


 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Transferrin			Niveau: Datablad 
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: PPC	Dokumentansvarlig: Læger	Dokumentnummer: DAT 13. 1.20.08
				Godkendt af: DJ 06.02.2018

IUPAC kode og navn	NPU26470 P—Transferrin; massek. = ? g/L		
LABKA II kode	TRANS		
Akkrediteret	 EXAM Reg.nr. 1006		
	Rutine dag til dag		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Anæmiudredning		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	grøn4S	grøn4S	grøn4S
Prøvemateriale	Heparinplasma	Heparinplasma	Heparinplasma
Holdbarhed	7 dage fra prøvetagning ved stuetemp.	7 dage fra prøvetagning ved stuetemp.	7 dage fra prøvetagning i klimaskab
Forsendelse	Intern transport	Kurér	Region H's transportordning ved 21 °C
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	g/L		
Referenceinterval	Alle: 1 d - 30 d	0,92 - 2,09	
	Alle: 1 måned - 5 måned	1,06 - 3,26	
	Alle: 6 måned - 11 måned	1,46 - 3,66	
	Alle: 1 år - 4 år	1,49 - 3,98	
	Kvinde: 5 år - 13 år	2,12 - 3,30	
	Kvinde: 14 år - 17 år	2,12 - 3,91	
	Mand: 5 år - 17 år	2,12 - 3,30	
	Alle: 18 år - 125 år	1,91 - 3,26	
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Svarafgivelsesinterval	0,10 - 7,80		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,10	7,80	2

Analysemetode	Immunturbidimetri		
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000		
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for referencemateriale fra IRMM (Institute for Reference Materials and Measurements) BCR470/CRM 470 (RPPHS - Reference Preparation for Proteins in Human Serum)		
Intern kvalitetskontrol	Bio-Rad Liquid unassayed Multiquel level 1 og Bio-Rad Liquid unassayed Multiquel level 3 analyseres en gang dagligt.		
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3391 FI - Almen klinisk biokemi, Serum B og C 6 udsendelser per år i 2 niveauer		
Specificitet / interferens	Analysen er upåvirket af icterus (konjugeret og ukonjugeret bilirubin < 1026 µmol/L), hæmolyse (hæmoglobin < 0,621 mmol/L) eller lipæmi.		
Bemærkninger	Ingen		
Præcision	Maksimal intermediær usikkerhed (interseriel usikkerhed)		U Δ (udvidet kombineret relativ måleusikkerhed)
	Værdi	CV %	CV %
Niveau 1	1,38	5,0	10,2
Niveau 2	2,87	5,0	10,2
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			10,8%

Referencer

- Roche - Applikationsrapport_TRANS
- Roche - Metodeblad_TRANS

Ændringsblad

Dato		Initialer
2016-05-30	1) Ændring af enhed medfører ny NPU kode, referenceinterval og svarafgivelsesinterval 2) Ændring af intern kontrol og tilhørende niveauer samt MRKD	DH, CMJ
2016-10-07	Holdbarhed rettet	DJ
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

Styrede dokumentudskrifter:

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