

P-ACE (Peptidyldipeptidase A)

GENERELT	SP bestillingskode og navn	NPU29069 og Peptidyldipeptidase A [ACE];P		
	IUPAC kode og navn	NPU29069 og P-Peptidyldipeptidase A; kat.k. (37°C)		
	Svarkode og analysenavn	NPU29069 og Peptidyldipeptidase A [ACE];P		
	Akkrediteret analyse	Nej		
	Labka kode og analysenavn	PEPTIDYL og P-ACE (Peptidyldipeptidase A)		
	Analysehyppighed	Hverdage		
	Prioriteter og forventet svartid	Prioritet:	Svartid:	
		Rutine	Samme dag	
	Nødprocedure	Analysen kan IKKE bestilles i tilfælde af nødprocedure		
	Patientforberedelse	Ingen		
	Prøvetagningsrør	<u>Primær rør:</u> Rød4S: 4 ml glas med rød prop og sort ring. (Tørglas u/gel)		
	Nødvendige kliniske oplysninger ved bestilling	Ingen		
	Prøvemængde/ prøvemateriale	4 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	Diagnostik og kontrol af sarkoidose		
	Enhed	U/L		
	Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		20	300	0
	Referenceinterval	0-13 år: Analyseresultatet bør være mindre end 150 U/L 14-110 år: Analyseresultatet bør være mindre end 115 U/L		
	Mindste kliniske relevante difference	44 %		
	Alarm-/ringe-grænse	Ingen		
Andre navne				

P-ACE (Peptidyldipeptidase A)

ANALYSETEKNISK	Analysemetode	Kolorimetrisk metode.			
	Forbehandling af prøve	Prøven skal centrifugeres ved 2200 g i 10 minutter inden for 3 timer efter prøvetagningen.			
	Holdbarhed af prøvemateriale	Serum	Opbevaringstemperatur		
		3 timer	18 - 28 °C		
		30 dage	2 - 8 °C		
		6 mdr	≤ -18 °C		
	Minimumsmængde af prøvemateriale	1 mL serum			
	Apparat	Vitros 4600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)			
	CE-mærket analyseopsætning	Nej			
	Kvalitetssikring	Intern: Bühlmann Ace Kinetic Control Low og High Ekstern: Biorad EQAS Hormon 12/år			
	Sporbarhed på kalibrator	Standardiseret mod Referencemetode etableret af Liebermann (3)			
	Svarafgivelsesinterval	20-300 U/L			
	Måleområde	20-150 U/L			
	Beregninger	Ingen			
	Måleusikkerheder	Niveau	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret måleusikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed CV%
40		10	10	20	
74		10	10	20	
Interferens / fejlkilder	Inter undersøgt, men producenten oplyser: EDTA giver negativ bias				
Bemærkninger	Ingen				
Referencer	Reagens insert, TF025-04-E 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
Afsnitsansvarlig overlæge

Helle Lethmar
Ledende bioanalytiker