
 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Orosomuroid			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: LFH	Dokumentnummer: DAT 13. 1.15.04	
					Godkendt af: DJ, LFH
					15.09.2020

IUPAC-kode og navn	NPU19873 P-Orosomuroid; massek. = ? g/L		
SP-kode og navn	NPU19873	Orosomuroid;P (g/L)	
Labka II-kode og navn	OROSO	P-Orosomuroid (g/L) (version 2)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Mistanke om akutte betændelsestilstande, især ved tarmlidelser og i støttevævet		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Grøn4S	Grøn4S	-
Prøvemateriale	Heparinplasma	Heparinplasma	-
Holdbarhed	11 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 11 døgn fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 11 døgn ved stuetemp.	-
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning	Kan ikke indsendes
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	g/L		
Referenceinterval	Køn og alder		Referenceinterval
	Kvinde: 0 år - 50 år		0,45 - 1,08
	Kvinde: 50 år - 125 år		0,54 - 1,17
	Mand: 0 år - 125 år		0,54 - 1,17
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Måleområde	0,10-4,00		
Svarafgivelsesinterval	0,10-6,00 (fortynding 1:1,5)		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,10	6,00	2

Analysemetode	Immunturbidimetri	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000, c702 modul	
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for referencemateriale fra IRMM (Institute for Reference Materials and Measurements) BCR470/CRM470 (RPPHS - Reference Preparation for Proteins in Human Serum)	
Intern kvalitetskontrol	BIORAD Liquichek Immunology Control Level 1	BIORAD Liquichek Immunology Control Level 3
Kontrolniveau	0,40	0,89
Intermediær præcision (CV%)	7,5 %	7,5 %
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	15,0 %	15,0 %
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til		37,6 %
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3391 FI - Almen klinisk biokemi, Serum B og C, 6 udsendelser per år i 2 niveauer	
Specificitet / interferens	Analysen er upåvirket af: <ul style="list-style-type: none"> • Icterus (bilirubin) I-indeks < 60 mg/dL (1026 µmol/L) • Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks < 1000 mg/dL (621 µmol/L) • Lipæmi (intralipid) L-indeks < 650 	
Bemærkninger	Ingen	
Reference	Roche - Metodeblad_OROSO - 2017-08 V5.0	

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH