

	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: Datablad	
	P-Koag.overflade-induceret [APTT]			Godkendt af: DJ	
Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: AGL	Dokumentansvarlig: Læger	Dokumentnummer: DAT 13. 1.11.08	Version: 1.3	01.02.2018

IUPAC kode og navn	NPU01682 P—Koagulation, overflade-induceret; tid = ? s		
LABKA II kode	APTT		
Akkrediteret			
Udførelse og svartider	Hele døgnet		
Patientforberedelse	Intet		
Indikation	Styring af heparinbehandling, screening for de omfattede koagulationsfaktorer Mistanke om lupus antikoagulans.		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Blå 3,5 S	Blå 3,5 S	-
Prøvemateriale	Na-citrat plasma	Na-citrat plasma	-
Holdbarhed	6 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	6 timer fra prøvetagning ved 21 °C. Afpipetteret plasma holdbar 14 dgn. ved -20 °C	Kan ikke bestilles
Forsendelse	Intern transport	Centrifugeret: Plasma afpipetteres, fryses og sendes på is.	Kan ikke bestilles
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	s		
Referenceinterval	0-1 mdr; 28-50 s 1 mdr-125 år: 25-37 s		
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Svarafgivelsesinterval	3,00 - 2000		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	20	240	2

Analysemetode	Koagulometrisk måling (Clot)		
Apparatur	ILS Laboratories - ACL TOP		
Sporbarhed	Ingen		
Intern kvalitetskontrol	NKP(normal kontrol plasma) analyseres ved opstart, ved skift af reagens, vedligeholdelse og efter apparatnedbrud. OKP(unormal kontrol plasma) analyseres en gang dagligt ved opstart,ved større vedligehold og efter apparatnedbrud.		
Ekstern kvalitetskontrol	DEKS 3046 DK, 4 niveauer, 5 gange årligt		
Specificitet / interferens	Højmolekylært og lavmolekylært heparin. Penicillin behandling til børn kan interferere.		
Bemærkninger			
Præcision	Maksimal intermediær usikkerhed (interseriel usikkerhed)		Maks. U Δ (maksimal udvidet kombineret måleusikkerhed)
	Værdi	CV %	CV %
Niveau 1	30	6,0	12,2
Niveau 2	54	8,0	16,2
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			9,7 %

Referencer

Ikke relevant.

Ændringsblad

Dato		Initialer
2014-08-01	Oupdate til Fælles D4	CM/FR
2015-08-31	Ændret holdbarhed for eksterne rekvirenter	CM
2016-06	Ændret holdbarhed	CM
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Gruppe A, BBH

1 - Hjemmeside, BFH