
 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Koagulationsfaktor II+VII+X [INR]			Niveau: Datablad 
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: AGL	Dokumentansvarlig: Læger	Dokumentnummer: DAT 13. 1.11.06
				Godkendt af: DJ 01.02.2018

IUPAC kode og navn	NPU01685 P-Koagulation, vævsfaktor-induceret rel,tid (aktuel/norm;INR;IRP67/40)		
LABKA II kode	INR		
Akkrediteret			
Udførelse og svartider	Hele døgnet		
Patientforberedelse	Ingen særlige forhold		
Indikation	Kontrol af AK-behandling, udredning af koagulationsforstyrrelser		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Blå 3,5S	Blå 3,5S	Blå 3,5S
Prøvemateriale	Na-citratplasma	Na-citratplasma	Na-citratplasma
Holdbarhed	48 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	48 timer fra prøvetagning ved 21 °C. Afpipetteret plasma holdbar 14 dgn. ved -20 °C.	48 timer fra prøvetagning i klimaskab
Forsendelse	Intern transport	Ved modtagelse samme dag: Ingen forholdsregler. Centrifugeret: Plasma afpipetteres, fryses og sendes på is.	Region H's transport ordning ved 21 °C
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	1		
Referenceinterval	1 dag -1 mdr: Øvre grænse:1,6 1 mdr - 6 mdr: Øvre grænse:1,3 6 mdr - 125 år: Øvre grænse:1,2 Terapeutisk: Nedre grænse: 2,0 Øvre grænse: 3,0		
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Kliniske afdelinger: > 5,0 Praktiserende læger: >= 6,0		
Svarafgivelsesinterval	0,8-8,0		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,8	8,0	1

Analysemetode	Koagulometrisk måling (Clot)		
Apparatur	ILS Laboratories - ACL TOP		
Sporbarhed	IRP 67/40 samt WHO guidelines		
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	Under henvisning til data (Ref. Medirox pakningsindlæg) er der ikke påvist interference af hæmoglobin op til 10 g/L. Desuden er INR analysen upåvirket af interference af bilirubin op til 0,5 g/L og af lipid (triglycerid) op til 10 g/L. Der ses ingen effekt af Heparin (Polybrene) intil 1,5 U/mL på normal plasma og op til 1 U/mL på abnormal plasma.		
Bemærkninger	Intet		
Præcision	Maksimal intermediær usikkerhed (interseriel usikkerhed)		Maks. U Δ (maksimal udvidet kombineret måleusikkerhed)
	Værdi	CV %	CV %
Niveau 1	1,0	5,0	10,8
Niveau 2	2,5	7,0	14,6
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			29,1%

Referencer

Ikke relevant

Ændringsblad

Dato		Initialer
2014-08-01	Opdate til Fælles D4	CM/ FR
2015-08-31	Ændret holdbarhed for eksterne rekvirenter	CM
2016-09	Opdateret og ændret holdbarhed	CM
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

Styrede dokumentudskrifter:

- 1 - Gruppe A, BBH
- 1 - Hjemmeside, BFH