

	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: Datablad	
	P-Salicylat			Godkendt af: DJ	
Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: KB	Dokumentansvarlig: Læger	Dokumentnummer: DAT 13. 1.19.09	Version: 1.6	06.02.2018

IUPAC kode og navn	NPU03383 P—Salicylat; stofk. = ? mmol/L		
LABKA II kode	SALI		
Akkrediteret			
Udførelse og svartider	Fremskyndet Rutine	< 3 timer fra modtagelse dag til dag	
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Forgiftning		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	rød4S	rød4S	-
Prøvemateriale	Serum	Serum	-
Holdbarhed	12 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 12 timer fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret: 7 døgn ved 2 - 8 °C	-
Forsendelse	Intern transport	Kurér	Kan ikke indsendes
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	mmol/L		
Terapeutisk interval	Ikke relevant		
Toksisk grænse	0 - 13 år > 2,0 14 - 125 år > 3,5		
Alarm- / ringegrænse	Klinikken på BFH: Børn <15 år: >2,0 mmol/L Voksne: >3,5 mmol/L		
Svarafgivelsesinterval	0,1 - 5,0		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,1	5,0	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 Liquichek Immunoassay Plus Control level 3 analyseres en gang dagligt.		
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3027 FI - Lægemiddelmonitorering, 4 udsendelser per år i 2 niveauer		
Specificitet / interferens	Hæmolyse (frit hæmoglobin < 0,621 mmol/L), bilirubin (konjugeret < 393 µmol/L) eller lipæmi interfererer ikke.		
Bemærkninger	Ingen		
Præcision	Maksimal intermediær usikkerhed (interseriel usikkerhed)		U Δ (udvidet kombineret relativ måleusikkerhed)
	Værdi	CV %	CV %
Niveau 1	0,5	5	10,2
Niveau 2	2,6	5	10,2
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_SALI
- Roche - Metodeblad_SALI

Ændringsblad

Dato		Initialer
2015-02-18	Tilføjet autokommentar under Bemærkninger	ILM
2015-06-29	Interferens revideret	ILM
2016-05-30	1) Ændring af intern kontrol samt tilhørende niveauer 2) Ændring af CV max og MRKD	DH
2016-10-07	Holdbarhed rettet	DJ
2017-06-30	Ringegrænse tilføjet	KB
2017-11-08	CVmax og usikkerhedsbudget ændret	KB
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

Styrede dokumentudskrifter:

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