
	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: Datablad	
	P-Paracetamol			Godkendt af: DJ	
Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: KB	Dokumentansvarlig: Læger	Dokumentnummer: DAT 13. 1.16.02	Version: 1.5	02.02.2018

IUPAC kode og navn	NPU16789 P—Paracetamol; stofk. = ? mmol/L		
LABKA II kode	PARACET		
Akkrediteret			
Udførelse og svartider	Fremskyndet Rutine	< 3 timer fra modtagelse dag til dag	
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Forgiftning (Indtagelse af > 150 mg/kg for raske voksne)		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	rød4S	rød4S	-
Prøvemateriale	Serum	Serum	-
Holdbarhed	8 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 8 timer fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 2 dage ved stuetemp.	-
Forsendelse	Intern transport	Kurér	Kan ikke indsendes
Analysessted	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	mmol/L		
Terapeutisk interval	Ikke relevant		
Toksisk grænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Klinikken på BFH: >1,30 mmol/L		
Svarafgivelsesinterval	0,1 - 3,3		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,1	3,3	1

Analysemetode	Absorptionsfotometri		
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000		
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for USP referencestandarder		
Intern kvalitetskontrol	Bio-Rad Liquid unassayed Multiquel level 1 og Bio-Rad Liquid unassayed Multiquel level 3 analyseres en gang dagligt.		
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3027 FI - Lægemedelmonitorering, 4 udsendelser per år i 2 niveauer		
Specificitet / interferens	Hæmolyse (frit hæmoglobin < 0,155 mmol/L) og bilirubin (konjugeret < 427 µmol/L) samt lipæmi interfererer.		
Bemærkninger	Vejledende nedre toksiske serumkonc.: 1,3 mmol/L, 4 timer efter indtagelse.		
Præcision	Maksimal intermediær usikkerhed (interseriel usikkerhed)		U Δ (udvidet kombineret relativ måleusikkerhed)
	Værdi	CV %	CV %
Niveau 1	0,1	7,5	16,0
Niveau 2	0,8	7,5	16,0
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			Ikke relevant

Referencer

- Roche - Applikationsrapport_PARACET
- Roche - Metodeblad_PARACET

Ændringsblad

Dato		Initialer
2015-02-13	Tilføjet autokommentar under Bemærkninger	ILM
2015-06-29	Interferens revideret	ILM
2016-06-06	1) Ændring af intern kontrol og tilhørende niveauer 2) Ændring af CVmax	DH
2016-10-07	Holdbarhed rettet	DJ
2017-06-30	Ringegrænse tilføjet	KB
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

Styrede dokumentudskrifter:

- 1 - Gruppe B, BBH
- 1 - Hjemmeside, BFH