

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Hepatitis A virus-antistof(IgM)			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: LFH	Dokumentnummer: DAT 13. 1. 8.29	
					Godkendt af: DJ, LFH
					16.11.2020

IUPAC-kode og navn	NPU12181 P—Human hepatitis A virus-antistof(IgM); arb.k. (proc.) = ?		
SP-kode og navn	NPU12181	Hepatitis A virus-antistof(IgM);P	
Labka II-kode og navn	HAVIGM	P-Hepatitis A virus-antistof(IgM) (0 1) (version 1)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen særlige forholdsregler		
Indikation	Mistanke om Hepatitis A infektion		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Gold3,5	Gold3,5	Gold3,5
Prøvemateriale	Serum	Serum	Serum
Holdbarhed	5 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 5 døgn ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 7 døgn ved 2-8°C	Ucentrifugeret: 5 døgn i klimaskab ved 21°C
Forsendelse	Intern transport	Kurér	Region H's transportordning ved 21°C
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	Ikke relevant		
Svarformat	0 (negativ) eller 1 (positiv)		
Referenceinterval	0 (negativ)		
Beslutningsgrænse / cut-off	Ikke relevant		
Detektionstid	Ikke relevant		
Handels- /trivial- /andre navne	Ikke relevant		

Analysemetode	Elektrochemiluminescensimmunoassay (ECLIA)
Apparatur	Roche Diagnostics, Cobas 8000, e 801 modul
Sporbarhed	Metoden er standardiseret overfor et Roche referencemateriale
Intern kvalitetskontrol	PreciControl Anti-HAV IgM 1 & 2
Præcision	Klinisk Biokemisk Afdeling kan kontaktes for yderligere information
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality Hepatitis A virus antistoffer - 3126 FI 4 udsendelser per år med 3 prøver
Specificitet / interferens	<p>Diagnostisk specificitet: 100 % Diagnostisk sensitivitet: 98,3-100 %</p> <p>Analysen er upåvirket af:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Icterus (bilirubin) I-indeks < 50 mg/dL (855 µmol/L) • Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks < 1000 mg/dL (0,621 mmol/L) • Lipæmi (intralipid) L-indeks < 1000 mg/dL • Biotin < 205 nmol/L <p>Der bør ikke tages prøver fra patienter, som modtager terapi med betydelige biotindoser (> 5 mg/dag), før mindst 8 timer efter seneste biotindosering</p>
Bemærkninger	Et positivt svar (svar=1) er udtryk for pågående Hepatitis A infektion HAVIGM udgør sammen med HAVAB profilen Hepatitis A i LABKA II
Reference	Roche - Metodeblad_HAVIGM - 2017-08 V2.0

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH