

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Haptoglobin			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: LFH	Dokumentnummer: DAT 13. 1. 8.27	
					15.09.2020

IUPAC-kode og navn	NPU19788 P—Haptoglobin; massek. = ? g/L		
SP-kode og navn	NPU19788	Haptoglobin;P	
Labka II-kode og navn	HAPTO	P—Haptoglobin (g/L) (version 2)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Mistanke om hæmolyse / hæmolytisk anæmi.		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Grøn4S	Grøn4S	Grøn4S
Prøvemateriale	Heparinplasma	Heparinplasma	Heparinplasma
Holdbarhed	8 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 8 døgn fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 3 mdr. ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 8 døgn fra prøvetagning i klimaskab ved 21°C Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 3 mdr. i klimaskab ved 21°C
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning	Region H's transportordning
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	g/L		
Referenceinterval	Køn og alder		Referenceinterval
	Alle: 0 d - 48 timer		0,05 - 0,50
	Alle: 2 d - 14 år		0,30 - 1,80
	Alle: 14 år - 50 år		0,35 - 1,85
	Alle: 50 år - 125 år		0,47 - 2,05
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Måleområde	0,10-5,7		
Svarafgivelsesinterval	0,10-11,4 (fortynding 1:2)		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,10	9,99	2
	10,0	11,4	1

Analysemetode	Immunoturbidimetri	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000, c702 modul	
Sporbarhed	Denne metode er standardiseret overfor det certificerede referencemateriale ERMDA470k/IFCC	
Intern kvalitetskontrol	BIORAD Liquichek Immunology Control level 1	BIORAD Liquichek Immunology Control level 3
Kontrolniveau	0,76	2,30
Intermediær præcision (CV%)	5 %	5 %
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	10,3 %	10,3%
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til		57,1 %
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3391 FI - Almen klinisk biokemi, Serum B og C 6 udsendelser per år i 2 niveauer	
Specificitet / interferens	Analysen er upåvirket af: <ul style="list-style-type: none"> • Icterus (bilirubin) I-indeks < 60 mg/dL (1026 µmol/L) • Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks < 10 mg/dL (6 µmol/L) • Lipæmi (intralipid) L-indeks < 600 	
Bemærkninger	Ingen	
Reference	Roche - Metodeblad_HAPTO - 2017-07 V5.0	

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH