
		Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret. B-Eosinofilytter; antalk.			Niveau: Operativt 
Dokumentnummer: O2.06	P-drev (2020): DAT-4305-6	Redaktør: AJ	Dokumentansvarlig: MAB	Version: 2	Godkendt af: MaB 2021-03-02 Ikrafttrædelsesdato: 2021-03-03
Dokumentbrugere: Hæm,Tosoh, Sysmex_ana					

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU01933

Nationalt kortnavn:

B-Eosinofilytter

Bestillingskode:

NPU04100

Svarkode og analysenavn:

NPU01933

Listen består af følgende listemedlemmer:

B-Basofilytter (NPU 01349)

B-Eosinofilytter (NPU01933)

B-Lymfocytter (NPU 0236)

B-Monocytter (NPU 02840)

B-Neutrofilocytter (NPU 02902)

B-Metamyelo. + Myelo. + Promylocytter (NPU 26631)

Akkrediteret analyse:



Labka II kode:

Eos

Synonym:

Eosinofile granulocytter

Analysehyppighed:

Hele døgnet

Prioriteter og forventet svartid:

Prioritet:	Svartid:
Akut	< 60 min. fra modtagelsen i KBA
Fremskyndet	Hurtigst muligt dog < 2 timer fra modtagelsen i KBA
Rutine	Samme dag eller uge afhængig af analysehyppigheden

KBA kan kontaktes ved behov for kortere svartid på ugedagsanalyser: 3863 2476

Prøvetagningsrør:

Lilla2H (K₂EDTA / K₃EDTA)

Lilla4S/6S (K₂EDTA / K₃EDTA)

Prøvehåndtering:

Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen.

Rørpost:

Prøven må sendes med rørpost

Analysested:

Klinisk Biokemisk Afdeling, Glostrup. Tlf. 3863 2476

Nødprocedure:

Analysen kan bestilles i tilfælde af nødprocedure via nødblanket

2) Kliniske data

Indikation:

Mistanke om allergisk reaktion, samt vurdering af knoglemarvens funktion.

Referenceinterval:

Kvinder og mænd	
0 d- 2 md	0,01- 0,90 x 10 ⁹ /L
2 md - 6 md	0,01- 0,50 x 10 ⁹ /L
6 md - 14 år	0,05- 0,70 x 10 ⁹ /L
14 år - 18 år	0,03- 0,60 x 10 ⁹ /L
≥18 år	0,01- 0,50 x 10 ⁹ /L

3) Analysetekniske data

Forbehandling af prøve:

Ingen

Holdbarhed af plasma/serum/fuldblod/spinalvæske/urin/fæces: (Slet 'ikke-relevant' prøvemateriale)

Tid	Opbevaringstemperatur
48 timer	2-8°C eller 15-25°C

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1mL

Apparat:

Sysmex XN 9000

Analyseprincip:

Fluorescensfotometri efter farvning af RNA/DNA, samt cellestruktur ved flowcytometri/lysspredning

CE-mærket analyseopsætning: (Slet 'ikke-relevant')

Ja

Kvalitetssikring:

Intern: Sysmex XN-Check

Ekstern: 3041 DK Hæmatologi, DEKS 10/årligt

Sporbarhed på kalibrator:

Der anvendes ingen kalibrator

Svarafgivelsesinterval:

0,0-440 x 10⁹/L

Variation på analyseresultater: (x 10⁹/L)

Enhed	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
Alle niveau	10	12,1	24,2

Mindste kliniske relevante difference:

Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste kliniske signifikante forskel på 2 svar skønnet til :65 %

Analyseinterferens:

Ingen kendte

Referencer:

Product Fact Sheet CBC+DIFF, s.1

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
	2020.10.05		Intranet Hjemmeside
2	2021.03.02	Ændring af referenceintervaller	Intranet Hjemmeside