




## P-Koagulationsfaktor II+VII+X[INR]

<b>GENERELT</b>	<b>SP bestillingskode og navn</b>	NPU01685, Koagulationsfaktor II+VII+X [INR];P			
	<b>IUPAC kode og navn</b>	NPU01685, P-Koagulation, vævsfaktor-induceret; relativ tid(aktuel/norm; INR; IRP 67/40; procedure)			
	<b>SP svarkode og analysenavn</b>	NPU01685, Koagulationsfaktor II+VII+X [INR];P			
	<b>Akkrediteret analyse</b>	 EXAM Reg.nr. 1026			
	<b>Labka kode og analysenavn</b>	INR, P-Koagulationsfaktor II+VII+X (INR)			
	<b>Analysehyppighed</b>	Alle dage			
	<b>Prioriteter og forventet svar-tid</b>	<b>Prioritet:</b> Akut Fremskyndet Rutine	<b>Svartid:</b> < 60 min. fra modtagelsen i KBA Hurtigst muligt dog < 2 timer fra modtagelsen i KBA Samme dag		
	<b>Patient/prøveforberedelse</b>	Ingen			
	<b>Nødvendige kliniske oplysninger ved bestilling</b>	Ingen			
	<b>Prøvetagningsrør</b>	 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)	
	<b>Prøvemængde/ prøvemateriale</b>	Glasset SKAL fyldes helt			
	<b>Håndtering af prøvemateriale</b>	Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen.			
	<b>Analysested</b>	Klinisk Biokemisk Afdeling, Rigshospitalet Glostrup Tlf.: 38 63 24 76			

<b>KLINISK</b>	<b>Indikation</b>	Kontrol af AK behandling Mistanke om koagulationsforstyrrelser		
	<b>Enhed</b>	--		
	<b>Svarformat</b>	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		0,9	8,0	1
	<b>Vejl. terapeutisk interval</b>	2,0-3,0 (for AK-behandling)		
	<b>Mindste kliniske relevante difference</b>	18 %		
	<b>Alarm-/ringe-grænse</b>	>5,0		
	<b>Andre navne</b>	Ingen		

## P-Koagulationsfaktor II+VII+X[INR]

<b>ANALYSETEKNIK</b>	<b>Analysemetode</b>	Clotanalyse med Owrens PT aflæst ved 671 nm. Owrens PT-aktivitet udtrykkes i INR, som er forholdet mellem prøveplasmas og normalplasmas koagulationstider hævet til metodens ISI -værdi			
	<b>Forbehandling af prøve</b>	Prøven skal centrifugeres ved 2500g i 10 minutter, hurtigst muligt efter prøvetagningen.			
	<b>Holdbarhed af prøvemateriale</b>	Plasma efter centrifugering	Opbevaringstemperatur		
		24 timer	Rumtemperatur		
		Anbefales ikke	2-8 °C		
		1 måned	-20 °C		
	<b>Minimumsmængde af prøvemateriale</b>	Citratglasset SKAL fyldes helt (inden for markeringerne på glassets mærkat), da der sker en fortynding af blodet, og der korrigeres for fortyndingsfaktoren			
	<b>Apparat</b>	ACL TOP 550 fra ILS			
	<b>CE-mærket analyseopsætning</b>	Ja			
	<b>Kvalitetssikring</b>	Intern: Normal og Abnormal kontrolplasma, MediRox Ekstern: 3046 DK Koagulation, DEKS 5/årligt			
	<b>Sporbarhed på kalibrator</b>	DEKS Koagulationskalibrator Normal samt INR kalibrator Terapeutisk og Høj er sporbare til manuel referencemetode og WHO (rTF/09), WHO (RBT/05), WHO (OBT/79)			
	<b>Svarafgivelsesinterval</b>	0,9-8,0			
	<b>Måleområde</b>	0,5-8,0			
	<b>Beregninger</b>	Ej relevant			
	<b>Måleusikkerheder</b>	Niveau	Maksimal intermedier usikkerhed CV%	Maksimal kombineret måleusikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed CV%
1,0		5,0	5,4	10,8	
2,5		5,0	5,4	10,8	
6,0		6,0	6,3	12,7	
<b>Interferens / fejlkilder</b>	Interferens ved: Hæmolyse (Hæmoglobin) > 0,62 mmol/L i plasma Icterus (Bilirubin) > 855 µmol/L Lipæmi > 5000 mAbs. Heparin >1 U/mL				
<b>Bemærkninger</b>	Ingen				
<b>Referencer</b>	Brugsanvisning MediRox GHI131-10 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