

# АЧТВ ДДС

## ПАМЯТКА ПОЛЬЗОВАТЕЛЯ

### ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ЗАКАЗА

Кат. №	СОСТАВ			ОБЪЁМ
	АЧТВ-реагент	Раствор хлорида кальция	Карта идентификационная	
30 020-К	5 × 4,0 мл	5 × 4,0 мл	1 шт.	40 мл
30 021-К	5 × 10 мл	5 × 10 мл	1 шт.	100 мл

При использовании «Плазмы контрольной (пул здоровых доноров) (Плазма Н)» серии 3019/5219 и 4620/5820 производства МБООИ «Общество больных гемофилией» вместе с набором реагентов для определения содержания Активированного частичного тромбопластинового времени в плазме крови (АЧТВ ДДС) производства АО «ДИАКОН-ДС» серии 0030420 К и анализатором свертывания крови медицинским четырехканальным «КоаТест-4» производства ООО «НПЦ «Астра» следует ориентироваться на значения, представленные в таблице.

Согласно ГОСТ Р 53022.2-2008 Технологии лабораторные клинические. Требования к качеству клинических лабораторных исследований. Часть 2. Оценка аналитической надежности методов исследования (точность, чувствительность, специфичность) (введен в действие приказом Росстандарта от 18.12.2008 г. N 555-ст) коэффициент вариации результатов исследований не должен превышать половины показателя внутрииндивидуальной вариации.

В случае определения АЧТВ в плазме коэффициент вариации результатов не должен превышать 1,35%.

При выпадении осадка в АЧТВ-реагенте он устраняется перемешиванием мягкими круговыми вращениями флакона с реагентом.

Параметр	Плазма контрольная (пул здоровых доноров) (Плазма Н)	Среднее значение	Отклонение от среднего
АЧТВ, сек	Плазма крови человека с параметрами гемостаза в пределах нормы, серия 3019	29,3	±0,40
	Плазма крови человека с искусственно сниженными параметрами гемостаза, серия 5219	56,1	±0,76
	Плазма крови человека с параметрами гемостаза в пределах нормы, серия 4620	28,7	±0,39
	Плазма крови человека с искусственно сниженными параметрами гемостаза, серия 5820	55,1	±0,74

### ЛИТЕРАТУРА

- Долгов В.В., Меньшиков В.В. Клиническая лабораторная диагностика. Национальное руководство. Том 1 – М.: «ГЕОТАР-Медиа», 2013.
- А.А. Козлов, Л.В. Натрус, П.А. Черновол, А.Л. Меркумян и др. Лабораторная диагностика системы гемостаза – М.: Литтера. 2011.

Система менеджмента качества сертифицирована на соответствие требованиям: EN ISO 13485, ГОСТ ISO 13485.



Допущено к обращению на территории Европейского Союза

Авторизованный представитель АО «ДИАКОН-ДС» в ЕС  
CE-partner4U  
ESDOORNLAAN 13, 3951DB MAARN, THE NETHERLANDS

### Изготовитель

АО «ДИАКОН-ДС»  
142290, Московская область, г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а.