
 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: DAT	
	P-Paracetamol			Godkendt af: DJ, HSE	
Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: OL Kemi	Dokumentnummer: DAT 13. 1.16.20	Version: 1.1	12.06.2020

IUPAC-kode og navn	NPU16789 P—Paracetamol; stofk. = ? mmol/L		
SP-kode og navn	NPU16789	Paracetamol;P (mmol/L)	
Labka II-kode og navn	PARACET	P-Paracetamol (mmol/L) (version 3)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Forgiftning (Indtagelse af > 150 mg/kg for raske voksne)		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Grøn4S	Grøn4S	-
Prøvemateriale	Heparinplasma	Heparinplasma	-
Holdbarhed	8 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 8 timer fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 14 døgn ved 2-8 °C	-
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning	Kan ikke indsendes
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	mmol/L		
Referenceinterval	Køn og alder		Terapeutisk interval
			Ikke relevant
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Klinikken på BFH: > 1,3 mmol/L		
Måleområde, standard	0,1-1,3		
Svarafgivelsesinterval	0,1-6,6		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,1	6,6	1

Analysemetode	Absorptionsfotometri	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000, c502 modul	
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for USP referencestandarder	
Intern kvalitetskontrol	BioRad Liquid Unassayed Multiqual level 1	BioRad Liquid Unassayed Multiqual level 3
Kontrolniveau	0,1	0,8
Intermediær præcision (CV%)	7,5%	7,5%
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	16,0%	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
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3027 FI - Lægemiddelmonitorering, 4 udsendelser per år i 2 niveauer	
Specificitet / interferens	Analysen er upåvirket af: <ul style="list-style-type: none"> • Icterus (bilirubin < 510 µmol/L) • Hæmolyse (hæmoglobin < 496 µmol/L) • Lipæmi (L-indeks < 400) Leverandøren oplyser at: <ul style="list-style-type: none"> • Gammopati, især af typen IgM (Waldeströms makroglobulinæmi) kan give unøjagtige resultater 	
Bemærkninger		
Reference	Roche - Metodeblad_PARACET-2017-11 V3.0	

Ændringsblad

Dato		Initialer
28-05-2020	Dokumentansvarlig og Udførelse og svartider tilrettet	DJ

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH