

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: <b>DAT</b>	
	<b>Csv-Immunglobulin G</b>				
Dokumentbrugere: <b>KBA</b>	Redaktør: <b>DH</b>	Dokumentansvarlig: <b>LFH</b>	Dokumentnummer: <b>DAT 13. 3. 9.02</b>	Version: <b>1</b>	<b>16.11.2020</b>

<b>IUPAC-kode og navn</b>	NPU19813 Csv—Immunglobulin G; massek. = ? mg/L		
<b>SP-kode og navn</b>	NPU19813	Immunglobulin G;Csv	
<b>Labka II-kode og navn</b>	CSVIGG	Csv-Immunglobulin G (mg/L) (version 3)	
<b>Akkrediteret analyse</b>	 <small>EXAM Reg.nr. 1006</small>		
<b>Udførelse og svartider</b>	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
<b>Patientforberedelse</b>	Ingen		
<b>Indikation</b>			
	<b>Interne rekvirenter (BBH &amp; FRH)</b>	<b>Eksterne rekvirenter</b>	<b>Praksis</b>
<b>Emballage</b>	Spids PS	Spids PS	-
<b>Prøvemateriale</b>	Cerebrospinalvæske	Cerebrospinalvæske	-
<b>Holdbarhed</b>	24 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	24 timer døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	-
<b>Forsendelse</b>	Intern transport	Region H's transportordning	Kan ikke indsendes
<b>Analysessted</b>	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
<b>Enhed</b>	mg/L		
<b>Referenceinterval</b>	<b>Køn og alder</b>	<b>Referenceinterval</b>	
	Alle	14 - 52	
<b>Beslutningsgrænse</b>	Ikke relevant		
<b>Alarm- / ringegrænse</b>	Ikke relevant		
<b>Måleområde</b>	4-200		
<b>Svarafgivelsesinterval</b>	4-1000 (fortynding 1:5)		
<b>Svarformat</b>	<b>Nedre grænse</b>	<b>Øvre grænse</b>	<b>Decimaler</b>
	4	1000	0

<b>Analysemetode</b>	Immunturbidimetri	
<b>Apparatur</b>	Roche Diagnostics - Cobas 8000, c 702 modul	
<b>Sporbarhed</b>	Metoden er standardiseret over for referencemateriale fra IRMM (Institute for Reference Materials and Measurements) BCR470/CRM 470 (RPPHS - Reference Preparation for Proteins in Human Serum)	
<b>Intern kvalitetskontrol</b>	BIORAD Liquidcheck Spinal Fluid Control Level 1	-
<b>Kontrolniveau</b>	52	-
<b>Intermediær præcision (CV%)</b>	5,0 %	-
<b>Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)</b>	10,0 %	-
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til		-
<b>Ekstern kvalitetskontrol</b>	Labquality Proteins in cerebrospinal fluids 3062 FI 2 udsendelser per år med 2 prøver	
<b>Specificitet / interferens</b>	Analysen er upåvirket af: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Icterus (bilirubin) I-indeks &lt; 15 mg/dL (57 µmol/L)</li> <li>• Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks &lt; 200 mg/dL (124 µmol/L)</li> </ul>	
<b>Bemærkninger</b>	Ikke relevant	
<b>Reference</b>	Roche - Metodeblad_IGG - 2017-03 V8.0	

### Ændringsblad

Dato		Initialer

### Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH