
		Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: Operativt 	
P-Protein						
Dokumentnummer: O4.24	P-drev (2020): DAT-40124-7	Redaktør: MR	Dokumentansvarlig: MR,JS	Version: 1	Godkendt af: MR	
Dokumentbrugere: VitVas, VitVas_ana					Ikrafttrædelsesdato: 2020-09-23	

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU03278

Nationalt kortnavn:

Protein;P

Bestillingskode:

NPU03278

Akkrediteret analyse:



DANAK

EXAM Reg.nr. 1026

Labka II kode:

PROT

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

Analysested:

Klinisk Biokemisk Afdeling, Glostrup. Tlf. 3863 2476

Nødprocedure:

Analysen kan ikke bestilles i tilfælde af nødprocedure

2) Kliniske data

Indikation:

Vurdering af hydreringstilstanden

Referenceinterval:

2-4 år: 60-80 g/L

5-13 år: 63-81 g/L

14-17 år: 60-84 g/L

18-125 år: 64 -79 g/L

3) Analysetekniske data

Forbehandling af prøve:

Prøven skal centrifugeres ved 2200 g i 10 minutter inden for 3 timer efter prøvetagningen.

Holdbarhed af plasma/serum:

Tid	Opbevaringstemperatur
≤ 7 timer	18 - 28 °C
≤ 3 dage	2 - 8 °C
≤ 6 mdr.	≤ -18 °C

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1 mL afpipetteret plasma/serum

Apparat:

Vitros 4600 FS Ortho Clinical Diagnostics (OCD)

Analyseprincip:

Tørkemi, Kolometrisk slide test

CE-mærket analyseopsætning:

Ja

Kvalitetssikring:

Intern: Performance Verifier 1, Performance Verifier 2

Ekstern: DEKS program 3391FI 6/årligt

Sporbarhed på kalibrator:

NIST (National Institute of Standards and Technology) Reference Materiale, SRM (Standard Reference Materiale) 927

Svarafgivelsesinterval:

20 - 220 g/L

Variation på analyseresultater:

Enhed g/L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
38	4	8,8	17,7
70	4	8,8	17,7

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: 8%

Analyseinterferens:

Producenten oplyser, at heparinplasma kan have en 10 % højere protein koncentration end serum

Bemærkninger: (Slettes hvis 'ingen')

Tekst

Referencer:

Brugsanvisning Vitros Chemistry Products TP Slides REF 839 2292

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
1	2020.09.23		Intranet Hjemmeside VB204