
 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Hepatitis C virus antistof			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: LFH	Dokumentnummer: DAT 13. 1. 8.33	
					Godkendt af: DJ, LFH
					16.11.2020

IUPAC-kode og navn	NPU12033 P—Hepacivirus C-antistof; arb.k.(proc.) = ?		
SP-kode og navn	NPU12033	Hepatitis C virus antistof;P	
Labka II-kode og navn	HCVAB	P-Hepatitis C virus-antistof (0 1) (version 4)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvaret prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen særlige forholdsregler		
Indikation	Hepatitis C-diagnostik. Kan tidligst påvises 1-2 måneder efter smitte		
	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 fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 7 døgn ved 2-8°C	Ucentrifugeret: 5 døgn fra prøvetagning 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	Electrochemiluminescensimmunoassay (ECLIA)
Apparatur	Roche Diagnostics, Cobas 8000, e 801 modul
Sporbarhed	Der findes ingen internationalt accepteret standard for anti-HCV
Intern kvalitetskontrol	PreciControl Anti-HCV 1 & 2
Præcision	Klinisk Biokemisk Afdeling kan kontaktes for yderligere information
Ekstern kvalitetskontrol	NEQAS Hepatitis C serology- 3074 UK 3 udsendelser per år med 6 prøver
Specificitet / interferens	<ul style="list-style-type: none"> • Diagnostisk specificitet: 99,84 % • Diagnostisk sensitivitet: 100 % <p>Analysen er upåvirket af:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Icterus (bilirubin) I-indeks < 66 mg/dL (1129 µmol/L) • Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks < 1000 mg/dL (0,621 mmol/L) • Lipæmi (intralipid) L-indeks < 2000 mg/dL • Biotin < 172 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> <p>I sjældne tilfælde kan interferens opstå på grund af ekstremt høje titre af antistof mod streptavidin og ruthenium. Testen indeholder additiver, som minimerer denne virkning</p>
Bemærkninger	Reaktive prøver sendes til konfirmatorisk analyse
Reference	Roche - Metodeblad_HCVAB - 2017-11 V1.0

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH