

Factor VII Deficient Plasma

TECO

In-Vitro-Diagnostic reagent for professional use



IVD

REF

P5201-010

Intended Use

This product is intended for the quantitative determination of Factor VII in human plasma by clotting assay. Factor VII is a vitamin-K dependent clotting factor which activates factor X to factor Xa in the presence of calcium and tissue thromboplastin. Samples with factor VII deficiency have prolonged prothrombin time (PT).

Contents & Determinations

Cat.No.	P5201-010
Factor VII Deficient Plasma*	10x1 mL

Determinations

Coatrom M*	Coatrom A4	Coatrom A6
400	200	250

*contains freeze-dried factor VII depleted human plasma

**Micro method (75µL in total)

Preparation

Reconstitute each vial with 1 mL distilled water. Mix gently and allow standing at room temperature for 20 minutes for complete dissolution.

Further materials required:

- Thromboplastin Reagent, e.g. TEClot PT-S (REF A0230)

Storage & Stability

Unopened reagents are stable until the expiration date shown on the label stored at 2°-8°C. Reconstituted reagent:

	2-8 °C	20-25 °C	37°C
Deficient Plasma	8 hours	4 hours	1 hours

Precautions

Avoid contact with skin and eyes. Wear suitable protective clothing. Dispose components in compliance with local regulations for infectious material. All components are checked for HIV, HBV, HCV. However products from human blood should be considered as potentially infectious.

Specimen collection and storage¹

- Obtain venous blood by clean vein puncture.
- Immediately mix 9 parts blood with 1 part 3.2% sodium citrate (0.105M) and mix well
- Centrifuge the specimen at 1500g for 10 min. (platelet < 10000/µL)
- Separate plasma after centrifugation and store in plastic or siliconised glass tube.
- Use plasma within 4 hours, otherwise store frozen and thaw just prior to use.

Stability of plasma: 4h at 18-26°C 8h at 2-8° 14d at -20°C 6m at -70°C

Procedure

Notes on Procedure:

- Perform all testing in duplicate.
- Prepare dilutions immediately prior to testing.
- A new standard curve must be prepared each time testing is performed.

A. Automated Method: Coatrom A

Factor VII		A4		A6				A4		A6	
PAT	Patient	10µL	CP1	8µL	CP1	Incubation	120s	SENS		2	
BUF	IBS Buffer	40µL	P39	32µL	P79	Maxtime	180s	POINTS		6	
CLR	-	0µL	-	0µL	-	Unit	32771	MIX		No	
DP	FVII def. Plasma	50µL	P33	40µL	P62	Method	Coag	Clean	0	2	
R0	-	0µL	P00	0µL	P00	Math	log XY	Multi	0	2	
R1	-	0µL	P00	0µL	P00	CT-Mech	No	S-Corr		0%	
R2	PT Reagent	100µL	P25	80µL	P46	Deadtime	9s	T-Corr		0%	

B. Manual Method: Coatrom M

- Pipette **25 µl diluted plasma** (1:10 in IBS buffer) into a test cuvette.
 - Add **25 µl Factor VII deficient plasma**
 - Incubate at 37°C for 2 minutes.
 - Add **50 µl Thromboplastin reagent** and simultaneously start test.
- For other instrument, please refer to your instrument manual for more detailed instrument specific instructions.

Calibration

TECal Normal or other commercially reference should be used as calibrator. Prepare and run standards as following:

%Factor activity	Dilution	Plasma	IBS buffer
STD1: 100%	1:10	100µL Plasma	900µL
STD2: 50%	1:20	500µL STD1	500µL
STD3: 25%	1:40	500µL STD2	500µL
STD4: 12,5%	1:80	500µL STD3	500µL
STD5: 6,25%	1:160	500µL STD4	500µL

Plot the clotting times obtained with each standard dilution against % Factor activity using log-log graph paper.

Expected Results

Factor concentration is expressed in IU/mL or % activity (1.00 IU/mL = 100%). Typical normal range is 0.68 – 1.30 IU/mL (68-130%)². However results are influenced by the method of clot detection and can vary from laboratory to laboratory. Each laboratory is recommended to establish its own normal range on the specific instrument used.

Quality Control

TEControl or other commercially control plasma should be used for reliable quality control of performance at a frequency in accordance with good laboratory practice (GLP).

Limitations

Great care must be taken to minimize variations which may occur by seemingly insignificant factors.

A. Specimen Collection. AVOID:

- Use only plastic tubes or siliconised glass.
- Delayed mixing of blood with anticoagulant.
- Contamination with tissue thromboplastin.
- Improper ratio of anticoagulant with blood.
- Hemolyzed, icteric or lipemic samples may interfere optical systems

B. Laboratory Techniques

- Perform tests at 37°C.
- Use only high purity water.
- Optimum pH is 7.0-7.5.

Performance Characteristics

Precision: CV% (within run) CV% (inter-runs)
Normal control < 5.0 < 5.0
Abnormal control < 5.0 < 5.0
(Typical performance on instrument Coatrom M4)

Warranty

This product is warranted to perform in accordance with its labelling and literature. TECO disclaims any implied warranty of merchantability or fitness for any other purpose, and in no event will TECO be liable for any consequential damages arising out of aforesaid express warranty.

References

- National Committee for the National Laboratory (NCCLS) Standards: Collection transport and preparation of blood specimens for coagulation testing and performance of coagulation assays. Document H21-A2, vol. 11, No. 23, 1991.
- Lothar Thomas, Labor und Diagnose, 6. Auflage, 2005.

Symbols key:

 Expiry date	 In Vitro Diagnostica	 Biological hazard	 Catalogue Number	 Consult accompanying documents
 Store at 2-8°C	 EU conformity	 Manufacturer	 Lot. Number	 Authorized Representative



IVD

REF

P5201-010

Verwendungszweck

Dieses Produkt dient dem quantitativen Nachweis von Faktor VII in Humanplasma mittels Gerinnungs-Assay. Faktor VII ist ein Vitamin K-abhängiger Gerinnungsfaktor, der in Anwesenheit von Kalzium und Gewebe-Thromboplastin Faktor X zu Faktor Xa aktiviert. Plasma Proben mit einem Mangel an Faktor VII haben eine deutlich verlängerte Prothrombinzeit (PT).

Inhalt und Bestimmungen

Kat. Nr.	P5201-010
Faktor VII Mangelplasma*	10x1 mL

Bestimmungen

Coatlon M*	Coatlon A4	Coatlon A6
400	200	250

*enthält gefriergetrocknetes Faktor VII verarmtes Humanplasma.

**Mikromethode (75µL insgesamt)

Vorbereitung

Jedes Fläschchen mit 1ml destilliertem Wasser anlösen. Behutsam mischen und bei Raumtemperatur für 20 Minuten bis zur vollständigen Lösung stehen lassen.

Weiteres benötigtes Material

- Thromboplastinreagenz, z.B. TEClot PT Plus (REF A0270)

Lagerung und Stabilität

Ungeöffnete Reagenzien sind bei Lagerung zwischen 2-8°C bis zum auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum haltbar. **Angelöstes Reagenz:**

	2-8 °C	20-25 °C	37°C
Mangelplasma	8 Stunden	4 Stunden	1 Stunde

Vorsichtsmaßnahmen

Haut- und Augenkontakt vermeiden. Angemessene Schutzkleidung tragen. Bestandteile gemäß lokaler Vorschriften für infektiöse Materialien entsorgen. Alle Bestandteile wurden auf HIV, HBV und HCV getestet. Wie alle Produkte menschlichen Ursprungs muss dieses Produkt als potenziell infektiös behandelt werden.

Probenentnahme und Lagerung¹

- Unter sauberen Bedingungen venöses Blut mittels Venenpunktur entnehmen.
- Sofort 9 Teile Blut mit 1 Teil 3,2% Natriumzitrat (0.105M) gut mischen.
- Probe bei 1500g für 15 Minuten zentrifugieren (Thrombozyten < 10000µl)
- Plasma nach der Zentrifugierung entnehmen und in einem Röhrchen aus Kunststoff oder silikonisiertem Glas aufbewahren.
- Plasma innerhalb von 4 Stunden verwenden; andernfalls tiefgekühlt lagern und unmittelbar vor Gebrauch auftauen.

Stabilität von Plasma: 4h bei 18-26°C 8h bei 2-8° 14d bei -20°C 6m bei -70°C

Verfahren

A. Automatenmethode: Coatlon A4

Factor VII		A4		A6				A4		A6	
PAT	Patient	10µL	CP1	8µL	CP1	Incubation	120s	SENS		2	
BUF	IBS Buffer	40µL	P39	32µL	P79	Maxtime	180s	POINTS		6	
CLR	-	0µL	-	0µL	-	Unit	32771	MIX		No	
DP	FVII def. Plasma	50µL	P33	40µL	P62	Method	Coag	Clean	0	2	
R0	-	0µL	P00	0µL	P00	Math	log XY	Multi	0	2	
R1	-	0µL	P00	0µL	P00	CT-Mech	No	S-Corr		0%	
R2	PT Reagent	100µL	P25	80µL	P46	Deadtime	9s	T-Corr		0%	

B. Manuelle Methode: Coatlon M system

- 25 µl verdünntes Plasma (1:10 in IBS Puffer) und in eine Testküvette pipettieren.
- 25 µl Faktor VII Mangelplasma hinzufügen
- Bei 37°C für 2 Minuten erwärmen
- 50 µl Thromboplastin Reagenz hinzufügen und gleichzeitig Test starten

Kalibrierung

TECal Normal oder anderes handelsübliches Referenzplasma sollte für die Kalibrierung verwendet werden. Die Verdünnungsreihe wie folgt vorbereiten und vermessen:

%Faktor Aktivität	Verdünnung	Plasma	IBS Puffer
STD1: 100%	1:10	100µL Plasma	900µL
STD2: 50%	1:20	500µL STD1	500µL
STD3: 25%	1:40	500µL STD2	500µL
STD4: 12,5%	1:80	500µL STD3	500µL
STD5: 6,25%	1:160	500µL STD4	500µL

Die Ergebnisse auf doppelt- logarithmischem Millimeterpapier gegen den prozentualen Faktor auftragen.

Erwartete Ergebnisse

Faktor Konzentration wird angegeben in IU/mL oder % Aktivität (1.00 IU/mL = 100%). Der typische Normalbereich ist 0.68 – 1.30 IU/mL (68-130%)². Die Ergebnisse sind jedoch von der verwendeten Methode der Gerinnungsmessung abhängig und können von Labor zu Labor variieren. Es wird jedem Labor empfohlen, seine eigene Ergebnisreihe und den Normalbereich mit den jeweils verwendeten Geräten zu erstellen.

Qualitätskontrolle

TEControl oder anders kommerzielles Kontrollplasma sollte in regelmäßigen Abständen entsprechend Laborrichtlinien gemessen werden.

Einschränkungen

A. Probenvorbereitung. Achten Sie auf:

- nur Plastikröhrchen oder silikonisiertes Glas verwenden
- verzögertes Mischen von Blut mit Antikoagulanzen vermeiden
- Kontaminierung mit Gewebethromboplastin vermeiden
- falsches Verhältnis von Antikoagulanzen und Blut vermeiden
- Hämolytische, lipämische oder ikterische Proben können optische Systeme stören

B. Labortechniken

- Tests bei 37°C durchführen
- nur hochreines Wasser verwenden
- der optimale pH Wert ist 7,0-7,5

Leistungsdaten

Präzision: VK% (Einzellauf) VK% (Mehrfachlauf)

Normalkontrolle < 5,0 < 5,0

Abnormale Kontrolle < 5,0 < 5,0

(Typische Leistungen auf dem Gerät Coatlon M4)

Garantie

Es wird garantiert, dass die Wirkungsweise dieses Produkts den Angaben auf der Packung und in der Produktliteratur entspricht. TECO haftet weder für die Veräußerlichkeit oder Eignung dieses Produktes für irgendwelche andere Zwecke noch für irgendwelche Folgeschäden, die sich aus der vorstehenden, expliziten Garantie ergeben.

Referenzen

- National Committee for the National Laboratory (NCCLS) Standards: Collection transport and preparation of blood specimens for coagulation testing and performance of coagulation assays. Document H21-A2, vol. 11, No. 23, 1991.
- Lothar Thomas, Labor und Diagnose, 6. Auflage, 2005.

Erklärung der Symbole:

Verfallsdatum	In-Vitro Diagnostik	Biologische Gefahr	Katalog-Nummer	Begleitpapiere beachten
Bei 2-8°C lagern	EU Konformität	Hersteller	Lot.- Nummer	Bevollmächtigter

