




B-Eosinofilytter

GENERELT	SP bestillingskode og navn	NPU01933, Eosinofilytter;B		
	IUPAC kode og navn	NPU01933, B-Eosinofilytter, antalk.		
	Akkrediteret analyse			
	Labka kode og analysenavn	EOS, B-Eosinofilytter		
	Analysehypighed	Alle dage - Hele døgnet		
	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	
	Nødprocedure	Analysen kan bestilles i tilfælde af nødprocedure via nødblanket		
	Forberedelse af patient	Ingen		
	Nødvendige kliniske oplysninger ved bestilling	Ingen		
	Emballage	 lilla2H – 2 mL glas med lilla prop og hvid ring (K2(K3)EDTA)		
Alternativ  lilla4S – 4 mL glas med lilla prop og sort ring (K2(K3)EDTA)				
Prøvemængde / prøvemateriale	Glasset skal fyldes helt			
Håndtering af prøvemateriale	Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen			
Analysessted	Klinisk Biokemisk Afdeling, Glostrup, Tlf.: 38 63 24 76			

KLINISK	Indikation	Mistanke om allergisk reaktion, samt vurdering af knoglemarvens funktion.		
	Enhed	x 10 ⁹ /L		
	Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		0,0	10,0	1
		10	440	0
	Beslutningsgrænse	Alder		
		1 d-60 d	Analyseresultatet bør være <0,9 x 10 ⁹ /L	
		61 d-17 år	Analyseresultatet bør være <0,5 x 10 ⁹ /L	
		≥18 år	Analyseresultatet bør være <0,5 x 10 ⁹ /L	
Mindste kliniske relevante difference	65 %			
Alarm-/ringe-grænse	Ingen			
Andre navne	Indgår som en del af differentialtælling, DIFF			

B-Eosinofilocytter

ANALYSETEKNIK	Analysemetode	Fluorescensfotometri efter farvning af RNA/DNA, samt cellestruktur ved flowcytometri/lysspredning			
	Forbehandling af prøve	Ingen			
	Holdbarhed af prøvemateriale	K2EDTA blod er stabilt ved rum temperatur i 48 timer og på køl i 48 timer.			
	Minimumsmængde af prøvemateriale	Min. 1 mL blod			
	Apparat	Sysmex XN 9000			
	CE-mærket analyseopsætning	Ja			
	Kvalitetssikring	Intern: Sysmex XN-Check Ekstern: 3041 DK Hæmatologi, DEKS 10/årligt			
	Sporbarhed på kalibrator	Der anvendes ingen kalibrator			
	Svarafgivelsesinterval	0,0-440 x 10 ⁹ /L			
	Måleområde	0,0-440 x 10 ⁹ /L			
	Beregninger	Ingen			
	Måleusikkerhed	Niveauer x 10 ⁹ /L	Maksimal intermedier måleusikkerhed	Maksimal kombineret måleusikkerhed	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed
			CV%	CV%	CV%
		Alle	10,0	12,1	24,2
	Interferens / fejlkilder	Ingen kendte			
Bemærkninger	Ingen				
Referencer	Product Fact Sheet CBC+DIFF, s.1 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