
	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.				Niveau: Operativt	
	P-Paracetamol					
Dokumentnummer: O4.46	P-drev (2020): DAT-4146-3	Redaktør: MR	Dokumentansvarlig: MR,JS	Version: 1	Godkendt af: MR	
Dokumentbrugere: VitVas, VitVas_ana					2020-09-25	Ikrafttrædelsesdato: 2020-09-25

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU16789

Nationalt kortnavn:

Paracetamol;P

Bestillingskode:

NPU16789

Akkrediteret analyse:



DANAK

EXAM Reg.nr. 1026

Labka II kode:

PARACET

Synonym:

Acetaminophen

Analysehyppighed:

Alle dage – 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

Prøvetagningsrør:

Rød4S (Tørglas u/gel)

Alternativ:

Rød6S (Tørglas u/gel)

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:

Udredning af forgiftning

Toksisk niveau:

≥ 1,3 mmol/L 4 timer efter indtagelse

3) Analysetekniske data

Forbehandling af prøve:

Prøven skal centrifugeres ved 2200 g hurtigst muligt efter prøve-tagningen.

Holdbarhed af serum:

Tid	Opbevaringstemperatur
2 dage	18-28 °C
2 uger	2-8 °C
45 dage.	≤-18 °C

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1 mL afpipetteret serum

Apparat:

Vitros 4600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)

Analyseprincip:

Tørkemi, Kolorimetrisk slide test

CE-mærket analyseopsætning:

Ja

Kvalitetssikring:

Intern: Ortho Clinical Diagnostics TDM Performance Verifier 1 og 3

Ekstern: Biorad EQAS Therapeutic Drug monitoring 12/år

Svarafgivelsesinterval:

0,1 – 2,6 mmol/L

Variation på analyseresultater:

Enhed mmol/L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
0,1	5	6,1	12
1,1	5	6,1	12

Mindste kliniske relevante difference:

Ej relevant

Analyseinterferens:

Ikke undersøgt, men producenten opgiver at:

- Behandling med Gentsinsyre kan medføre forhøjet koncentration
 - Forhøjet total Protein kan medføre forhøjet koncentration

Referencer:

Brugsanvisning Vitros Chemistry Products Paracetamol 7B6041_DA.

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
1	2020.09.25		Intranet Hjemmeside VB204