

	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: DAT	
	B-Trombocytter; (ThromboExact, mask)			Godkendt af: DJ, HSE, KAB 28.11.2022	
Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: HHL	Dokumentansvarlig: HSE	Dokumentnummer: DAT 13. 1.20.34	Version: 1	

IUPAC-kode og navn	BFH00508 B-Thrombocytter, (ThromboExact, mask) = ? x 10 ⁹ /L		
SP-kode og navn	BFH00508	B-Trombocytter, (ThromboExact) (x 10 ⁹ /L)	
Labka II-kode og navn	THROMEXBFH	B-Trombocytter; (ThromboExact, mask); (x 10 ⁹ /L); (version 1)	
Akkrediteret analyse	Nej		
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	EDTA- og citratudløst trombocyttaggregation		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	S-Monovette ThromboExact rør 2,7 ml (Mg-sulfat) Prøverøret udleveres af Klinisk Biokemisk Afdeling Må ikke sendes med rørpost KBA skal kontaktes på tlf.: 38 63 56 45 for at aftale udlevering af glas/prøvetagning	Kan ikke rekvireres	Kan ikke rekvireres
Prøvemateriale	Fuldblod		
Holdbarhed	Kasseres efter 6 timer		
Forsendelse	Intern transport		
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	x 10 ⁹ /L		
Referenceinterval	Køn og alder	Referenceinterval	
	Alle: 0 - 14 dage	85 - 590	
	Alle: 14 dage - 1 mdr.	120 - 555	
	Alle: 1 mdr. -2 år	135 - 620	
	Alle: 2 år - 18 år	165 - 435	
	Alle: 18 år -125 år	145 - 390	
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	<20 x 10 ⁹ /L		
Måleområde	1-5000 x 10 ⁹ /L		
Svarafgivelsesinterval	3-5000 x 10 ⁹ /L		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	3,00	5000	0
	Værdier >1000 opgives i hele tier		0

Analysemetode	Hydrodynamisk fokuserede DC-registreringsmetode samt fluorescens flowcytometri		
Apparatur	Sysmex XN 9100		
Sporbarhed	ICSH/CLSI recommended reference, method (ICSH standard 1995)		
Intern kvalitetskontrol	XN Check 1	XN Check 2	XN Check 3
Kontrolniveau	87	245	551
Intermediær præcision (CV%)	10,0%	6,0%	6,0%
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	20,6%	13,0%	13,0%
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			32%
Ekstern kvalitetskontrol	DEKS Hæmatologiprogram 3041, 10 udsendinge pr år.		
Specificitet / interferens	Ikke specificeret		
Bemærkninger	Analysen rekvireres på patienter med EDTA og Citrat-betinget trombocyttaggregation		
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
09-08-2022	Oprettet	HHL

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH