

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. Csv-Albumin;massek.			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: LFH	Dokumentnummer: DAT 13. 3. 1.02	

IUPAC-kode og navn	NPU19664 Csv–Albumin; massek. = ? mg/L		
SP-kode og navn	NPU19664	Albumin;massek.;Csv	
Labka II-kode og navn	CSVALB	Csv-Albumin;massek. (mg/L) (version 2)	
Akkrediteret analyse	Nej		
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation			
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Spids PS	Spids PS	-
Prøvemateriale	Cerebrospinalvæske	Cerebrospinalvæske	-
Holdbarhed	24 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	24 timer fra prøvetagning ved stuetemp.	-
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning	Kan ikke indsendes
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	mg/L		
Referenceinterval	Køn og alder	Referenceinterval	
	Alle	100 - 370	
Beslutningsgrænse	Ikke relevant		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Måleområde	36-4800		
Svarafgivelsesinterval	36-29760 (fortynding 1:6,2)		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	36	29760	0
	Værdier > 1000 opgives i hele tiere		0
	Værdier > 10000 opgives i hele hundreder		0

Analysemetode	Immunturbidimetri	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000, c 702 modul	
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for referencemateriale fra IRMM (Institute for Reference Materials and Measuerments) ERM-DA470k/IFCC	
Intern kvalitetskontrol	BIORAD Liquidcheck Spinal Fluid Control Level 1	-
Kontrolniveau	200	-
Intermediær præcision (CV%)	5 %	-
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	10,2 %	-
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til		-
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality Proteins in cerebrospinal fluids - 3062 FI 2 udsendelser på år med 2 prøver	
Specificitet / interferens	Analysen er upåvirket af: <ul style="list-style-type: none"> • Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks < 1000 mg/dL (620 µmol/L) 	
Bemærkninger	Ikke relevant	
Reference	Roche - Metodeblad_UALB - 2016-09 V7.0	

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH