

Přístroje v hematologické laboratoři

1) Koagulometry

- Dělení podle automatizace
 - Poloautomatické
 - Automatické
- Dělení dle typu detekce
 - mechanická
 - háček
 - kulička
 - plátek
 - optická
 - optický paprsek

Koagulační metody - způsoby detekce:

- Fyzikální detekce
 - Detekce fibrinového vlákna (vodivost)
 - Elektromechanické vibrace a rotace (viskozita)
- Optická detekce
 - Rozptyl světla - nefelometrie
 - Propustnost světla – turbidimetrie

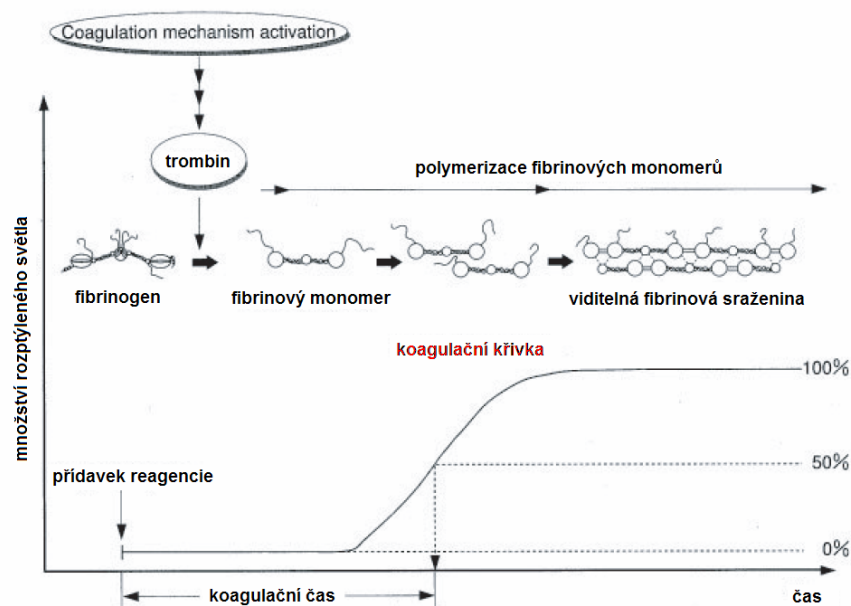
Koagulometry mechanické- příklad nejčastěji používané:

- Během koagulace vzrůstá viskozita plazmy
- Tento růst viskozity je měřen pohybem např. nerezové ocelové kuličky, která se pohybuje mezi dvěma drážkami v kyvetě s plazmou
- Pohyb kuličky je tvořen elektromagnetickým polem, které působí na kuličku střídavě ze dvou stran
Jakmile je nastartována koagulace (přidáním startovací reagensie) viskozita plazmy začne vzrůstat, což má vliv na pohyb kuličky
- Oscilační amplituda kuličky se zmenší
- Měří se změna frekvence a amplitudy kuličky v čase
- Této změny se využívá k určení koagulačního času

Koagulometry optické:

- Vzorek plazmy je po přidání startovací reagensie vystaven světelnému záření (viditelná oblast)
- Změny v optické hustotě plazmy při vzniku koagula jsou ve velmi malých časových intervalech monitorovány jako změny v intenzitě světla rozptýleného při průchodu vzorkem
- Rozptýlené světlo dopadá na fotodiodu a indukuje vznik elektrického impulsu, jehož amplituda roste úměrně s intenzitou dopadajícího světla
- Koagulaci přístroj hodnotí jako ukončenou tehdy, když se zastaví nárůst amplitudy impulsů

- Na základě amplitudy elektrických impulzů je vytvořena koagulační křivka
 - Koagulační čas je stanoven např. metodou procentuální detekce (nejčastější způsob):
 - Intenzita rozptýleného světla je stanovena ihned po přidání startovací reagensie a je definována jako 0 %, intenzita světla po ukončení koagulace jako 100 %
 - Bod detekce koagulace je stanoven na koagulační křivce mezi 0 % a 100 %, nejčastěji je užíváno 50 %
- Koagulační čas je potom časem, ve kterém bylo dosaženo nastavené intenzity rozptýleného světla.



Další principy měření na koagulometrech
(kromě koagulačních metod)

- chromogenní metody
- imunoturbidimetrické metody

Chromogenní metody:

- štěpení specifického chromogenního substrátu – detekce absorbance
 - „end point“ (A)
 - kinetické (DA/min)

Imunoturbidimetrické metody:

- měření rozptylu světla – turbidimetrie

Příklady metod:

Koagulační princip

- PT
- APTT
- TT
- Fibrinogen
- Antitrombin
- F II, V, VII, X
- VIII, IX, XI, XII
-

Chromogenní

- Antitrombin
- Alfa2 – antiplazmin
- Plazminogen
- Protein C
- Faktor VII, VIII,...

Imunoturbidimetrie

- D-Dimery
- vWF:Antigen
-

2.) Hematologické analyzátory

- měření parametrů krevního obrazu, diferenciálního rozpočtu leukocytů a měření retikulocytů

Zjišťované veličiny:

Přímo měřené

- RBC
- WBC
- PLT
- Hct
- Hgb
- Neut
- Lym
- Eos
- Baso
- Mono
- Ret
- NRBC

Počítané z měřených veličin (viz výše)

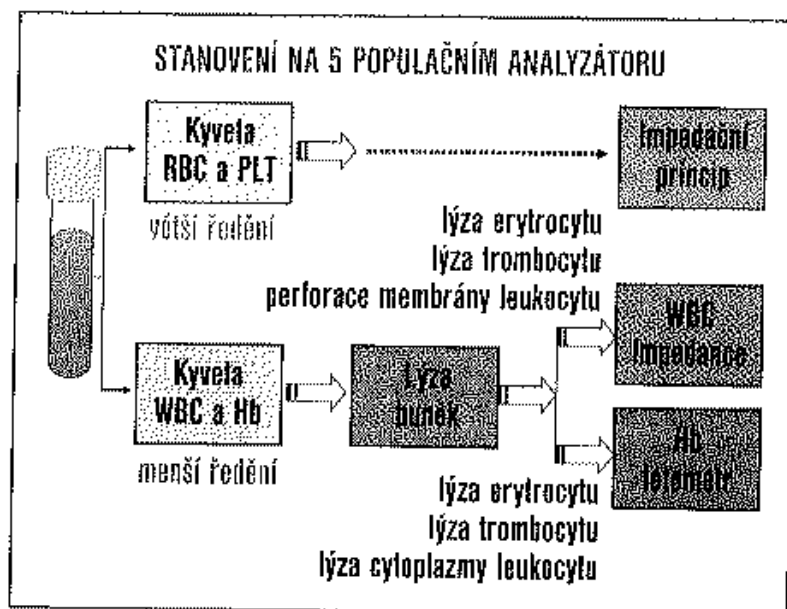
- MCV
- MCHC
- MCH
- RDW

- Parametry destiček
- Parametry retikulocytů

Instrumentace

hlavní komponenty:

1. Rozdělovací ventil
2. Reakční komůrka
3. Průtoková cela
4. Měřicí systém
5. Detektor
6. Zesilovač (fotonásobič)
7. Počítačové zpracování signálu, vyhodnocení



Pětipopulační diferenciál – měřicí oblasti

Různé principy

- Impedance
- Optika
 - fluorescenční průtoková cytometrie
 - rozptyl laserového paprsku
- Vysokofrekvenční elektrické pole
- Cytochemické metody
- Imunofluorescenční metody

Impedance, vodivost

stejnoseměrný proud (DC)
(velikost buněk)

- Naředěná suspenze krevních částic je vháněna do měřicí kyvety
- Vně i uvnitř kyvety – polarizované stejnosměrné elektrické pole (2 elektrody)
- Vnikne-li částice do kyvety – změna odporu prostředí
- Každá buňka vybudí jeden napěťový impuls, jehož velikost je přímoúměrná objemu částice
- Stejnosměrný proud neproniká do buňky (vzhledem k zápornému náboji na vnější části buňky), buňka je obtékána st.proudem

Nevýhoda impedančního principu:

- Měřena každá částice (krystalky roztoku, prachové částice, vzduchové bubliny...)

Optický systém

Zaostření paprsku (eliptický bod, cca10x100 mm)

- Rozptyl světla (různé úhly, polarizace)
- Absorpce (barvení)
- Fluorescence (barvení)
 - Lampy (wolframová, Hg, Xe)
 - Lasery (Ar, Kr, HeNe, HeCd, semikonduktorové)
 - Diodové lasery (modrý, zelený, červený, fialový)

a) čelní rozptyl světla (forward scatter light)

- FSC
 - Malý úhel (1-6 st.)
Objem buněk
 - Velký úhel (více jak 8 st.)
Vnitřní charakter buňky
(údaje o granulaci cytoplasmy)

b) boční rozptyl světla (side scatter light)

- SSC
Vnitřní charakter buňky (granulace cytoplasmy)

Fluorescenční detekce

- obsah DNA, RNA

Průtoková cytometrie (Flow cytometry - FCM)

standardní metoda analýzy částic (většinou buněk) v suspenzi

- Multiparametrická analýza
- Fyzikální a chemické metody analýzy
- Hydrodynamicky zaostřený proud kapaliny
- Vysoká propustnost (tisíce elementů za vteřinu)
- 0,2 až 150 mm částice
- Automatizace, robotizace

Stanovení koncentrace hemoglobinu

REFERENČNÍ METODA

- Kyanmethemoglobinová metoda

Spektrofotometrie

absorbční maximum při 540 nm (přímo úměrné konc. Hb)

Stabilní pigment, toxický, dlouhá reakční doba

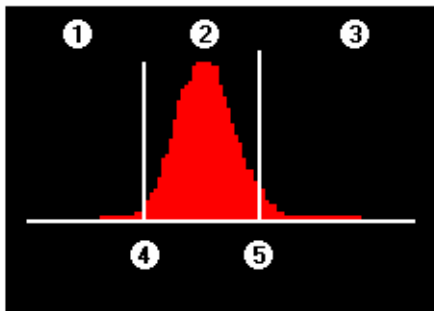
Dnes používaná bezkvanidová metoda:

SLS hemoglobin ... Sodium Lauryl Sulfate

Vyhodnocení

Histogram (osa Y=četnost)

RDW, PDW



Scattergram (vlastnosti)

