

P-Immunglobulin A

GENERELT	SP bestillingskode og navn	NPU19795, Immunglobulin A (g/L);P		
	IUPAC kode og navn	NPU19795, P-Immunglobulin A; massek.		
	SP svarkode og analysenavn	NPU19795, Immunglobulin A (g/L);P		
	Akkrediteret analyse	 DANAK <small>EXAM Reg.nr. 1026</small>		
	Labka kode og analysenavn	IGA, P-Immunglobulin A		
	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	Primær rør: Mint3,5: 3,5 ml glas med mint prop og gul ring. (Li-Hep m/gel) Alternativt: 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 primær eller sekundær immundefekt		
	Enhed	g/L		
	Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		0,40	9,99	2
		10,0	48,0	1
	Referenceinterval	Kvinder: 2-3 år: 0,21-1,88 g/L 4-5 år: 0,30-2,22 g/L 6-9 år: 0,38-2,68 g/L 10-13 år: 0,53-2,93 g/L 14-17 år: 0,65-3,06 g/L 18-125 år: 0,70-4,30 g/L	Mænd: 2-3 år: 0,21-1,85 g/L 4-5 år: 0,30-2,22 g/L 6-9 år: 0,39-2,74 g/L 10-13 år: 0,52-3,04 g/L 14-17 år: 0,63-3,21 g/L 18-125 år: 0,70-4,30 g/L	
Mindste kliniske relevante difference	16 %			

P-Immunglobulin A

	Alarm-/ringe-grænse	Ingen			
	Andre navne	Ingen			
ANALYSETEKNIK	Analysemetode	Turbidimetriske Micro Tip test			
	Forbehandling af prøve	Prøven skal centrifugeres ved 2200 g i 10 minutter inden for 7 timer efter prøvetagningen.			
	Holdbarhed af prøvemateriale	Plasma (heparin)/serum:	Opbevaringstemperatur:		
		≤ 7 timer	18 – 28 °C		
		≤ 7 dage	2 – 8 °C		
		≤ 4 uger	≤ -18 °C		
	Minimumsmængde af prøvemateriale	1 mL plasma/serum			
	Apparat	Vitros 4600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)			
	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	0,40 – 48,0 g/L			
	Måleområde	0,40 - 8,00 g/L			
	Beregninger	Ej relevant			
	Måleusikkerhed	Niveau g/L	Maksimal intermediær måleusikkerhed	Maksimal kombineret måleusikkerhed	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed
			CV%	CV%	CV%
0,81		8	8,9	17,8	
4,09		8	8,9	17,8	
Interferens / fejkilder	Ikke undersøgt, men ingen oplyst af producenten				
Bemærkninger	Ingen				
Referencer	Brugsanvisning VITROS Chemistry Products IGA Slides REF 680 1732 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