

		Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: <b>Operativt</b> 	
<b>P- Fibrinogen; stofk.(koag.; proc.)</b>						
Dokumentnummer: <b>O3.05</b>	P-drev (2020): <b>DAT- 4405-</b>	Redaktør: <b>AJ</b>	Dokumentansvarlig: <b>NRJ</b>	Version: <b>1</b>	Godkendt af: <b>AJ</b>	
Dokumentbrugere: <b>ACLTOP_ana, Koag,SR</b>					Ikrafttrædelsesdato: <b>2020-10-27</b>	

## 1) Generelle data

### IUPAC kode:

NPU 02050

### Nationalt kortnavn:

P- Fibrinogen (koag.)

### Bestillingskode:

NPU 02050

### Akkrediteret analyse:



### Labka II kode:

FIB

### Synonym:

Ingen

### 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:

Blå3,5S (Na-citrat)

Blå2H (Na-citrat)

### 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:

Udredning af koagulationsforstyrrelser

Akutfasereaktant

**Referenceinterval:** (Data fra Labka II)

Kvinder og mænd	
Alle aldre	5,3-10,3 µmol/L

### 3) Analysetekniske data

#### Forbehandling af prøve:

Prøven skal centrifugeres ved 2500g i 10 minutter, hurtigst muligt efter prøvetagningen

#### Holdbarhed af plasma:

Tid	Opbevaringstemperatur efter centrifugering
7 dage	15-25 °C
7 dage	2-8 °C
1 måned	-20 °C

#### Minimumsmængde af prøvemateriale:

Citratglasset SKAL fyldes helt (inden for markeringerne på glassets mærkat), da der sker en fortynding af blodet, og der korrigeres for fortyndingsfaktoren

#### Apparat:

ACL TOP 550 fra ILS

#### Analyseprincip:

Clotanalyse, der aflæses ved 671 nm

#### CE-mærket analyseopsætning:

Ja

#### Kvalitetssikring:

Intern: Normal og Abnormal kontrolplasma, MediRox

Ekstern: 3046 DK Koagulation, DEKS 5/årligt

#### Sporbarhed på kalibrator:

DEKS koagulationskalibrator Normal er sporbar til WHO STD: 09/264

#### Svarafgivelsesinterval:

2,0-22,0 µmol/L

#### Variation på analyseresultater:

Enhed: µmol/L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
Niveau 5,0	7	8,9	17,8
Niveau 9,1	10	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: 35 %

#### Analyseinterferens:

Heparin (UF) > 2 IE/mL

Hæmolyse (Hæmoglobin) > 0,23 mmol/L i plasma

Icterus (Bilirubin) > 393 µmol/L

Lipæmi > 4247 mAbs

#### Referencer:

Brugsanvisning 20301800 HemosIL Q.F.A.Thrombin (Bovine)(2 mL)

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

### Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
1	2020.10.27	version 1	Intranet Hjemmeside