

MODALITA' DI RICHIESTA:

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

Pazienti interni urgenti: informatico dai reparti con richiesta cartacea

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

PREPARAZIONE DEL PAZIENTE ALL'ESAME:

Alcuna.

MODALITA' DI RACCOLTA DEL CAMPIONE:

Il campione di urina è raccolto in qualunque momento della giornata in contenitore senza additivi e quando richiesto in presenza di personale sanitario.

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:

Il campione può essere conservato 48 ore tra 2°e 8°C o per tempi maggiori a -20°C.

FASE PRE-ANALITICA:

Sulla provetta madre è posta un'etichetta con codice a barre che permette la trasmissione bidirezionale dei dati (esami richiesti e relativi risultati) tra lo strumento e il PC gestionale.

La provetta madre è centrifugata se ci sono precipitati.

FASE ANALITICA:

La provetta madre è posizionata sul rack porta campioni della preanalitica COBAS p 612 che provvede alla registrazione del check-in e da qui in catena direttamente agli strumenti COBAS 8000 ROCHE, dove viene processata secondo le modalità analitiche previste.

FASE POST-ANALITICA:

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

CRITERI DI VALIDAZIONE DEL DATO ANALITICO:

Analisi dei controlli qualità interni, confronto con lo storico del paziente e periodica analisi dei controlli qualità esterni (VEQ).

VALORI PANICO:

Non applicabile.

CARATTERISTICHE E DESCRIZIONE DEL METODO:

Vedi scheda tecnica allegata.

PRECISIONE, ACCURATEZZA E SENSIBILITA':

Vedi scheda tecnica.

INTERFERENZE:

Vedi scheda tecnica.

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

Vedi scheda tecnica.

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.

Dopo la firma digitale i referti sono disponibili on line per essere visionati dai reparti se i pazienti sono interni.

Per i pazienti esterni i referti possono essere stampati su richiesta alla segreteria o sono accessibili via internet tramite l'utilizzo dell'apposito codice rilasciato al momento dell'accettazione del paziente dalla segreteria.

PRINCIPALI CRITERI INTERPRETATIVI:

Le amfetamine (amine simpaticomimetiche) sono sostanze stimolanti del sistema nervoso centrale. Il loro capostipite, l'amfetamina fu scoperta nel 1887 e diede nome ad una classe di molecole simili per struttura e/o per azione farmacologica chiamate, appunto, amfetamine. L'efficienza di queste sostanze nella riduzione dell'appetito e nell'aumento del metabolismo è elevata, ma non priva di effetti collaterali (amfetamine per dimagrire).

L'abuso di amfetamine può provocare gravi problemi come: forte dipendenza psicologica, turbe del sonno, disturbi psichici, degenerazione neuronale, ipertensione arteriosa, aritmie, angina pectoris, infarto, coma e morte.

TEMPO DI ATTESA PER L'ESAME:

Uguale o inferiore a 8 ore.

Aggiornamento 10/10/2024