

	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: <b>DAT</b>	
	<b>P-Haptoglobin</b>			Godkendt af: <b>DJ, LFH</b>	
Dokumentbrugere: <b>KBA</b>	Redaktør: <b>IST</b>	Dokumentansvarlig: <b>LFH</b>	Dokumentnummer: <b>DAT 13. 1. 8.27</b>	Version: <b>1.1</b>	<b>12.04.2021</b>

<b>IUPAC-kode og navn</b>	NPU19788 P—Haptoglobin; massek. = ? g/L		
<b>SP-kode og navn</b>	NPU19788	Haptoglobin;P	
<b>Labka II-kode og navn</b>	HAPTO	P—Haptoglobin (g/L) (version 2)	
<b>Akkrediteret analyse</b>			
<b>Udførelse og svartider</b>	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
<b>Patientforberedelse</b>	Ingen		
<b>Indikation</b>	Mistanke om hæmolyse / hæmolytisk anæmi.		
	<b>Interne rekvirenter (BBH &amp; FRH)</b>	<b>Eksterne rekvirenter</b>	<b>Praksis</b>
<b>Emballage</b>	Grøn4S	Grøn4S	Grøn4S
<b>Prøvemateriale</b>	Heparinplasma	Heparinplasma	Heparinplasma
<b>Holdbarhed</b>	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
<b>Forsendelse</b>	Intern transport	Region H's transportordning	Region H's transportordning
<b>Analysested</b>	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
<b>Enhed</b>	g/L		
<b>Referenceinterval</b>	<b>Køn og alder</b>	<b>Referenceinterval</b>	
	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	
<b>Beslutningsgrænse</b>	Ikke relevant		
<b>Alarm- / ringegrænse</b>	Ikke relevant		
<b>Måleområde</b>	0,10-5,7		
<b>Svarafgivelsesinterval</b>	0,10-11,4 (fortynding 1:2)		
<b>Svarformat</b>	<b>Nedre grænse</b>	<b>Øvre grænse</b>	<b>Decimaler</b>
	0,10	9,99	2
	10,0	11,4	1

<b>Analysemetode</b>	Immunturbidimetri	
<b>Apparatur</b>	Roche Diagnostics - Cobas 8000, c702 modul	
<b>Sporbarhed</b>	Denne metode er standardiseret overfor det certificerede referencemateriale ERMDA470k/IFCC	
<b>Intern kvalitetskontrol</b>	BIORAD Liquichek Immunology Control level 1	BIORAD Liquichek Immunology Control level 3
<b>Kontrolniveau</b>	0,76	2,30
<b>Intermediær præcision (CV%)</b>	5 %	5 %
<b>Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)</b>	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 %
<b>Ekstern kvalitetskontrol</b>	Labquality - 3391 FI - Almen klinisk biokemi, Serum B og C 6 udsendelser per år i 2 niveauer	
<b>Specificitet / interferens</b>	Analysen er upåvirket af: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Icterus (bilirubin) I-indeks &lt; 60 mg/dL (1026 µmol/L)</li> <li>• Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks &lt; 65 mg/dL (40,3 µmol/L)</li> <li>• Lipæmi (intralipid) L-indeks &lt; 600</li> </ul>	
<b>Bemærkninger</b>	Ingen	
<b>Reference</b>	Roche - Metodeblad_HAPTO - 2017-07 V5.0	

### Ændringsblad

Dato		Initialer
05-02-2021	H-indeks justeret.	IST

### Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH