


P-Fosfat

GENERELT	SP bestillingskode og navn	NPU03096, Fosfat;P		
	IUPAC kode og navn	NPU03096, P-Phosphat (P;uorganisk); stofk.		
	SP svarkode og analysenavn	NPU03096, Fosfat;P		
	Akkrediteret analyse	 EXAM Reg.nr. 1026		
	Labka kode og analysenavn	PHOS, P-Fosfat		
	Analysehyppighed	Alle dage – Hele døgnet		
	Prioriteter og forventet svartid	Prioritet: Rutine	Svartid: Samme dag	
	Nødprocedure	Analysen kan IKKE bestilles i tilfælde af nødprocedure		
	Patientforberedelse	Ingen		
	Nødvendige kliniske oplysninger ved bestilling	Ingen		
	Prøvetagningsrør	Mint3,5: 3,5 ml glas med mint prop og gul ring (Li-Hep m/gel) Alternativ: Grøn4S: 4 ml glas med grøn prop og sort ring (Li-Hep u/gel) Gold3,5: 3,5 ml glas med sandfarvet prop (tørglas m/gel) Rød4S: 4 ml glas med rød prop og sort ring (tørglas u/gel)		
	Prøvemateriale / prøvemængde	3,5 mL blod		
	Håndtering af prøvemateriale	Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen		
	Analysested	Klinisk Biokemisk Afdeling, Rigshospitalet Glostrup, Tlf.: 38 63 24 76		

KLINISK	Indikation	Mistanke om hyper- eller hypofosfatæmi		
	Enhed	mmol/L		
	Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		0,16	8,40	2
	Referenceinterval	Kvinder: 1-4 år: 1,16-1,81 mmol/L 5-13 år: 1,09-1,72 mmol/L 14-17 år: 0,72-1,49 mmol/L 18-125 år: 0,76-1,41 mmol/L	Mænd: 1-4 år: 1,16-1,81 mmol/L 5-13 år: 1,07-1,74 mmol/L 14-17 år: 0,85-1,74 mmol/L 18-49 år: 0,71-1,53 mmol/L 50-125 år: 0,71 -1,23 mmol/L	
	Mindste kliniske relevante difference	23 %		
	Alarm-/ringe-grænse	Ved analyseresultater mindre end 0,30 mmol/L		
Andre navne	Ingen			

P-Fosfat

ANALYSETEKNIK	Analysemetode	Tørkemi, Kolorimetrisk slide test			
	Forbehandling af prøve	Prøven skal centrifugeres ved 2200 g i 10 minutter hurtigst muligt, max 2 timer efter prøvetagningen.			
	Holdbarhed af prøvemateriale	Plasma(Heparin)/serum:	Opbevaringstemperatur:		
		≤ 7 timer	18 – 28 °C		
		≤ 7 dage	2 – 8 °C		
		≤ 2 mdr.	≤ -18 °C		
	Minimumsmængde af prøvemateriale	1 mL plasma/serum			
	Apparat	Vitros 4600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)			
	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) 200			
	Svarafgivesinterval	0,16 - 8,40 mmol/L			
	Måleområde	0,16 - 4,20 mmol/L			
	Beregning	Ingen			
	Måleusikkerheder	Niveau mmol/L	Maksimal intermediær måleusikkerhed	Maksimal kombineret måleusikkerhed	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed
			CV%	CV%	CV%
1,12		4	4,3	8,6	
2,28		4	4,3	8,6	
Interferens / fejlkilder	Ikke undersøgt, men ingen oplyst af producenten				
Bemærkninger	Ingen				
Referencer	Brugsanvisning VITROS Chemistry Products PHOS slide REF 151 3209 Øvrige kan oplyses ved henvendelse				

Dette datablad erstatter eventuelt tidligere fremsendt datablad for analysen. Databladet forældes ved printning, da det opdateres elektronisk.

Niklas Rye Jørgensen
Specialeansvarlig overlæge

Helle Lethmar
Ledende bioanalytiker