperatura tra i 2 e gli 8°C per garantire un'ulteriore stabilità. Se il test viene ritardato di più di 2 ore, è possibile conservare il plasma a una temperatura di -20°C o anche inferiore per un massimo di un mese. Prima del test, i campioni congelati devono essere scongelati rapidamente a 37°C.

Materiali forniti: I materiali necessari per i saggi di PHOSPHOLIN ES vengono forniti nelle seguenti configurazioni di confezionamento.

PHOSPHOLIN ES

- Reagente 5 fiale da 5 mL, Phospholin ES
- Reagente 5 fiale da 5 mL, 0,025M di cloruro di calcio
- Reagente 5 fiale da 10 mL, Phospholin ES
- Reagente 5 fiale da 10 mL, 0,025M di cloruro di calcio

Materiali e strumenti necessari, ma non in dotazione:

Strumento per la coagulazione, o bagnomaria a 37°C e cronografo

Recipienti di reazione o provette di plastica

Pipette per erogare 1,0 e 0,1 mL

Centrifuga

Aqua distillata o deionizzata

Plasmi di controllo:

- PlasmaCon N
- PlasmaCon L-1
- PlasmaCon L-2

Procedura di controllo per APTT

NOTA: Durante la procedura, tutte le provette, le siringhe e le pipette per il test devono essere in plastica.

I. Metodi automatizzati e semi-automatizzati

Se si utilizza uno strumento per effettuare questo test, fare riferimento al manuale di istruzioni dello strumento in questione.

II. Metodo manuale

1. Raccogliere il campione di sangue secondo le istruzioni fornite nella sezione PRELIEVO E GESTIONE DEI CAMPIONI.

2. Centrifugare il sangue intero anticoagulato a 2500 x g per 15 minuti o per un tempo di forza-equivalente.

3. Mentre il campione di sangue è in centrifuga, ricostituire il plasma di controllo secondo il foglio illustrativo in dotazione ad ogni controllo.

4. Subito dopo la centrifuga, separare il plasma dai globuli rossi e trasferirlo in una provetta di plastica ad una temperatura compresa tra i 2 e gli 8°C fino al saggio. Il tempo di conservazione massimo ad una temperatura compresa tra i 2 e gli 8°C è di 2 ore.

5. Trasferire gli 0,025 M di cloruro di calcio reagente in una provetta e preriscaldare a 37°C (richiede circa 5 minuti).

6. Con una pipetta, trasferire 100 µL del plasma del paziente del plasma di controllo in una provetta di reazione.

7. Miscelare delicatamente PHOSPHOLIN ES Reagente capovolgendo per rispondere l'eventuale sedimento.

8. Con una pipetta, trasferire 100 µL di PHOSPHOLIN ES Reagente nella provetta di reazione contenente il plasma del paziente o il plasma di controllo.

9. Incubare il PHOSPHOLIN ES Reagente ed il plasma del paziente a 37°C per 3-5 MINUTI.

10. Aggiungere 100 µL di cloruro di calcio 0,025 M preriscaldato, azionando contemporaneamente un cronografo e registrare il tempo (in secondi) necessario per la formazione di coaguli.

11. I risultati del test (tempo di coagulazione) vengono riportati

PHOSPHOLIN ES

(N= 40)

	Tempo medio (secondi)	Range per +/- 2 SD
RILEVAZIONE FOTO-OPTICA	29,8	23,2 - 36,4
RILEVAZIONE MECCANICA	31,8	27,1 - 36,5

Questi valori sono da intendersi unicamente come linee guida. Dato che possono esserci delle differenze tra gli strumenti, i laboratori e le popolazioni locali, è consigliato che ogni laboratorio fissi il proprio range di riferimento per i valori di APTT attesi.

CARATTERISTICHE DI PRESTAZIONE

I. Studi di precisione

Sono stati condotti degli studi di precisione per stabilire i coefficienti di variazione (CV) intrassaggio ed intersaggio per il plasma di controllo normale ed il plasma di controllo anomale. Per questi studi è stato utilizzato un unico numero di lotto Phospholin ES. I risultati sono riportati qui di seguito.

Intersaggio (APTT in secondi)

Controllo	N	Tempo medio (secondi)	S.D.	C.V.
PlasmaCon N	30	29,3	0,2	0,9%
PlasmaCon L-2	30	88,2	0,6	0,6%

Intersaggio (APTT in secondi)

Controllo	N	Tempo medio (secondi)	S.D.	C.V.
PlasmaCon N	15	30,6	0,68	2,24%
PlasmaCon L-2	15	91,4	2,61	2,85%

II. Studi comparativi

A. Verifica sul paziente – È stato effettuato un paragone di PHOSPHOLIN ES Reagente e di un reagente presente in commercio utilizzando campioni ad attività coagulante normale e anomala a causa della terapia con eparin, di carenze di fattori o di entrambe. In totale sono stati sottoposti a test 140 campioni, con triplice misurazione.

I parametri delle equazioni di regressione lineare sono stati:

$$\begin{aligned} \text{Rilevazione foto-ottica} & \text{ pendenza} = 0,864 \quad r = 0,92 \\ \text{Rilevazione meccanica} & \text{ pendenza} = 1,0929 \quad r = 0,93 \end{aligned}$$

BIBLIOGRAFIA:

- Proctor R.R. Rapport S.I., The Partial Thromboplastin Time with Kaolin, *AM.J.Clin. Path.* 36:212-219, 1961.
- Brandt J.T., Triplett D.A., Laboratory Monitoring of Heparin. Effect of Reagents and Instruments on the APTT. *AM.J.Clin. Path.* 76: 530-537, 1981.
- Kelsey P.R., The Diagnosis of Lupus Anticoagulants by the Partial Thromboplastin Time, *Thromb. Haemost.* 52: 172-175, 1984.

Limitazioni

I valori previsti per il test APTT varieranno da un laboratorio all'altro, a seconda della tecnica utilizzata. Il metodo del rilevamento del coagulo, la temperatura, il pH, la tecnica di campionamento, il tipo di anticoagulante ed il tempo e metodo di conservazione del campione sono tutti elementi di grande importanza. Pertanto, è opportuno che i laboratori fissino i propri valori di riferimento previsti per i pazienti e degli standard di prestazioni ben definiti per i plasmi di controllo.

6. Con una pipetta, trasferire 100 µL del plasma del paziente del plasma di controllo in una provetta di reazione.

7. Miscelare delicatamente PHOSPHOLIN ES Reagente capovolgendo per rispondere l'eventuale sedimento.

8. Con una pipetta, trasferire 100 µL di PHOSPHOLIN ES Reagente nella provetta di reazione contenente il plasma del paziente o il plasma di controllo.

VALORI ATTESI

USO PREVISTO

El reactivio de TTPA Fosfolina ES es un reactivo con base de ácido elágico con fosfolípidos de soja, tampones, estabilizantes y conservantes. La Fosfolina ES ha sido diseñada para su uso

Versión Española

USO PREVISTO

El reactivo de TTPA Fosfolina ES es un reactivo con base de ácido elágico con fosfolípidos de soja, tampones, estabilizantes y conservantes. La Fosfolina ES ha sido diseñada para su uso

CE

como reactivo del tiempo de tromboplastina parcial activada (TTPA). La prueba de TTPA es un ensayo cualitativo que se utiliza para la detección rutinaria de la coagulación del plasma del paciente con el fin de detectar deficiencias en las vías intrínsecas. También se utiliza para supervisar la terapia con heparina y en la detección de anticoagulantes lúpicos. La Fosfolina ES debe ser utilizada por personal de laboratorio cualificado.

RESUMEN Y PRINCIPIO

El tiempo de tromboplastina parcial activada (TTPA) se utiliza para detectar desórdenes en el sistema de coagulación intrínseco, lo que incluye los factores de coagulación II, V, VIII, IX y XII. En los sistemas de ensayo que cuantifican estos factores se utiliza habitualmente una versión modificada del TTPA. El TTPA se utiliza normalmente para la detección prequirúrgica de deficiencias de los factores intrínsecos (1), de supervisión de la terapia con heparina (2) y de detección de anticoagulantes lúpicos (3).

En la prueba de detección selectiva, el tiempo de tromboplastina parcial activada mide indirectamente la formación de trombina mediante su acción sobre los fibrinógenos cuyo resultado es un coágulo de fibrina. En la prueba, el plasma de la prueba citratado se mezcla con el reactivo TTPA durante un período de tiempo específico (normalmente 3 minutos) a 37 °C y, a continuación, se añade cloruro de calcio (0,025 M) precalentado (37 °C). El tiempo de coagulación comienza al añadir el cloruro de calcio. El tiempo (en segundos) necesario para la formación de coágulos es el tiempo de tromboplastina parcial activada (TTPA). La detección de coágulos puede realizarse mediante una medición mecánica, manual o fotoóptica.

REACTIVOS

ATENCIÓN: DISEÑADO ÚNICAMENTE PARA DIAGNÓSTICOS IN-VITRO

1. Reactivo FOSFOLINA ES

Composición: El reactivo contiene ácido elágico de 0,1 mM con fosfolípidos derivados de lecitina de soja. Se han añadido tampones, estabilizantes y conservantes.

Preparación para el uso: El reactivo se suministra en un envase listo para su uso. El vial debe invertirse en varias ocasiones hasta obtener una suspensión homogénea.

Almacenamiento y estabilidad: El reactivo FOSFOLINA ES debe almacenarse a una temperatura de 2 a 8 °C si no se está utilizando y permanece estable hasta la fecha indicada en el vial.

2. Reactivo de cloruro de calcio

Composición: 0,025 de cloruro de calcio

Preparación para el uso: El reactivo se suministra en un envase listo para su uso.

Almacenamiento y estabilidad: El reactivo 0,025 de cloruro de calcio permanece estable hasta la fecha indicada en el vial.

NO CONGELAR.

Señales de deterioro: El reactivo se presenta normalmente en una solución homogénea. Es posible que se forme sedimentación sobre el fondo que debería disiparse fácilmente con una simple mezcla por inversión. Si las pruebas de plasma normal o los controles no alcanzan los intervalos de control de calidad establecidos por el laboratorio, puede indicar el deterioro del producto.

Instrumentos

Los tiempos de TTPA se pueden determinar con FOSFOLINA ES utilizando instrumentos de coagulación semiautomáticos y automáticos.

Manipulación y recogida de la muestra

NOTA: Tras la recogida inicial de sangre completa, todos los tubos de ensayo, las jeringuillas y las pipetas deben ser de plástico durante las pruebas.

Muestra: Plasma obtenido a partir de sangre completa

anticoagulada con citrato sódico de 0,1 M. Debe evitarse el uso de muestras hemolizadas, lipémicas o ictericas, ya que estas condiciones pueden influir en los resultados, especialmente si se

utilizan instrumentos fotoópticos.

Recogida de la muestra: Deben añadirse inmediatamente nueve partes de sangre completa recién recogida a una parte de anticoagulante.

Preparación de la muestra: Centrifugue la muestra de sangre completa a 2.500 xg durante 15 minutos (NCCLS H21-A2, 1991). Separe inmediatamente el plasma de los glóbulos rojos mediante una pipeta de plástico y colóquelo en un tubo de tromboplastina parcial activada en un plazo de 2 horas.

Almacenamiento y estabilidad: Antes y durante las pruebas la muestra de plasma se debe mantener en tubos de ensayo de plástico a una temperatura de 2 a 8 °C para asegurar su estabilidad. Si las pruebas se retrasan más de 2 horas, el plasma se puede almacenar hasta un mes a una temperatura de -20 °C o inferior. Las muestras congeladas deben descongelarse rápidamente a 37 °C antes de realizar las pruebas.

Materiales incluidos: Los materiales necesarios para los ensayos con FOSFOLINA ES se incluyen en envases con las siguientes configuraciones.

FOSFOLINA ES

Viales de reactivo 5 x 5 mL, Fosfolina ES

Viales de reactivo 5 x 5 mL, 0,025 de cloruro de calcio

Viales de reactivo 5 x 10 mL, Fosfolina ES

Viales de reactivo 5 x 10 mL, 0,025 de cloruro de calcio

Materiales y equipo necesarios no incluidos:

Equipo de coagulación o baño de agua a 37 °C y cronómetro

Copas de reacción o tubos de ensayo de plástico

Pipetas para 1,0 y 0,1 mL

Centrifuga

Agua destilada o desionizada

Plasma de control:

PlasmaCon N

PlasmaCon L-1

PlasmaCon L-2

Procedimiento de la prueba para el TTPA

NOTA: Todos los tubos de ensayo, las jeringuillas y las pipetas utilizadas durante las pruebas deben ser de plástico.

I. Métodos automáticos y semiautomáticos

Si va a utilizar un instrumento para realizar la prueba, consulte el manual del usuario de los equipos correspondientes para obtener instrucciones.

II. Método manual

1. Extraiga la muestra de sangre según lo indicado en la SECCIÓN MANIPULACIÓN Y RECOGIDA DE LA MUESTRA.

2. Centrifugue la muestra de sangre completa anticoagulada a 2.500 xg durante 15 minutos o un equivalente en fuerza/tiempo.

3. Mientras la muestra de sangre centrifuga, reconstituya el plasma de control siguiendo el prospecto incluido con cada control.

4. Inmediatamente después de la centrifugación, separe el plasma de los glóbulos rojos y colóquelo en un tubo de plástico a una temperatura de 2 a 8 °C hasta que se realice el ensayo. El tiempo máximo de almacenamiento a una temperatura de 2 a 8 °C es de 2 horas.

5. Coloque el reactivo de cloruro de calcio de 0,025 M en un tubo de ensayo y precaliéntelo a 37 °C (durante unos 5 minutos).

6. Pipete 100 µL del plasma del paciente o de plasma de control en un tubo de reacción.

7. Mezcle con suavidad el reactivo FOSFOLINA ES mediante

PHOSPHOLIN ES

Activated Partial Thromboplastin Time



inversión para que cualquier sedimento vuelva a quedar suspendido.

8. Pipetee 100 µL de reactivo FOSFOLINA ES en el tubo de reacción que contiene el plasma del paciente o el plasma de control.

9. Incube el reactivo FOSFOLINA ES y el plasma del paciente a 37 °C durante 3-5 MINUTOS.

10. Afíada 100 µL de cloruro de calcio de 0,025 M precalentado, a la vez que inicia el cronómetro y registra el tiempo (en segundos) necesario para la formación de coágulos.

11. Los resultados de la prueba (tiempo de coagulación) se obtienen directamente en segundos al igual que el tiempo de TTPA.

Supervisión de heparina

Al usar la prueba de TTPA para supervisar la terapia con heparina, es importante crear una curva de referencia *in-vitro* que refleje la respuesta media a la heparina, ya que cada paciente responde de forma diferente a la heparina.

Generalmente, el intervalo terapéutico aceptado de heparina es de 0,3 a 0,7 unidades/mL. Se deben tener en cuenta las siguientes precauciones al supervisar una terapia con heparina.

1. El tiempo de recogida es importante, ya que la heparina tiene una vida media *in-vivo* de sólo 1,5 horas.

2. Se debe establecer un examen inicial de TTPA para cada paciente antes de comenzar la terapia para determinar el grado de respuesta de TTPA de cada paciente. Este dato se debe correlacionar con la curva de respuesta a la dosis de heparina establecida por el laboratorio de pruebas.

3. Las curvas de respuesta a las dosis de heparina deben crearse utilizando la misma heparina que se utiliza para uso terapéutico con el fin de eliminar variables relacionadas con preparados de heparina que provienen de diferentes fuentes (p. ej., de mucosa porcina o de pulmón de bovino).

4. Las curvas de respuesta a las dosis de heparina deben volver a establecerse con cada nuevo número de lote del reactivo.

Control de calidad

Cada laboratorio debe fijar un programa de control de calidad que incluya controles normales y anormales para evaluar el equipo, el reactivo y la actuación del técnico. Los controles normales y anormales deben realizarse diariamente antes de llevar a cabo pruebas con plasma de pacientes. Es recomendable realizar mensualmente gráficas de control de calidad (Levi Jennings) para determinar la media y la desviación típica del plasma de control.

Se recomiendan un control normal, como PlasmaCon N, y controles anormales de nivel 1 y nivel 2, como PlasmaCon L-1 y PlasmaCon L-2. Si el resultado de los controles no está dentro de sus intervalos de referencia, los resultados del paciente deben considerarse no válidos y no deben registrarse.

Resultados

Los resultados de la prueba de tiempo de tromboplastina parcial activada deben registrarse en segundos, al igual que el TTPA. Estos resultados se deben interpretar en relación con el intervalo normal de pruebas de TTPA de cada laboratorio. Los tiempos que son más largos o cortos que el intervalo normal pueden ser indicativos de una condición anormal en el sistema de coagulación de los pacientes.

Límites

Los valores esperados para la prueba de TTPA varían de un laboratorio a otro, en función de la técnica utilizada. El método de detección de coágulos, la temperatura, el pH, la técnica de recogida, el tipo de anticoagulante y el tiempo y método de almacenamiento de la muestra son muy importantes. Por lo tanto, los laboratorios deben establecer sus propios valores de referencia esperados para los pacientes y unos niveles de rendimiento bien definidos para el plasma de control. Además, debe prestarse mucha atención al estado de la muestra. Debe

evitarse el uso de muestras hemolizadas, lipémicas o ictéricas, ya que estas condiciones pueden influir en los resultados, especialmente si se utilizan instrumentos fotoópticos.

VALORES ESPERADOS

Se realizó un estudio para obtener un intervalo de referencia utilizando muestras de plasma congelado de 40 adultos sanos normales. Se utilizó aproximadamente el mismo número de hombres que de mujeres. Los resultados del TTPA fueron los siguientes:

FOSFOLINA ES
(N= 40)

	Media (segundos)	Intervalo para +/- 2 DT
FOTOÓPTICO	29,8	23,2 – 36,4
MECÁNICO	31,8	27,1 – 36,5

Estos valores deben utilizarse exclusivamente como orientación. Debido a las diferencias que pueden existir entre diferentes instrumentos, laboratorios y poblaciones locales, es recomendable que cada laboratorio establezca su propio intervalo de referencia para los valores de TTPA esperados.

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

I. Estudios de precisión

Se realizaron estudios de precisión para establecer los CV intraanálisis y entre análisis para el plasma de control normal y el plasma de control anormal. Para estos estudios se utilizó un único número de kit Fosfolina ES. Los resultados se muestran a continuación:

Intraanálisis (TTPA en segundos)

Control	N	Media (segundos)	D.T.	C.V.
PlasmaCon N	30	29,3	0,2	0,9 %
PlasmaCon L-2	30	88,2	0,6	0,6 %

Entre análisis (TTPA en segundos)

Control	N	Media (segundos)	D.T.	C.V.
PlasmaCon N	15	30,6	0,68	2,24 %
PlasmaCon L-2	15	91,4	2,61	2,85 %

II. Estudios comparativos

A. Pruebas de pacientes: se realizó una comparación entre el reactivo FOSFOLINA ES y otro reactivo comercial mediante muestras con actividades de coagulación normales y anormales debido a la terapia con heparina, a deficiencias de los factores o a ambas. El ensayo se realizó con 140 muestras, evaluadas por triplicado.

Los parámetros de las ecuaciones de regresión lineal fueron:

Fotoóptico	pendiente = 0,864	r = 0,92
Mecánico	pendiente = 1,0929	r = 0,93

REFERENCIAS:

1. Proctor R.R. Rapaport S.I., The Partial Thromboplastin Time with Kaolin, AM.J.Clin. Path. 36:212-219, 1961.
2. Brandt J.T., Triplett D.A., Laboratory Monitoring of Heparin. Effect of Reagents and Instruments on the APTT. AM.J.Clin. Path. 76: 530-537, 1981.
3. Kelsey P.R., The Diagnosis of Lupus Anticoagulants by the Partial Thromboplastin Time, Thromb. Haemost. 52: 172-175, 1984.



R2 Diagnostics, Inc.
South Bend, Indiana USA (574) 288-4377



MT Promedt Consulting GmbH
Altenhofstrasse 80, 66386
St. Ingbert, Germany

LL-4501 Rev. D