

		Utskickat	2020-10-13
		Sista analysdag	2020-10-15
		Sista svarsdag	2020-10-20
Programkoordinator	Anna Norling		
Telefon, E-post	018-490 31 51, anna.norling@equalis.se		

Provmaterial

Benämning Equalis | Art. Nr: 140 | 2020:05/A och 2020:05/B

Beskrivning Plasma

Förvaring Förvaras i kylskåp i +2 till +8 °C vid ankomst

Smittrisk HIV-antikroppar: Negativ
HIV-antigen: Negativ
HBs-antigen: Negativ
HCV-antikroppar: Negativ
Smittestningen är utförd på poolade patientprover.
Materialet bör av säkerhetsskäl alltid behandlas som ett okänt patientprov

Ingående komponenter

I tabellen på sidan 2 presenteras de komponenter som ingår i kvalitetssäkringsprogrammet, där framgår även aktuell NPU-kod där tillämpligt. Kontrollera gärna att ni använder er av korrekt NPU-kod.

Utförande av analys

Efter det att provet uppnått rumstemperatur blandas det försiktigt 10 minuter på vagga eller genom att manuellt vända röret minst 20 gånger. Undvik skumbildning.
Provmaterialet ska i så stor utsträckning som möjligt hanteras som ett patientprov.

Registrering av resultat

Resultaten registreras via Equalis Online med tre värdesiffror.
Registrerade resultat kan vid behov ändras till och med sista svarsdag.

Metoduppgifter

Kontrollera metoduppgifterna och ändra vid behov

Återrapportering

Rapport med resultatsammanställning beräknas vara deltagarna tillhanda inom en månad från sista svarsdag.

Komponent	NPU-kod	Förkortad nomenklatur enl IUPAC/IFCC
P—Apolipoprotein A1	NPU19695	P—Apolipoprotein A1;masskonc
P—Apolipoprotein B	NPU22299	P—Apolipoprotein B;masskonc
P—Apo B/ Apo A1 kvot	NPU26906	P—Apolipoprotein B/Apolipoprotein A1;masskvot
P—Lipoprotein (a)	NPU19840	P—Lipoprotein(a);masskonc
P—Lipoprotein (a) (nmol/L)	NPU21687	P—Lipoprotein(a);subst konc(IFCC SRM 2B)