

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. <b>P-Triglycerid</b>			Niveau: <b>Datablad</b> 
	Dokumentbrugere: <b>KBA</b>	Redaktør: <b>KB</b>	Dokumentansvarlig: <b>Læger</b>	Dokumentnummer: <b>DAT 13. 1.20.07</b>
				Godkendt af: <b>DJ</b>  <b>06.02.2018</b>

<b>IUPAC kode og navn</b>	NPU04094 P-Triglycerid; stofk. = ? mmol/L		
<b>LABKA II kode</b>	TRIG		
<b>Akkrediteret</b>			
<b>Udførelse og svartider</b>	Rutine dag til dag		
<b>Patientforberedelse</b>	Ingen		
<b>Indikation</b>	Udredning af primær og sekundær hyperlipidæmi. Risikovurdering og terapikontrol ved hjerte-kar sygdomme		
	<b>Interne rekvirenter (BBH &amp; FRH)</b>	<b>Eksterne rekvirenter</b>	<b>Praksis</b>
<b>Emballage</b>	grøn4S	grøn4S	grøn4S
<b>Prøvemateriale</b>	Heparinplasma	Heparinplasma	Heparinplasma
<b>Holdbarhed</b>	2 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	Ucentrifugeret: 2 døgn ved stuetemp. Centrifugeret og afpipetteret: 5 døgn ved 2-8 °C	Ucentrifugeret: 2 døgn i klimaskab. Centrifugeret og afpipetteret: Samme som ucentrifugeret
<b>Forsendelse</b>	Intern transport	Kurér	Region H's transportordning ved 21 °C
<b>Analysested</b>	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
<b>Enhed</b>	mmol/L		
<b>Beslutningsgrænse</b>	Alle: 0 år - 4 år < 2,00		
	Alle: 18 år - 125 år < 2,00		
<b>Alarm- / ringegrænse</b>	Ikke relevant		
<b>Svarafgivelsesinterval</b>	0,10 – 50,0		
<b>Svarformat</b>	<b>Nedre grænse</b>	<b>Øvre grænse</b>	<b>Decimaler</b>
	0,10	9,99	2
	10,0	50,0	1

<b>Analysemetode</b>	Absorptionsfotometri		
<b>Apparatur</b>	Roche Diagnostics - Cobas 8000		
<b>Sporbarhed</b>	Standardiseret over for ID/MS metoden		
<b>Intern kvalitetskontrol</b>	Bio-Rad Liquid unassayed Multiquel level 1 og Bio-Rad Liquid unassayed Multiquel level 3 analyseres en gang dagligt.		
<b>Ekstern kvalitetskontrol</b>	Labquality - 3391 FI - Almen klinisk biokemi, Serum B og C 6 udsendelser per år i 2 niveauer		
<b>Specificitet / interferens</b>	Analysen er upåvirket af icterus (bilirubin < 599 µmol/L), hæmolyse (frit hæmoglobin < 0,434 mmol/L) eller lipæmi (< 3000 mg/dL).		
<b>Bemærkninger</b>	Ved P-Triglycerid > 4 mmol/L bør fasteprov overvejes inklusiv 2 døgn alkoholafaste		
<b>Præcision</b>	<b>Maksimal intermediær usikkerhed</b> (interseriel usikkerhed)		<b>U Δ</b> (udvidet kombineret relativ måleusikkerhed)
	<b>Værdi</b>	<b>CV %</b>	<b>CV %</b>
<b>Niveau 1</b>	1,03	5,0	12,3
<b>Niveau 2</b>	2,23	5,0	12,3
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			58,3 %

## Referencer

- Roche - Applikationsrapport\_TRIG
- Roche - Metodeblad\_TRIG

## Ændringsblad

Dato		Initialer
30-05-2016	Ændring af intern kontrol og tilhørende niveauer samt MRKD	DH, CMJ
18-09-2017	Svarafgivelsesinterval ændret fra 0,1-10,0 til 0,1-50,0	KB
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

## Styrede dokumentudskrifter:

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