




P-Fibrinogen (koag.)

GENERELT	SP bestillingskode og navn	NPU 02050, Fibrinogen (koag.);P		
	IUPAC kode og navn	NPU02050, P-Fibrinogen; stofk.(koag.)		
	SP svarkode og analysenavn	NPU 02050, Fibrinogen (koag.);P		
	Akkrediteret analyse			
	Labka kode og analysenavn	FIB, P-Fibrinogen (koag.)		
	Analysehyppighed	Alle dage		
	Prioriteter og forventet svartid	Prioritet:	Svartid:	
		Akut	< 60 min. fra modtagelsen i KBA	
		Fremskyndet	Hurtigst muligt dog < 2 timer fra modtagelsen i KBA	
		Rutine	Samme dag	
	Patient/prøveforberedelse	Ingen		
	Nødvendige kliniske oplysninger ved bestilling	Ingen		
Prøvetagningsrør	 blå2H – 2 mL glas med blå prop og hvid ring (Na-Citrat) Alternativ  blå3,5S – 3,5 mL glas med blå prop og sort ring (Na-Citrat)			
Prøvemængde/ prøvemateriale	Glasset SKAL fyldes helt			
Håndtering af prøvemateriale	Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen.			
Analysessted	Klinisk Biokemisk Afdeling, Rigshospitalet Glostrup Tlf.: 38 63 24 76			

KLINISK	Indikation	Udredning af koagulationsforstyrrelser Akutfasereaktant		
	Enhed	µmol/L		
	Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		2,0	22,0	1
	Referenceinterval	5,3-10,3 µmol/L		
	Mindste kliniske relevante difference	35 %		
	Alarm-/ringe-grænse	Ingen		
	Andre navne	Ingen		

P-Fibrinogen (koag.)

ANALYSETEKNIK	Analysemetode	Clotanalyse, der aflæses ved 671 nm			
	Forbehandling af prøve	Prøven skal centrifugeres ved 2500g i 10 minutter, hurtigst muligt efter prøvetagningen.			
	Holdbarhed af prøvemateriale	Plasma efter centrifugering	Opbevaringstemperatur		
		7 dage	Rumtemperatur		
		7 dage	2-8 °C		
		1 måned	-20 °C		
	Minimumsmængde af prøvemateriale	Citratglasset SKAL fyldes helt (inden for markeringerne på glassets mærkat), da der sker en fortynding af blodet, og der korrigeres for fortyndingsfaktoren			
	Apparat	ACL TOP 550 fra ILS			
	CE-mærket analyseopsætning	Ja			
	Kvalitetssikring	Intern: Normal og Abnormal kontrolplasma, MediRox Ekstern: 3046 DK Koagulation, DEKS 5/årligt			
	Sporbarhed på kalibrator	DEKS koagulationskalibrator Normal er sporbar til WHO STD: 09/264			
	Svarafgivelsesinterval	2,0-22,0 µmol/L			
	Måleområde	1,0-29,4 µmol/L			
	Beregninger	Ingen			
	Måleusikkerheder	Niveau (µmol/L)	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret måleusikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed CV%
5,0		7	8,9	17,8	
9,1		10	11,4	22,8	
Interferens / fejlkilder	Følgende interfererer: Heparin (UF) > 2 IE/mL Hæmolyse (Hæmoglobin) > 0,23 mmol/L i plasma Icterus (Bilirubin) > 393 µmol/L Lipæmi > 4247 mAbs				
Bemærkninger	Ingen				
Referencer	Brugsanvisning 20301800 HemosIL Q.F.A.Thrombin (Bovine)(2 mL) 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