

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. <div style="text-align: center;">Csv-Protein</div>			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: LFH	Dokumentnummer: DAT 13. 3.16.02	
					Godkendt af: DJ, LFH
					16.11.2020

IUPAC-kode og navn	NPU03276 Csv-Protein; massek. = ? g/L		
SP-kode og navn	NPU03276	Protein;Csv	
Labka II-kode og navn	CSVPROT	Csv-Protein (g/L) (version 2)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation			
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Spids PS	Spids PS	-
Prøvemateriale	Cerebrospinalvæske	Cerebrospinalvæske	-
Holdbarhed	24 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	24 timer fra prøvetagning 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
	Alle: 0 d - 1 d		0,40 - 1,20
	Alle: 1 d - 1 måned		0,20 - 0,80
	Alle: 1 måned - 14 år		0,15 - 0,45
	Alle: 14 år - 125 år		0,15 - 0,50
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Måleområde	0,04-2,00		
Svarafgivelsesinterval	0,04-6,00 (fortynding 1:3)		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,04	6,00	2

Analysemetode	Immunturbidimetri	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000, c 702 modul	
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for en primær standard, der kan spores til NIST	
Intern kvalitetskontrol	BIORAD Liquidcheck Spinal Fluid Control Level 1	-
Kontrolniveau	0,39	-
Intermediær præcision (CV%)	5,0 %	-
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	10,0 %	-
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til		-
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality Proteins in cerebrospinal fluids - 3062 FI 2 udsendelser per år med 2 prøver	
Specificitet / interferens	<ul style="list-style-type: none"> • Hæmolyse (hæmoglobin) interfererer • I meget sjældne tilfælde kan gammopati, især type IgM (Waldenströms makroglobulinæmi) give unøjagtige resultater 	
Bemærkninger	Ikke relevant	
Reference	Roche - Metodeblad_UPROT - 2015-06 V7.0	

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH