
		Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: Operativt 	
		P-Transferrin				
Dokumentnummer: O4.26	P-drev (2020): DAT-4126-7	Redaktør: MR	Dokumentansvarlig: MR,JS	Version: 1	Godkendt af: MR 2020-09-23 Ikrafttrædelsesdato: 2020-09-23	
Dokumentbrugere: VitVas, VitVas_ana						

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU26470

Nationalt kortnavn:

Transferrin;P

Bestillingskode:

NPU26470

Svarkode og analysenavn:

NPU26470 og Transferrin;P

NPU02508 og Jern;P

NPU04191 og Transferrin-mætning;P

Akkrediteret analyse:



DANAK

EXAM Reg.nr. 1026

Labka II kode:

TRANS

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:

Mistanke om jernmangel eller hæmokromatose

Referenceinterval:

Kvinder	Mænd

1-4 år: 1,49-3,98 g/L	1-4 år: 1,49-3,98 g/L
5-13 år: 2,12-3,30 g/L	5-17 år: 2,12-3,30 g/L
14-17 år: 2,12-3,91 g/L	18-125 år: 1,91-3,26 g/L
18-125 år: 1,91-3,26 g/L	

3) Analysetekniske data

Forbehandling af prøve:

Mistanke om jernmangel eller hæmokromatose

Holdbarhed af plasma/serum

Tid	Opbevaringstemperatur
≤ 7 timer	18 – 28 °C
≤ 3 dage	2 – 8 °C
ubegrænset	≤ -18 °C

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1 mL afpipetteret plasma/serum

Apparat:

Vitros 4600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)

Analyseprincip:

Turbidimetrisk MikroTip test

CE-mærket analyseopsætning:

Ja

Kvalitetssikring:

Intern: Protein Performance Verifier 1, Protein Performance Verifier 3

Ekstern: DEKS program 3391FI 6/årligt

Sporbarhed på kalibrator:

Er sporbar til BAM-IRMM-LGC (Bundesanstalt für Materialeforschung und -prüfung/Institute of Reference Methods and Materials/ Laboratory of the Government Chemist) ERM-DA470 referencemateriale. Sammenlignende metode: Nefelometri

Svarafgivelsesinterval:

0,80-15,0 g/L

Variation på analyseresultater:

Enhed g/L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
1,33	7,5	8,5	17,0
5,43	7,5	8,5	17,0

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: 15 %

Analyseinterferens:

Ikke undersøgt og ingen oplyst af producenten

Referencer:

Brugsanvisning VITROS Chemistry Products TRFRN Slides REF 680 1767

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
1	2020.09.23		Intranet Hjemmeside VB204