

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskreivet er dokumentet ikke dokumentstyret. <div style="text-align: center;">P-Salicylat</div>			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: OL Kemi	Dokumentnummer: DAT 13. 1.19.10	
					Godkendt af: DJ, HSE
					12.06.2020

IUPAC-kode og navn	NPU03383 P—Salicylat; stofk. = ? mmol/L		
SP-kode og navn	NPU03383	Salicylat;P (mmol/L)	
Labka II-kode og navn	SALI	P-Salicylat (mmol/L) (version 2)	
Akkrediteret analyse			
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Forgiftning		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Grøn4S	Grøn4S	-
Prøvemateriale	Heparinplasma	Heparin	-
Holdbarhed	12 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 12 timer fra prøvetagning ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret: 7 døgn ved stuetemp.	-
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	Vejl. nedre toksisk koncentration	
	Børn <14 år:	>2,0 mmol/L	
	14 år - 125 år:	>3,5 mmol/L	
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Klinikken på BFH:> 3,5 mmol/L		
Måleområde, standard	0,1-5,0		
Svarafgivelsesinterval	0,1-5,0		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,1	5,0	1

Analysemetode	Absorptionsfotometri	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000, e801 modul	
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for USP referencestandarder	
Intern kvalitetskontrol	Bio-Rad Liquid Unassayed Multiquel level 1	Bio-Rad Liquichek Immunoassay Plus Control level 3
Kontrolniveau	0,5	2,6
Intermediær præcision (CV%)	5,0%	5,0%
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	10,2%	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
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3027 FI - Lægemiddelmonitorering, 4 udsendelser per år i 2 udsendelser	
Specificitet / interferens	Analysen er upåvirket af: <ul style="list-style-type: none"> • Icterus (bilirubin <393 µmol/L) • Hæmolyse (hæmoglobin <0,497 mmol/L) • Lipæmi (L-indeks <200) Leverandøren oplyser at: <ul style="list-style-type: none"> • Gammopati, især typen IgM (Waldeströms makroglobulinæmi), kan give unøjagtige resultater 	
Bemærkninger	Ingen	
Reference	Roche - Metodeblad_SALI - 2017-05 V10.0	

Ændringsblad

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

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH