
		Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret. B- Erytroblaster; antalk.			Niveau: Operativt 
Dokumentnummer: O2.18	P-drev (2020): DAT-4318-3	Redaktør: AJ	Dokumentansvarlig: MAB	Version: 2	Godkendt af: MaB 2021-03-02 Ikrafttrædelsesdato: 2021-03-02
Dokumentbrugere: Hæm,Tosoh, Sysmex_ana					

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU01943

Nationalt kortnavn:

B-Erytroblaster

Bestillingskode:

NPU01943

Akkrediteret analyse:



Labka II kode:

ERYBLAST

Synonym:

NRBC (Nucleated red blood cells)

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:

Lilla4S/6S (K₂EDTA / K₃EDTA)

Lilla2H (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 ikke bestilles i tilfælde af nødprocedure

2) Kliniske data

Indikation:

Vurdering af knoglemarvens funktion

Referenceinterval:

Kvinder og mænd	
Alle aldre	< 0,01 x 10 ⁹ /L

3) Analysetekniske data

Forbehandling af prøve:

Ingen

Holdbarhed af fuldblod:

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

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1 mL fuldblod

Apparat:

Sysmex XN 9000

Analyseprincip:

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

CE-mærket analyseopsætning:

Ja

Kvalitetssikring:

Intern: Sysmex XN-Check i 3 niveauer

Ekstern: 3041 DK Hæmatologi, DEKS 10/årligt

Sporbarhed på kalibrator:

Der anvendes ingen kalibrator

Svarafgivelsesinterval:

0,00-20,0 x 10⁹/L

Variation på analyseresultater:

Enhed x 10 ⁹ /L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
0,15	15,0	16,0	32,0
0,40 og 1,0	10,0	11,4	22,8

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: 45 %

Analyseinterferens:

Ingen kendte

Referencer:

Product Fact Sheet, CBC+DIFF, s.1

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
	2020.10.23		Intranet Hjemmeside
2	2021.03.02	Nyt reference interval	Intranet Hjemmeside