

Kwaliteitscontrole (VierVier[®] 1, 2 og 3 enMDA[®] VierVier[®] 1, 2 og 3) anbefales til kontrol af koagulationsanalyser i overensstemmelse med fastlagte laboratoriemetoder for kvalitetskontrol. NCLCS anbefales til kontrol af koagulationsanalyser i overensstemmelse med fastlagte laboratoriemetoder til analyse. Laboratorer med store prøvemængder bør kontrollere testninger for hver fjerdedele prøve. I mindre laboratorier skal pålideligheden af de enkelte prøver kontrolleres mindst én gang pr. måned. I instrument-, reagens-, kontrolsystemer, der ikke fungerer korrekt, og mindst fire kontrolprøver, når korigerende forholdsregler er implementeret og dokumenteret ifølge god laboratoriemæssig praksis. Kontrollerer læger inden for området, kan de anvendes og rapporteres.

Testprocedure

Følgende anviser er egnet til udførelse af en enkelt prøvetidspunkt.
1. Forvarm reaktionsbæger i Simplastin HTF til 37°C i en vandbad med konstant temperatur.
2. Sæt ærket på en glas og afpæret 0,10 ml prøve eller kontrol i glasset.
3. Indsæt hver prøve ved hjælp af 1,18 ml reagens.
4. Tilføjet mindst 0,20 ml forvarmet Simplastin HTF til prøven. Påbegynd samtidig tidstagning for koagulationsmetode, og brug et egnet metode til at måle tiden.
5. Nødt iden i kraft af, det tager for dannelse af et koagel.

All testing på automatiserede instrumenter bør udføres ifølge specifikationerne fra producenten af instrumentet og brugervejledningen til instrumentet for analyseinstrumentet.

Procedure note

1. Simplastin HTF bør blandes forsigtigt under brug mindst en gang pr. time.
2. God laboratoriemæssig praksis kræver kontrol af patientens temperatur i 2 og 3 koagulationstider udføres på hvert hætteglas med reagens inden brug med patientprøver.
3. Indsæt hver prøve ved hjælp af 1,18 ml reagens.
4. Ensat testet anbefales for alle koagulationskontroller. Nogle instrumentkonstruktioner anbefaler dobbelte testninger.
5. Simplastin HTF testmetoder kan anvendes sammen med visuelle, optiske eller mekaniske metoder til måling af tiden.
6. Det er vigtigt at bruge rene glaslinser eller plastarlinser. Beholdersens flade og fladearaal kan påvirke tiden.
7. Simplastin HTF kan anvendes til at bestemme patientens temperatur.

RESULTATER

Den noterede Idr (sekunder) er patientens protrombintid. De fleste instrumenter kan omregne og rapportere disse værdier som procent af normal aktivitet (Quick[®]),² Prothrombin Time[®] eller International Normalized Ratio, INR[®] i henhold til følgende:

Protrombintid-ratio

Protrombintid-ratio beregnes ved at dividere patientens PT-værdi med den gennemsnitlige PT hos laboratoriens normale population/normaliseret i henhold til følgende:

Protrombintid-ratioen beregnes således:
PT-patient / Normal PT X

Procent aktivitet (Quick[®])

Testresultatet i sekunder omregnes til procent af normal aktivitet ved brug af en referenceniveau. Referenceniveauet fremstilles ved test af normaliserede prøver. Forøgelse af referenceniveauet fremmes med isotonisk fysiologisk saltvand ifølge nedenstående skema.

Procent	100%	90%	25%	12,5%
Forøgning	0,1 ml	0,2 ml	1,4 ml	2,8 ml
Plasma	0,5 ml	0,5 ml	0,5 ml	0,5 ml
MDA [®] VierVier [®] 1	0,5 ml	0,5 ml	0,5 ml	0,5 ml

Koagulationstiderne afsettes med procent af aktivitet på dobbeltlogaritmisk papir. Alternativt kan det reciprokke procenttal plottes på x-aksen, og PT i (sekunder) på y-aksen i et koordinatssystem. Sidstnævnte metode frembringer en ret linje.

International Normalized Ratio, INR

Ved hjælp af den berregnede PT-ratio og den passende tilfælde ISI-værdi for det pågældende batch Simplastin HTF kan patientens INR beregnes. INR er kontrol af patientens temperatur i henhold til referenceniveauet udføres på hvert hætteglas med reagens inden brug med patientprøver.

INR anbefales til brug i forbindelse med patienter, der er på behandling med Warfarin eller andre orale antikoagulantia. INR anbefales til brug i forbindelse med patienter, der er på behandling med Warfarin eller andre orale antikoagulantia.

INR beregnes som følger:
INR = PT-patient²

FORVENDTE RESULTATER

Normalt resultat vil være halvtautomatiseret og fuldautomatiseret metoder til påvisning af koagel med Simplastin HTF skal der udføres forsigtigt, når der samles resultater, der er opnået ved hjælp af forskellige metoder. Koagulationstider afhænger af mange faktorer, herunder testsystem, temperatur, vaskemiddel, pH, prøvemængde og opbevaring af koagulationsfaktorer, såvel som patientforberedelse.

Som en vejledning for brugeren blev PT-data indsamlet fra 30 normale voksne personer for at fastlægge et referenceniveau for MDA[®] VierVier[®] 1 og VierVier[®] 2. De gennemsnitlige værdier for de to reagenser blev fastslået til 11,1-13,2 sekunder. For patienter med peroral antikoagulantbehandling for profylakse af blodpropper blev anvendt i henhold til anbefalingerne fra NCCLS EP5-A[®] og EP5-B[®] blev anvendt til at bestemme referenceniveauet, og til mekaniske hætteglasprøver.^{16,17} Dette er kun en vejledning for brugeren. Specifikke normale og terapeutiske referenceniveauer bør bestemmes af lægen.

INR beregnes som følger:
INR = PT-patient²

FORVENDTE RESULTATER

Normalt resultat vil være halvtautomatiseret og fuldautomatiseret metoder til påvisning af koagel med Simplastin HTF skal der udføres forsigtigt, når der samles resultater, der er opnået ved hjælp af forskellige metoder. Koagulationstider afhænger af mange faktorer, herunder testsystem, temperatur, vaskemiddel, pH, prøvemængde og opbevaring af koagulationsfaktorer, såvel som patientforberedelse.

Som en vejledning for brugeren blev PT-data indsamlet fra 30 normale voksne personer for at fastlægge et referenceniveau for MDA[®] VierVier[®] 1 og VierVier[®] 2. De gennemsnitlige værdier for de to reagenser blev fastslået til 11,1-13,2 sekunder. For patienter med peroral antikoagulantbehandling for profylakse af blodpropper blev anvendt i henhold til anbefalingerne fra NCCLS EP5-A[®] og EP5-B[®] blev anvendt til at bestemme referenceniveauet, og til mekaniske hætteglasprøver.^{16,17} Dette er kun en vejledning for brugeren. Specifikke normale og terapeutiske referenceniveauer bør bestemmes af lægen.

INR beregnes som følger:
INR = PT-patient²

FORVENDTE RESULTATER

Normalt resultat vil være halvtautomatiseret og fuldautomatiseret metoder til påvisning af koagel med Simplastin HTF skal der udføres forsigtigt, når der samles resultater, der er opnået ved hjælp af forskellige metoder. Koagulationstider afhænger af mange faktorer, herunder testsystem, temperatur, vaskemiddel, pH, prøvemængde og opbevaring af koagulationsfaktorer, såvel som patientforberedelse.

Som en vejledning for brugeren blev PT-data indsamlet fra 30 normale voksne personer for at fastlægge et referenceniveau for MDA[®] VierVier[®] 1 og VierVier[®] 2. De gennemsnitlige værdier for de to reagenser blev fastslået til 11,1-13,2 sekunder. For patienter med peroral antikoagulantbehandling for profylakse af blodpropper blev anvendt i henhold til anbefalingerne fra NCCLS EP5-A[®] og EP5-B[®] blev anvendt til at bestemme referenceniveauet, og til mekaniske hætteglasprøver.^{16,17} Dette er kun en vejledning for brugeren. Specifikke normale og terapeutiske referenceniveauer bør bestemmes af lægen.

INR beregnes som følger:
INR = PT-patient²

FORVENDTE RESULTATER

Normalt resultat vil være halvtautomatiseret og fuldautomatiseret metoder til påvisning af koagel med Simplastin HTF skal der udføres forsigtigt, når der samles resultater, der er opnået ved hjælp af forskellige metoder. Koagulationstider afhænger af mange faktorer, herunder testsystem, temperatur, vaskemiddel, pH, prøvemængde og opbevaring af koagulationsfaktorer, såvel som patientforberedelse.

Som en vejledning for brugeren blev PT-data indsamlet fra 30 normale voksne personer for at fastlægge et referenceniveau for MDA[®] VierVier[®] 1 og VierVier[®] 2. De gennemsnitlige værdier for de to reagenser blev fastslået til 11,1-13,2 sekunder. For patienter med peroral antikoagulantbehandling for profylakse af blodpropper blev anvendt i henhold til anbefalingerne fra NCCLS EP5-A[®] og EP5-B[®] blev anvendt til at bestemme referenceniveauet, og til mekaniske hætteglasprøver.^{16,17} Dette er kun en vejledning for brugeren. Specifikke normale og terapeutiske referenceniveauer bør bestemmes af lægen.

INR beregnes som følger:
INR = PT-patient²

6. Hætteglasene vaskes (hvis tilføjet) og tørres (hvis tilføjet) omgående inden smagning. Hætteglasene tørres og de tabes i henhold til de instruktioner, der er angivet i den pakke, der følger med dem.

ΑΠΕΛΘΣΜΑΤΑ

Ο χρόνος που καταγράφεται (σε δευτερόλεπτα) ως χρόνος προθρομβίνης του ασθενούς. Το αποτέλεσμα ερμηνεύεται μόνο με τη χρήση ενός ή περισσότερων των ακόλουθων ή της υψώσεως της φασκολογικής δραστηριότητας (Quick[®]),² Prothrombin Time[®] ή International Normalized Ratio (INR[®]) i henhold til følgende:

Σχέση χρόνου προθρομβίνης

Η σχέση χρόνου προθρομβίνης υπολογίζεται με διάκριση της τιμής PT του ασθενούς με το μέσο PT του φυσιολογικού πληθυσμού ή των φυσιολογικών τιμών. Η INR μπορεί να υπολογιστεί με τον ακόλουθο τύπο:
INR = (Quick[®] ασθενούς) / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού

Η σχέση χρόνου προθρομβίνης υπολογίζεται ως εξής:
Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Εκσotenισμός δραστηριότητας (Quick[®])

Το αποτέλεσμα της δραστηριότητας (σε δευτερόλεπτα) μετατρέπεται σε ποσοστό φυσιολογικής δραστηριότητας με τη μέτρηση ενός κοινού φυσιολογικού πληθυσμού. Η INR μπορεί να υπολογιστεί με τον ακόλουθο τύπο:
INR = (Quick[®] ασθενούς) / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

Ποσοστό

Ποσοστό	100%	90%	25%	12,5%
Αύξηση	0,1 ml	0,2 ml	1,4 ml	2,8 ml
Πλάσμα	0,5 ml	0,5 ml	0,5 ml	0,5 ml
Αλατούχο διάλυμα	0,0 ml	0,0 ml	1,5 ml	3,0 ml

Ο χρόνος σχηματισμού πήματος, παραμένοντας γρήγορο έναντι της κατάσταση δραστηριότητας, οι χορηγούμενες πληροφορίες είναι:
1. 11,1-13,2 δευτερόλεπτα.
2. 90% του πληθυσμού οι ασθενείς που υποβάλλονται σε θεραπεία με αντιπηκτικά φάρμακα.
3. 25% του πληθυσμού οι ασθενείς που υποβάλλονται σε θεραπεία με αντιπηκτικά φάρμακα.
4. 12,5% του πληθυσμού οι ασθενείς που υποβάλλονται σε θεραπεία με αντιπηκτικά φάρμακα.

Δωδής της ανατομικής σχέσης (INR)

Με χρήση της υπολογιστικής σχέσης PT και της κατάλληλης απόδοσης τιμής, ISI να η αναγωγή στην παρτίδα του Simplastin HTF, υπολογίζεται η INR. Η INR μπορεί να υπολογιστεί με τον ακόλουθο τύπο:
INR = (Quick[®] ασθενούς) / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient²

ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Ταρίτη είναι δυνατόν να χρησιμοποιηθούν με το Simplastin HTF οι αυτοματοποιημένες, ημι-αυτοματοποιημένες και πλήρως αυτοματοποιημένες μεθόδους. Τα αποτελέσματα των δοκιμών που λαμβάνονται με τη χρήση του Simplastin HTF υπολογίζονται με τον ακόλουθο τύπο:
INR = Quick[®] ασθενούς / Quick[®] φυσιολογικού πληθυσμού X

Η INR υπολογίζεται ως εξής:
INR = Quick[®] PT-patient