


Metodeblad HBsAg

MD-MB4 (1)

Fagligt ansvarlig: Karina, Jensen

Review dato: 10/25/2027

Metodeblad: P-Hepatitis B virus s-antigen	IUPAC: NPU02349	
Prøvemateriale	Blod, ucentrifugeret	EDTA-Fuldblod
	Holdbarhed v/20-22 °C	3 døgn
	Centrifugeret og afpipetteret	EDTA-Plasma
	Holdbarhed v/21° C	3 døgn
	Holdbarhed v/4-8° C	14 døgn
	Holdbarhed v/-20° C	År
	Særlige præanalytiske forhold	Ingen
Patient forberedelse, specielle krav	Ingen	
Efterbestilling på analyseret prøve (uden prop) i forhold til holdbarhed	Ca. 2 hverdage	
Udstyr/analyseprincip	Abbott Architect i2000 _{sr} Immunologisk, CMIA	
Svartid	Op til 3 hverdage	
Måleinterval	0-1	
Analysepræcision	Ikke muligt at oplyse, da analysen er en kvalitativ test	
Specificitet / interferens	Diagnostisk specificitet: 99,87 % Diagnostisk sensitivitet: 99,52 % Prøver fra patienter, der har modtaget præparater med musemonoklonale antistoffer, kan indeholde humane anti-mus-antistoffer og give enten falsk forhøjede eller nedsatte værdier (HAMA-effekt). Nylig hepatitis B vaccination kan give et "falsk positiv" resultat, der ikke er udtryk for en hepatitis infektion.	
Referenceinterval og tolkning af svar	Referenceinterval er ikke relevant, normalværdi: 0 Analysesvar afleveres som 0 eller 1, alle positive prøver analyseres i en HBsAg konfirmatorisk test. Alle positive prøver analyseres yderligere for HBeAg, HBeAb og HBVDNA. HBsAg analysen bruges sammen med en grundig anamnese til at stille diagnoserne akut eller kronisk hepatitis B infektion https://sundhedsstyrelsen.dk/publ/Publ2013/.../HIVogHepBogCvejil.pdf	
Analysested	Aalborg Universitetshospital	
Fagligt ansvarlig	Karina Jensen	
Dato for akkreditering	04-02-15  EXAM Reg.nr. 1025	
Dato for version af metodeblad	05-10-21	

Historik