

FATTORE II DNA

MODALITA' DI RICHIESTA:

Pazienti interni: inserimento informatico dai reparti e modulo interno prestampato per gli ambulatoriali.

Pazienti esterni: tramite richiesta del medico curante o specialista, inserimento degli esami richiesti in laboratorio on-line da parte del paziente e compilazione modulo allegato.

PREPARAZIONE DEL PAZIENTE ALL'ESAME:

Il paziente deve trovarsi in condizioni basali dopo un digiuno di 8-14 ore.

MODALITA' DI RACCOLTA DEL CAMPIONE:

- Prelievo venoso.
- Utilizzo del sistema sottovuoto butterfly.
- Utilizzo provetta con anticoagulante K2 EDTA (viola), K3 EDTA o Na2 EDTA.

MODALITA' DI TRASPORTO DEL CAMPIONE:

Pazienti interni: da ogni stanza i campioni sono portati da un infermiere o un operatore sanitario in un contenitore adeguato in laboratorio. Vedi procedure.

Pazienti esterni punto prelievi interno: dalla sala prelievi i campioni sono portati al laboratorio in contenitori adeguati di trasporto. Vedi procedure.

Pazienti esterni punti prelievi esterni: i campioni arrivano in laboratorio mediante i fattorini della Casa di Cura. Vedi procedure.

MODALITA' DI CONSERVAZIONE DEL CAMPIONE:

La provetta madre può essere conservata 72 ore a 4°C.

FASE PRE-ANALITICA:

Sulla provetta madre è posta un'etichetta con codice a barre che verrà checkinato manualmente.

FASE ANALITICA:

La provetta madre viene analizzata secondo le modalità previste sullo strumento Ingenius.

FASE POST-ANALITICA:

I dati ottenuti vengono inseriti manualmente, validati tecnicamente poi clinicamente e quindi firmati digitalmente.

CARATTERISTICHE E DESCRIZIONE DEL METODO:

Vedi scheda tecnica allegata

CRITERI DI VALIDAZIONE DEL DATO ANALITICO:

Controlli presenti nella mix di reazione per verificare le fasi di estrazione e amplificazione del DNA.

VALORI PANICO:

Non applicabile.

PRECISIONE, ACCURATEZZA E SENSIBILITA':

Vedi scheda tecnica.

INTERFERENZE:

Vedi scheda tecnica.

SIGNIFICATIVITA' (VARIABILITA' ANALITICA E VARIABILITA' BIOLOGICA):

Non applicabile.

PRINCIPALI CRITERI INTERPRETATIVI:

Presenza, in eterozigosi o omozigosi, o assenza della mutazione genetica più comune di questo gene.

COMPILAZIONE, TRASMISSIONE E CONSEGNA REFERTI:

I risultati, dopo la validazione tecnica sono controllati e validati clinicamente per poi essere firmati digitalmente dal responsabile del laboratorio e dal personale autorizzato.

TEMPO DI ATTESA PER L'ESAME:

Massimo tempo di refertazione 7 giorni.

Aggiornamento 10/10/2024