

Klinisk Biokemisk Afdeling, AHH	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.				Niveau: Øvrige dokumenter
	Anæmiudredning; Pt				
Dokument ID: 12364	Forfatter: APE HJØ	Redaktør: APE	Dokumentansvarlig: Hæm	Version: 1.0	Godkendt af: HJØ
Dokumentbrugere: Alle					2021-01-21

1) Generelle data

Bestillingskode:

Anæmiudredning;Pt eller EPC00265 (SP)
Anæmi Udredning;Pt eller BHU00019 (Praksis)

Analysenavn:

Pt-Anæmiudredning
Pt-Anæmi Udredning

IUPAC navn og kode:

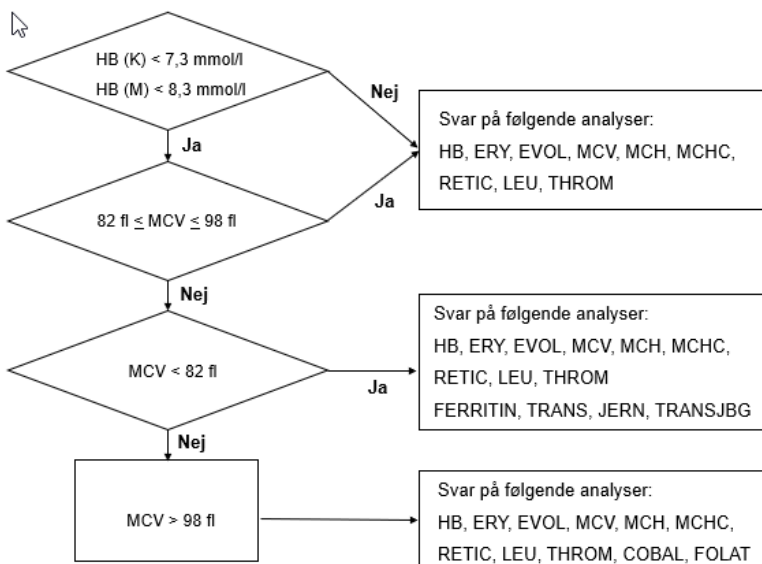
Pt-Anæmiudredning EPC00265
Pt-Anæmi Udredning BHU00019

Bestillingsbemærkninger:

NPU02319 B-Hæmoglobin
NPU01960 B-Erytrocytter
NPU01961 B-Erytrocytter,vol.fr.
NPU01944 Erc(B)-Erytrocytv.Middel[MCV]
NPU02320 Erc(B)-Hæmoglobinindhold [MCH]
NPU02321 Erc(B)-Hæmoglobin [MCHC]
NPU18157 B-Reticulocytter gruppe

Herefter udføres supplerende analyser, jævnfør flowchart:

Anæmiudredning på AHH



Udførelse:

Alle dage

Mulige prioriteter og forventet svartid:

Hospitalsprøver:

<u>Prioritet</u>	<u>Svartid fra prøvetagning</u>
Fremskyndet:	90 % af alle prøver er besvaret inden for 1,5 timer.
Rutine:	90 % af alle prøver er besvaret inden for 1,5 timer.

Morgenrunde: 85 % er besvaret inden kl. 10.00 hverdage.

Praksisprøver:

Prioritet

Svartid fra prøvetagning

Rutine:

85 % af alle prøver er besvaret inden næste hverdag kl. 08:00.

Forberedelse:

Ingen særlige forholdsregler forud for prøvetagning

Prøvetagning:

Veneblod i glas med lilla prop og hvid/sort ring, indeholder K₂-EDTA (lilla4S) og glas med mint prop og gul ring, indeholder separationsgel og Li-heparin (Mint3,5)

Forsendelse:

Fra kliniske afdelinger på Hospitalet:

Sendes med rørpost eller portør umiddelbart efter prøvetagningen

Fra praksis:

Fuldblod opbevares i termoskab ved 21 °C og afhentes med førstkommende afhentning på prøvetagningsdagen.

Kun ikke-centrifugerede blodprøver, der modtages samme dag som de er taget, vil blive accepteret.

2) Kliniske data

Indikation:

Mistanke om anæmi.

Referenceinterval:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Oplysninger om kilder til referenceinterval kan fås ved henvendelse til klinisk biokemisk afdeling.

Ringegrænse:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Tolkning:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Medicinsk baggrund:

Dynamisk anæmiudredning med svar på relevante analyser ved makrocytær eller mikrocytær anæmi.

Biologisk variation:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Intraindividuel biologisk variation:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Kritisk forskel:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

3) Analysetekniske data

Analyseudstyr:

Sysmex XN-1000

Sysmex XN-9000

Cobas 6000

Cobas 8000

Analysemetode / beregningsmetode:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Ekspanderet kombineret relativ måleusikkerhed (k=2):

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Maksimal dag-til-dag (intermediær) impræcision:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Svarafgivelsesinterval:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Sporbarhed:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Specificitet og interferens:

Se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

Akkrediteret analyse:

"Ja", se analyseinformation for de enkelte analyser, som indgår i udredningen.

**Revisionslog**

Version	Godkendt	Ændringskommentar
1	2021.01.21	Nyt dokument