

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. B-Reticulocyttter gruppe			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: FR	Dokumentansvarlig: HSE	Dokumentnummer: DAT 13. 1.18.06	
					Godkendt af: DJ, HSE
					03.09.2020

IUPAC-kode og navn	NPU18157 B—Reticulocyttter; egenskabsart(liste; proc.)		
SP-kode og navn - bestilling	NPU18157	Reticulocyttter gruppe;B	
SP-kode og navn - svar	NPU08694	Reticulocyttter;B (x 10 ⁹ /L)	
Labka II-kode og navn - bestilling	RETIC	B-Reticulocyttter gruppe (version 1)	
Labka II-kode og navn - svar	reti	B-Reticulocyttter (x 10 ⁹ /L) (version 2)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Udredning af hæmatologisk sygdom		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Lilla3S	Lilla3S	Lilla3S
Prøvemateriale	EDTA-stabiliseret blod	EDTA-stabiliseret blod	EDTA-stabiliseret blod
Holdbarhed	3 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	3 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	3 døgn fra prøvetagning i klimaskab ved 21°C
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning	Region H's transportordning
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	x 10 ⁹ /L		
Referenceinterval	Køn og alder	Referenceinterval	
	Alle: 0 dage - 7 dage	79-222	
	Alle: 7 dage - 6 mdr.	37-120	
	Alle: 6 mdr. - 2 år	29-92	
	Alle: 2 år - 6 år	29-83	
	Alle: 6 år - 18 år	37-106	
	Alle: 18 år - 125 år	25-99	
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Måleområde	0-720 x 10 ⁹ /L		
Svarafgivelsesinterval	0-720 x 10 ⁹ /L		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0	720	0

Analysemetode	Flowcytometri		
Apparatur	Sysmex XN 9100		
Sporbarhed	ICSH/CLSI reference method (ICSH standard 1995)		
Intern kvalitetskontrol	XN Check 1	XN Check 2	XN Check 3
Kontrolniveau	118	94	48
Intermediær præcision (CV%)	10%	10%	10%
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	14,5%	14,5%	14,5%
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			41,2%
Ekstern kvalitetskontrol	DEKS Hæmatologiprogram 3041, 10 udsendelser pr år.		
Specificitet / interferens	Leverandøren oplyser, at hvis følgende er til stede, kan systemet fejlagtigt rapportere et højt reticulocytaltal: <ul style="list-style-type: none"> • Kuldeagglutiner • Store trombocytter • Mulighed for PLT klumper • Fragmenterede leukocytter • Malaria • Howell-Jolly body 		
Bemærkninger	Der afgives svar på NPU08694 B—Reticulocytter; antalk. = ? × 10 ⁹ /L		
Reference	Sysmex XN series (XN-9000/XN-9100) Brugervejledning. 09/2017 Sysmex XN CAL,XN-CAL PF_Traceability chain and Reference methods		

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH