

# APTT Si L Minus



REF 5562  
REF 5558  
REF 5559



Helena Biosciences Europe, Queensway South, Team Valley Trading Estate, Gateshead, Tyne and Wear, NE11 0SD, United Kingdom  
Tel: +44 (0)191 482 8440  
Fax: +44 (0)191 482 8442  
Email: info@helena-biosciences.com  
Web: www.helena-biosciences.com

HL-2-1787P 2016/01 (6)

## APTT Si L Minus

Instructions for use

en

### INTENDED PURPOSE

The APTT Si L Minus kit is intended for carrying out clot based haemostasis assays.

For use in the determination of activated partial thromboplastin times (aPTT), and related coagulation procedures using phospholipid activator and a near-colloidal partial activator. The test system can be used on manual, semi-automated and automated methods. From its origins through the work of Langdell and coworkers<sup>1</sup>, and later modified by Proctor and Rapaport<sup>2</sup>, the aPTT is used to detect disorders in the intrinsic coagulation system, which involves coagulation factors VIII, IX, XI, XII, prekallikrein, and high molecular weight kininogen. The aPTT is also used in assays which quantitate these factors and is routinely used for presurgical screening and monitoring of heparin therapy<sup>3</sup>. Commercially available reagents typically use one of three activators: kaolin, silica, or ellagic acid. In the basic screening test, the aPTT indirectly measures the formation of thrombin by its action on fibrinogen forming the fibrin clot. In the test, citrated test plasma is mixed with aPTT reagent for a specified period of time (typically 5 minutes) at 37°C followed by the addition of pre-warmed (37°C) calcium chloride (0.025 M). Timing is begun from the time of addition of calcium chloride. The time required for clot formation is the aPTT. Clot detection can be by mechanical, manual (tilt tube), or photo-optical measurement.

### WARNINGS AND PRECAUTIONS

The reagents contained in this kit are for *in vitro* diagnostic use only – DO NOT INGEST. Wear appropriate personal protective equipment when handling all kit components. Refer to the product safety declaration for the link to appropriate hazard and precautionary statements where applicable. Dispose of components in accordance with local regulations.

### COMPOSITION

Component	Content	Description	Preparation
APTT Si L Minus	5 x 5 mL (REF 5562 / REF 5562SLQ)	Reagent contains a near colloidal particle activator (magnesium-aluminum-silicate) for optimum sensitivity to factor deficiencies and to heparin. The reagent also contains phospholipids with buffer and stabilizers.	Bring to room temperature prior to use. Mix well by swirling or inversion prior to use.
	5 x 10 mL (REF 5558 / REF 5558SLQ)		
	10 x 10 mL (REF 5559 / REF 5559SLQ)		
Calcium	5 x 5 mL (REF 5562 / REF 5562SLQ)	The reagent is a 0.025 M solution of calcium chloride.	The reagent is ready for use as packaged.
Chloride:	5 x 10 mL (REF 5558 / REF 5558SLQ)		
0.025M	10 x 10 mL (REF 5559 / REF 5559SLQ)		

Each kit contains instructions for use.

### ITEMS REQUIRED BUT NOT PROVIDED

Any high quality electro-mechanical or photo-optical coagulation instrument designed for performing activated partial thromboplastin times may be used.

### STORAGE, SHELF-LIFE AND STABILITY

Unopened reagents are stable until the given expiry date when stored under conditions indicated on the vial or kit label. Store at -20°C or -8°C. DO NOT FREEZE. Stable for 30 days after opening. Avoid prolonged heating.

### SAMPLE COLLECTION AND PREPARATION

Plastic or siliconized glass should be used throughout. Blood (9 parts) should be collected into 3.2% or 3.8% sodium citrate anticoagulant (1 part). Separation of plasma after centrifugation at 1500 x g for 15 minutes. Plasma should be kept at -20°C or -8°C for 18–24°C. Testing should be completed within 4 hours of sample collection, or plasma can be stored frozen at -20°C for 2 weeks or -70°C for 6 months. Thaw quickly at 37°C prior to testing. Do not keep at 37°C for more than 5 minutes. This will minimise the neutralisation of the lupus inhibitor<sup>4</sup>. Erroneous results may be caused by contamination with tissue fluids or stasis. Avoid agitation, air bubbles or foaming. For the effects of commonly administered drugs, refer to Young, *et al.*<sup>5</sup>.

### PROCEDURE

#### Manual Method

- Prewarm well mixed APTT Si L Minus and 0.025 M Calcium Chloride to 37°C.
- Prewarm 0.1 mL test plasma in duplicate to 37°C for 2 minutes.
- Forbely add 0.1 mL prewarmed APTT Si L Minus to plasma and start timer. Incubate for exactly 5 minutes at 37°C.
- Add 0.1 mL prewarmed 0.025 M Calcium Chloride.
- Note time for clot formation. Report result as aPTT time (seconds).

#### Automated Method

Refer to the appropriate instrument operator manual for detailed instructions or contact Helena Biosciences Europe for instrument specific application notes.

### INTERPRETATION OF RESULTS

The results of the aPTT test should be reported to the nearest 1/10 of a second. The normal range (usually  $X \pm 2$  standard deviations) for each individual laboratory should be established. Results greater than the upper limits of the normal range should be considered abnormal and follow-up testing should be performed. Any aPTT values less than the lower limits of the normal range should be repeated on a new blood sample. Short aPTT values may be seen in association with *in vivo* thrombosis (e.g. deep vein thrombosis and disseminated intravascular coagulation).

#### Heparin monitoring

When monitoring heparin therapy, it is important to construct an *in vitro* reference curve which reflects the average heparin response, since individual patients respond differently to heparin. In general, one can consider the therapeutic range for heparin to be 0.2 to 0.5 units/mL<sup>6,7</sup>.

The following precautions should be considered when monitoring heparin therapy:

- Time of collection is important, since heparin has an *in vivo* half-life of only 1.5 hours<sup>7</sup>.
- Release of platelet factor 4 (heparin neutralising factor) caused by platelet aggregation or damage during collection, should be avoided. Careful blood collection, proper centrifugation and prompt removal of the platelet poor plasma from the cells will help minimise the release of platelet factor 4.
- Baseline data on each patient's aPTT should be established before therapy, to determine the respective patient aPTT as it relates to the normal range established by the laboratory.
- Different clot detection systems (mechanical, photo-optical, etc.) show variable sensitivities to heparin. The same test system should be used when monitoring heparinised patients.
- Heparin response curves should be reestablished when lot numbers of reagent change and at periodic intervals with the same lot number.
- The curve should also be constructed using the same heparin employed in therapy, to eliminate variables connected with heparins from different sources (e.g. porcine mucosa or bovine lung).

### 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. Plasma sample collection and storage conditions should be standardised and carefully controlled. Unexpected results should be confirmed by additional tests. Platelet fragments present in a specimen may cause the release of phospholipids, and thus the neutralisation of any lupus inhibitor present in the specimen. The use of specimens with small plasma volumes should be avoided due to possible physiological pH changes. Testing could be affected by several drugs<sup>8</sup>. An increase in the aPTT results may be caused by the administration of diphosphonates, heparin, warfarin and radiographic agents<sup>9,10</sup>. Decreased aPTT values may be seen during the use of oral contraceptives, or male estrogen therapy<sup>9,10</sup>. Thus, laboratories should establish their own expected values for patients and well defined performance standards for the control.

### QUALITY CONTROL

Each laboratory should establish a quality control program. Normal and abnormal control plasmas should be tested prior to each batch of patient samples, to ensure satisfactory instrument and operator performance. If controls do not perform as expected, patient results should be considered invalid.

Helena Biosciences Europe supplies the following controls available for use with this product:

REF 5186	Routine Control N
REF 5187	Routine Control A
REF 5183	Routine Control SA
REF 5189	Heparin Control
REF 5301	Specialty Assayed Control N
REF 5302	Specialty Assayed Control A

### REFERENCE VALUES

Reference values can vary between laboratories depending on the techniques and systems in use. For this reason each laboratory should establish its own reference ranges.

### PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The following performance characteristics have been determined by Helena Biosciences Europe or their representatives using a photo-optical coagulation instrument. Each laboratory should establish its own performance data.

#### Reproducibility

Sample	Intra-assay precision		Inter-assay precision		
	n	Clot formation (seconds)	n	Clot formation (seconds)	CV (%)
Routine Control N	10	33.0	0.36	100	32.9
Routine Control SA	10	77.9	0.31	100	78.3

#### % Factor

	Factor VIII (seconds)	Factor IX (seconds)	Factor XI (seconds)
<1	85.7	70.9	92.4
10	45.9	44.4	50.7
40	34.2	33.9	34.4
100	28.8	28.8	28.8

#### Heparin (IU/mL)

	Clot formation (seconds)
0	29.9
0.2	70.0
0.4	174.0

### BIBLIOGRAPHY

- Langdell R, Wagner R, Brinkhous K (1953) Effect of Antihemophilic Factor on One Stage Clotting Tests, *J. Lab. Clin. Med.* 41: 637
- Proctor R, Rapaport S (1961) The Partial Thromboplastin Time with Kaolin, *Am. J. Clin. Path.* 36: 212
- Brant JT and Triplett DA (1981) Laboratory Monitoring of Heparin. Effect of Reagents and Instruments on the Activated Partial Thromboplastin Time, *AJCP* 76: 530-537
- Clinical and Laboratory Standards Institute (2008) Collection, Transport and Processing of Blood Specimens for Testing Plasma-Based Coagulation Assays and Molecular Haemostasis Assays: Approved Guideline, 5th edn. CLSI: H21-A5
- Young DS *et al.* Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 3rd ed., AACC Press, Washington, D.C., 1990
- Kelton JG and Hirsh J (1980) Bleeding Associated with Antithrombotic Therapy, *Semin Hematol.* 17: 259-91
- Estes J and Poulin P (1974) Pharmacokinetics of Heparin, *Thromb Diath Haemor.* 33: 26-35
- Solomon G, Hilgartner M, Kutt H (1972) Coagulation defects caused by diphosphonates, *Neurology*, 22: 1165-71
- Ambros JL, Schimert G, Lajos TZ, Ambros CM, Mink IB, Lassman HB, Moore RH, Melzer J (1971) Effect of antifibrinolytic agents and estrogens on blood loss and coagulation factors during open heart surgery, *J. Med.* 2: 65-81
- Crowell EB Jr, Clatanoff DV, Kiekhoffer W (1971) The effect of oral contraceptives on factor VIII levels, *Lab. Clin. Med.* 77: 551-7

## APTT Si L Minus

Fiche technique

### UTILISATION

Le kit APTT Si L Minus est destiné à la réalisation des analyses de l'hémostase basées sur la formation de caillots.

## APTT Si L Minus

Anleitung

### VERWENDUNGSZWECK

Das APTT Si L Minus Kit ist für koagulometrische Gerinnungstests vorgesehen.

Zur Bestimmung der aktivierten partiellen Thromboplastinzeit (aPTT) und ähnlichen Gerinnungsverfahren mit Extrakt von Phospholipid und mit nativen kolloidalen Partikeln als Aktivator. Das Testsystem kann mit instabilen, halbwarmen oder automatischen Methoden angewendet werden. Der aPTT-Test wird durch die Arbeit von Langdell und Mitarbeitern konzipiert<sup>1</sup> und später durch Proctor und Rapaport modifiziert<sup>2</sup>. Das aPTT wird nach dem Funktionstest im Testsystem mit aPTT-Reagenz beobachtet. Die Reagenzien enthalten die für die Gerinnungsfaktoren VIII, IX, XI, XII, Faktorkininasen und hochmolekulare Kinasinen gehörigen. Die aPTT wird auch bei Tests verwendet, die Faktoren quantifizieren, und routinemäßig bei der OP-Vorbereitung und dem Monitoring der Heparintherapie verwendet. Kommerziell erhältliche Reagenzien enthalten üblicherweise einen von drei Aktivatoren: Kaolin, Siliziumdioxid oder Elagolsäure. Bei einem Standard-Screening-Test misst die aPTT indirekt durch ihr Einwirken auf Fibrinogen die Thrombinbildung und damit der Bildung eines Fibringerinnsels. Das zu testende Citratplasma wird im Testansatz mit aPTT-Reagenz bei 37°C über einen bestimmten Zeitraum (üblicherweise 5 Minuten) gemischt und danach vorgewärmtes (37°C) Calciumchlorid (0.025 M) zugegeben. Mit Zugabe des Calciumchlorids wird die Zeit gestoppt. Die Zeit, die es zur Gerinnungsbildung braucht, wird als aPTT bezeichnet. Nachweis der Gerinnungsbildung kann mechanisch, manuell (Kippmethode) oder lichtoptisch erfolgen.

### WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASNAHMEN

Die in diesem Kit enthaltenen Reagenzien sind ausschließlich für die Verwendung von *in-vitro*-Diagnosen vorgesehen. NICHT VERSCHLUCKEN. Tragen Sie beim Umgang mit sämtlichen Komponenten des Kits geeignete Schutzausrüstung. Beachten Sie gegebenenfalls die Weisungen auf entsprechende Gefahren- und Vorbeugeerklärungen in der Produktdatenblattserklärung. Entsorgen Sie die Komponenten gemäß den örtlichen Vorschriften.

### ZUSAMMENSETZUNG

Komponente	Inhalt	Beschreibung	Vorbereitung
------------	--------	--------------	--------------

# APTT Si L Minus

Istruzioni per l'uso

it

## SCOPO PREVISTO

Il kit APTT Si L Minus è concepito per l'esecuzione di dosaggi di emostasi basati sulla presenza di coaguli.

Da utilizzare nella determinazione dei tempi di tromboplastina parziale attivata (aPTT), e nelle procedure di coagulazione correlate, con l'impiego di estratti di fosfolipide e particelle paracoagolide come attivatori. Il sistema di test può essere utilizzato con metodi manuali, semiautomatici o automatici. Sin dall'origine, grazie all'opera di Langdell e dei suoi collaboratori, modificati successivamente da Proctor e Rapaport<sup>1</sup>, il aPTT viene utilizzato per rilevare i disordini del sistema intrinseco della coagulazione, che coinvolgono i fattori della coagulazione VIII, IX, XI e XII, la precalcinaemia e il chirinogeno ad alto peso molecolare. L'aPTT viene utilizzato anche nei dosaggi che quantificano questi fattori e viene abitualmente utilizzato per lo screening prechirurgico e il monitoraggio della terapia eparinica<sup>2</sup>. I reagenti disponibili in commercio impiegano solitamente uno dei 3 attivatori seguenti: caolin, silice o acido elágico. Nel test di screening di base, il aPTT misura indirettamente la formazione di trombina grazie alla sua azione sul fibrinogeno che forma il coagulo di fibrina. Nel test, il plasma citrato di prova viene miscelato con il reagente per aPTT per un intervallo di tempo specifico (solitamente di 5 minuti) a 37°C, seguito dall'aggiunta di calcio cloruro (0,025 M) preiscaldato (37°C). La misurazione del tempo ha inizio al momento dell'aggiunta del calcio cloruro. Il tempo necessario per la formazione del coagulo corrisponde al aPTT. Il rilevamento del coagulo può avvenire per misurazione meccanica, manuale (inclinazione della provetta) o foto-ottica.

## AVVERTENZE E PRECAUZIONI

I risultati contenuti in questo kit sono destinati esclusivamente alla diagnostica *in vitro* - NON INGERIRE. Indossare un'adeguata attrezzatura protettiva personale durante la manipolazione di tutti i componenti del kit. Per conoscere i relativi simboli precavulatori e di pericolo, vedere pertinente, fare riferimento alla dichiarazione di sicurezza del prodotto. Smaltire i componenti conformemente alle normative locali vigenti.

## COMPOSIZIONE

Componente	Contiene	Descrizione	Preparazione
APTT Si L Minus	5 x 5 mL (REF 5562 / REF 5562SLQ) 5 x 10 mL (REF 5558 / REF 5558SLQ) 10 x 10 mL (REF 5559 / REF 5559SLQ)	Il reagente contiene un attivatore di particelle paracoagolide (silicato di magnesio ed alluminio) per una maggiore sensibilità nei confronti di deficit di fattori e dell'eparinina. Il reagente contiene inoltre un fosfolipide con tamponi e stabilizzatori.	Prima dell'uso portare a temperatura ambiente. Mescolare accuratamente con il vortex o capovolgere più volte prima di utilizzare il reagente.
Calcium	5 x 5 mL (REF 5562 / REF 5562SLQ) 5 x 10 mL (REF 5558 / REF 5558SLQ) 0,025M Ogni kit contiene istruzioni per l'uso.	Il reagente è costituito da una soluzione 0,025 M di calcio cloruro.	Il reagente è in confezione pronta all'uso.
Chloride:	10 x 10 mL (REF 5559 / REF 5559SLQ)		

## MATERIALI NECESSARI, MA NON IN DOTAZIONE

È possibile utilizzare qualsiasi strumento di coagulazione elettromeccanico o foto-ottico di alta qualità idoneo alla determinazione dei tempi di tromboplastina parziale attivata.

## CONSERVAZIONE, VITA UTILE E STABILITÀ

I reagenti non aperti sono stabili fino alla data di scadenza indicata se conservati nelle condizioni riportate sul flacone o sull'etichetta del kit. Conservare a una temperatura compresa tra "2° -8°C. NON CONGELARE. Il reagente rimane stabile per 30 giorni dopo l'apertura. Evitare il riscaldamento prolungato.

## RECOLTA E PREPARAZIONE DEI CAMPIONI

Nel corso dell'intera procedura è necessario utilizzare plastica o vetro siliconizzato. Il sangue (9 parti) deve essere raccolto in sodo citrato al 3,2% o al 3,8% come anticoagulante (1 parte). Separare il plasma in seguito a centrifugazione a 1500 x g per 15 minuti. Il plasma deve essere conservato a "2° -8°C o "18° -24°C. I test devono essere completati entro 4 ore dalla raccolta dei campioni; in alternativa, il plasma può essere conservato congelato a -20°C per 2 settimane o a -70°C per 6 mesi. Decongelare rapidamente a "37°C prima di eseguire i test. Non conservare a "37°C per oltre 5 minuti<sup>3</sup>. Ciò ridurrà al minimo la neutralizzazione del lupus inibitore. La contaminazione con liquidi tissutali o la stasi possono dare luogo a risultati erronni. Evitare l'agitazione, le bolle d'aria o la formazione di schiuma. Per gli effetti dei farmaci comunemente somministrati fare riferimento a Young *et al.*<sup>5</sup>.

## PROCEDURA

### Método Manuale

1. Mescolare accuratamente APTT Si L Minus e il calcio cloruro a 0,025 M quindi preiscaldare a "37°C.
2. Preiscaldare 0,1 mL di plasma di test, in doppio, a "37°C per due minuti.
3. Aggiungere forzatamente 0,1 mL di reagente APTT Si L Minus preiscaldato al plasma e avviare il cronometro. Incubare per esattamente 5 minuti.
4. Aggiungere 0,1 mL di calcio cloruro preiscaldato a 0,025 M.
5. Prendere nota del tempo necessario per la formazione del coagulo. Riportare il risultato come tempo aPTT in secondi.

### Método Automatico

Fare riferimento al manuale utente dello strumento appropriato per istruzioni dettagliate oppure contattare Helena Biosciences Europe per le note applicative specifiche dello strumento.

## INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

I risultati del test aPTT devono essere registrati con un'approssimazione di 1/10 di secondo. Per ogni singolo laboratorio dovrebbe essere stabilito il range normale (di solito X ± 2 deviazioni standard). I risultati maggiori dei limiti superiori del range normale devono essere considerati anomali e devono pertanto essere eseguiti test di follow-up. I valori di aPTT minori dei limiti inferiori del range normale devono essere ripetuti su un nuovo campione di sangue. Valori di aPTT brevi possono essere osservati in concomitanza con una trombosi *in vivo* (ossea trombosi delle vene profonde e coagulazione intravascolare disseminata).

### Monitoraggio dell'eparinina

In caso di monitoraggio della terapia eparinica, è importante costruire una curva di riferimento *in vitro* che rifletta la risposta media all'eparinina, in quanto i singoli pazienti rispondono all'eparinina in modo diverso. In generale, il range terapeutico per l'eparinina può essere considerato compreso tra 0,2 e 0,5 unità/ml.<sup>3,6</sup>

Durante il monitoraggio della terapia eparinica, è necessario adottare le misure precauzionali illustrate di seguito:

1. Il tempo di raccolta è importante, in quanto l'eparinina possiede un'emivita *in vivo* di appena 1,5 ore<sup>7</sup>.
2. È necessario evitare il rilascio del fattore plastinico 4 (fattore di neutralizzazione dell'eparinina) causato dall'aggregazione delle piastrine o eventuali danni durante la raccolta. Un'attenta raccolta del sangue, una centrifugazione adeguata e una tempestiva rimozione del plasma povero di piastrine dalle cellule contribuiscono a ridurre al minimo il rilascio del fattore plastinico 4.
3. I dati di base sull'aPTT di ciascun paziente devono essere definiti prima della terapia, per determinare il rispettivo aPTT correlato al range normale stabilito dal laboratorio.
4. I diversi sistemi di rilevamento del coagulo (meccanica, foto-ottici, ecc.) mostrano sensibilità variabili all'eparinina. Durante il monitoraggio dei pazienti eparinizzati è necessario utilizzare lo stesso sistema di test.
5. Le curve di risposta all'eparinina devono essere determinate nuovamente con il cambiamento dei numeri di lotto del reagente e ad intervalli periodici con lo stesso numero di lotto.
6. La curva deve essere costruita utilizzando anche la stessa eparinina impiegata in terapia, per eliminare le variabili collegate alle eparine provenienti da fonti diverse (ad es. mucosa suina o polmone bovino).

## LIMITAZIONI

I valori previsti per il test dell'aPTT variano da un laboratorio all'altro in funzione della tecnica utilizzata. Il metodo di rilevamento del coagulo, la temperatura, il pH, la tecnica di ricogida, il tipo di anticoagulante nonché il tempo e il metodo di conservazione dei campioni sono tutti fattori estremamente importanti. Le condizioni di raccolta e conservazione dei campioni di plasma devono essere standardizzate ed attentamente controllate. I risultati imprevisti devono essere confermati da ulteriori test. I frammenti di piastrine presenti in un campione possono causare il rilascio di fosfolipidi e pertanto la neutralizzazione di un eventuale lupus inibitore contenuto nel campione stesso. Deve essere evitato l'utilizzo di campioni con piccoli volumi plasmatici in ragione delle possibili variazioni fisiologiche di pH. I test possono essere influenzati da svariati farmaci<sup>8</sup>. Un aumento dei risultati dell'aPTT può essere attribuito alla somministrazione di difenilantoina, eparinina, warfarina e agenti radiografici<sup>9,10</sup>. Una riduzione dei valori di aPTT può essere osservata durante l'impiego di contraccettivi orali o nelle terapie estrogeniche maschili<sup>9,10</sup>. Pertanto, i laboratori dovranno determinare i propri valori previsti per i pazienti e precisare standard prestazionali per il controllo.

## CONTROL QUALITÀ

Ogni laboratorio deve definire un programma di controllo qualità. I plasmi di controllo normali e anomali devono essere testati prima di ogni lotto di campioni di pazienti, per garantire un livello prestazionale soddisfacente sia per quanto riguarda lo strumento che per l'operatore. Qualora i controlli non funzionassero come previsto, i risultati relativi ai pazienti dovranno essere considerati non validi.

Helena Biosciences Europe mette a disposizione i seguenti controlli utilizzabili con questo prodotto:

REF 5186	Routine Control N
REF 5187	Routine Control A
REF 5183	Routine Control SA
REF 5189	Heparin Control
REF 5301	Specialty Assayed Control N
REF 5302	Specialty Assayed Control A

## VALORI DI RIFERIMENTO

Per la sicurezza del paziente, è necessario che il sistema sia monitorato continuamente da un operatore qualificato. Per tale motivo ciascun laboratorio dovrà elaborare i propri range di riferimento.

## CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

Le seguenti caratteristiche prestazionali sono state determinate da Helena Biosciences Europe o dai propri rappresentanti con l'utilizzo di uno strumento di coagulazione foto-ottico. Ciascun laboratorio dovrà pertanto elaborare i propri dati prestazionali.

## Riproducibilità

### Precisione intra-dosaggio

### Precisione tra i dosaggi

Campione	n	Formazione del coagulo (secondi)	CV (%)	n	Formazione del coagulo (secondi)	CV (%)
Routine Control N	10	33,0	0,36	100	32,9	2,41
Routine Control SA	10	77,9	0,31	100	78,3	0,77

% Fattore	Fattore VIII (secondi)	Fattore IX (secondi)	Fattore XI (secondi)
<1	85,7	70,9	92,4
10	45,9	44,4	50,7
40	34,2	33,9	34,4
100	28,8	28,8	28,8

Eparina (IU/mL)	Formazione del coagulo (secondi)
0	29,9
0,2	70,0
0,4	174,0

## BIBLIOGRAFIA

1. Langdell R, Wagner R, Brinkhous K (1953) Effect of Antihemophilic Factor on One Stage Clotting Tests, *J. Lab. Clin. Med.* 41: 637
2. Proctor R, Rapaport S (1961) The Partial Thromboplastin Time with Kaolin, *Am. J. Clin. Path.* 36: 212
3. Brandt JT and Trippel DA (1981) Laboratory Monitoring of Heparin. Effect of Reagents and Instruments on the Activated Partial Thromboplastin Time, *AJCP*, 76: 530-537
4. Clinical and Laboratory Standards Institute (2008) Collection, Transport and Processing of Blood Specimens for Testing Plasma-Based Coagulation Assays and Molecular Haemostasis Assays: Approved Guideline, 5th edn. CLSI: H21-A5
5. Young DS *et al.* Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 3rd ed., AACC Press, Washington, D.C., 1990
6. Kelton JG and Hirsh J (1980) Bleeding Associated with Antithrombotic Therapy, *Semin Hematol.* 17: 259-91
7. Este J and Poulin P (1974) Pharmacokinetics of Heparin, *Thromb Diath Haemor.* 33: 26-35
8. Solomon G, Hilgartner M, Kutt H (1972) Coagulation defects caused by diphenylhydantoin, *Neurology*, 22: 1165-71
9. Ambros Jl, Schmitz G, Lajos TZ, Ambros CM, Mink IB, Lasman HB, Moore RH, Melzer J (1971) Effect of antifibrinolytic agents and estrogens on blood loss and coagulation factors during open heart surgery, *J Med.* 2: 65-81
10. Crowell EB Jr, Clatannoff DV, Kiekhoffer W (1971) The effect of oral contraceptives on factor VIII levels, *Lab. Clin. Med.* 77: 551-7

# APTT Si L Minus

## Instrucciones de uso

es

## USO PREVISTO

El uso previsto del kit APTT Si L Minus es realizar ensayos de hemostasia basados en la coagulación.

Para usar en la determinación de los tiempos de tromboplastina parcial activada (aPTT), y procedimientos de coagulación relacionados usando extracto de fosfolípido con de partículas caso-coíoidal como activador. El sistema de prueba puede usarse con métodos manuales, semiautomáticos y automáticos. Desde su definición por parte de Langdell et al<sup>1</sup> y tras diversas aportaciones de Proctor y Rapaport<sup>2</sup>, el aPTT se utiliza para detectar trastornos del sistema intrínseco de la coagulación que implican los factores VIII, IX, XI, XII, precalcinaemia y cininógeno de alto peso molecular. L' aPTT viene utilizado anche nei dosaggi che quantificano questi fattori e viene abitualmente utilizzato per lo screening prechirurgico e il monitoraggio della terapia eparinica<sup>3</sup>. I reagenti disponibili in commercio impiegano solitamente uno dei 3 attivatori seguenti: caolin, silice o acido elágico. Nel test di screening di base, il aPTT misura indirectamente la formazione di trombina grazie alla sua azione sul fibrinogeno che forma el coágulo de fibrina. En el prueba, el plasma de prueba citrato se mezcla con reactivo de aPTP durante un período de tiempo especifico (solitamente de 5 minutos) a 37°C, seguido dall'aggiunta di calcio cloruro (0,025 M) precalentado (37°C). La temporización comienza desde el momento de la adición de cloruro cálcico. El tiempo necesario para la formación del coágulo es el aPTP. La detección de coágulos puede hacerse mediante medición mecánica, manual (tubo inclinado) o fotográfica.

## ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES