
 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Procalcitonin			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: LFH	Dokumentnummer: DAT 13. 1.16.33	

IUPAC-kode og navn	NPU21576 P-Procalcitonin; massek. = ? ug/L		
SP-kode og navn	NPU21576	Procalcitonin;P	
Labka II-kode og navn	PROCAL	P—Procalcitonin (µg/L) (version 3)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Mistanke om bakteriel infektion		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Grøn4S	Grøn4S	-
Prøvemateriale	Heparinplasma	Heparinplasma	-
Holdbarhed	4 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 4 timer fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret umiddelbart efter prøvetagning: 24 timer ved 2-8 °C. Skal sendes på frost	-
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning	Kan ikke indsendes
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	ug/L		
Referenceinterval	Køn og alder	Referenceinterval	
	-	-	
Beslutningsgrænse	Alle: < 0,50 ug/L		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Måleområde	0,02-100		
Svarafgivelsesinterval	0,02-100		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,02	9,99	2
	10,0	99,9	1
	>100		0

Analysemetode	Elektro Chemiluminescens Immuno Assay (ECLIA)	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000, e801 modul	
Sporbarhed	Denne metode er standardiseret over for BRAHMS PCT LIA-analysen.	
Intern kvalitetskontrol	Roche PCT level 1	Roche PCT level 2
Kontrolniveau	0,476	9,331
Intermediær præcision (CV%)	10 %	10 %
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	41,8 %	41,8 %
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til		52,3 %
Ekstern kvalitetskontrol	RFB - 3871 DE Cytokiner. 4 udsendelser pr. år i 2 niveauer	
Specificitet / interferens	<p>Analysen er upåvirket af:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Icterus (bilirubin) I-indeks < 40 mg/dL (685 µmol/L) • Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks < 900 mg/dL (559 µmol/L) • Lipæmi (intralipid) L-indeks < 1500 • Biotin < 123 nmol/L <p>Indtagelse af Vitamin B7/Vitamin H (Biotin) kan interferere på analyseresultatet. Der bør derfor ikke tages prøver fra patienter, som modtager terapi med biotindoser (> 5 mg/dag), før mindst 8 timer efter seneste biotindosering.</p>	
Bemærkninger	Ingen	
Reference	Roche - Metodeblad_PROCAL - 2017-08 V2.0	

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH