




P-Koagulation, overflade-induceret (APTT)

GENERELT	SP bestillingskode og navn	NPU01682, Koag. overflade-induceret [APTT];P		
	IUPAC kode og navn	NPU01682, P-Koagulation, overflade-induceret; tid(procedure)		
	SP svarkode og analysenavn	NPU01682, Koag. overflade-induceret [APTT];P		
	Akkrediteret analyse			
	Labka kode og analysenavn	APTT, P-Koag. Overflade-induceret(APTT)		
	Analysehyppighed	Alle dage		
	Prioriteter og forventet svar-tid	Prioritet: Akut Fremskyndet Rutine	Svartid: < 60 min. fra modtagelsen i KBA Hurtigst muligt dog < 2 timer fra modtagelsen i KBA 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.		
Analysested	Klinisk Biokemisk Afdeling, Rigshospitalet Glostrup Tlf.: 38 63 24 76			

KLINISK	Indikation	Udredning af koagulationsforstyrrelser Kontrol af heparinbehandling (ikke lavmolekylært)		
	Enhed	Sek.		
	Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		20	240	0
	Referenceinterval	Alder		
		0 d-1 måned		28-50 sek.
		>1 måned		25-37 sek.
	Mindste kliniske relevante difference	16 %		
	Alarm-/ringe-grænse	>240 sek.		
Andre navne	Ingen			

P-Koagulation, overflade-induceret (APTT)

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		
		4 timer (Prøver fra patienter i heparinbehandling skal centrifugeres inden for 1 time)	Rumtemperatur		
		4 timer	2-8 °C		
		14 dage	-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	Ikke relevant			
	Svarafgivelsesinterval	20-240 sek.			
	Måleområde	16-500 sek.			
	Beregninger	Ingen			
	Måleusikkerheder	Niveau	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret måleusikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed CV%
		31	5	5,1	10,2
61		5	5,1	10,2	
Interferens / fejlkilder	Interferens ved: Hæmolyse (Hæmoglobin) > 0,06 mmol/L i plasma Icterus (Bilirubin) > 342 µmol/L Lipæmi > 5941 mAbs.				
Bemærkninger	Følgende tilstande kan medføre en forlænget APTT-tid: mangel på faktor XII, XI, X, IX, VIII, V, II eller fibrinogen, leversygdom, vitamin K mangel, tilstedeværelse af heparin eller lupus antikoagulans.				
Referencer	Brugsanvisning 20006300 HemosIL APTT-SP 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