

		Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: Operativt 	
		P-Kolesterol VLDL				
Dokumentnummer: O4.37	P-drev (2020): DAT-4137-5	Redaktør: MR	Dokumentansvarlig: MR,JS	Version: 1	Godkendt af: MR 2020-09-28 Ikrafttrædelsesdato: 2020-09-28	
Dokumentbrugere: VitVas, VitVas_ana						

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU01569

Nationalt kortnavn:

Kolesterol VLDL;P

Bestillingskode:

NPU01569

Svarkode og analysenavn:

NPU01569 og Kolesterol VLDL;P

NPU01566 og Kolesterol;P

NPU04094 og Triglycerid;P

NPU01567og Kolesterol HDL;P

DKN35308 og Kolesterol LDL(beregnet);P

Akkrediteret analyse:



DANAK

EXAM Reg.nr. 1026

Labka II kode:

VLDL

Synonym:

præ-beta-Lipoprotein

Analysehyppighed:

Alle dage – Hele døgnet

Prioriteter og forventet svartid:

Prioritet:	Svartid:
Rutine	Samme dag

Prøvetagningsrør:

Mint3,5 (Li-Hep m/gel)

Alternativ:

Rød4S/6S (Tørglas u/gel)

Gold3,5 (Tørglas m/gel)

Grøn4S (Li-Hep u/gel)

Prøvehåndtering:

Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen.

Rørpost:

Prøven må sendes med rørpost

Analysted:

Klinisk Biokemisk Afdeling, Glostrup. Tlf. 3863 2476

Nødprocedure:

Analysen kan ikke bestilles i tilfælde af nødprocedure

2) Kliniske data

Indikation:

Risikovurdering for kardiovaskulær sygdom og kontrol af lipidæmi

Beslutningsgrænse / Cut-off:

Analyseresultatet bør være mindre end 0,9 mmol/L

3) Analysetekniske data**Forbehandling af prøve:**

Prøven skal centrifugeres ved 2200 g i 10 min inden for 7 timer efter prøvetagningen

Holdbarhed af plasma/serum:

Tid	Opbevaringstemperatur
5 timer	18-28 °C
3 dage	2-8 °C
3 uger	≤-18 °C

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1 mL afpipetteret plasma/serum

Apparat:

Vitros 4600/5600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)

Analyseprincip:

Beregnes ud fra: P-Triglycerid (Trig)

CE-mærket analyseopsætning:

Ja

Kvalitetssikring:

Der henvises til databladet for P-Triglycerid

Sporbarhed på kalibrator:

Ej relevant

Svarafgivelsesinterval:

Ej relevant

Beregninger:

Tekst

Variation på analyseresultater:

Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
4,5	5,0	10,0

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: 58 %

Analyseinterferens:

Der henvises til databladet for P-Triglycerid

Referencer:

Kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
1	2020.09.28		Intranet Hjemmeside VB204