

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. <b>Pt(U)—Albumin</b>			Niveau: <b>DAT</b>	
	Dokumentbrugere: <b>KBA</b>	Redaktør: <b>DH</b>	Dokumentansvarlig: <b>HSE</b>	Dokumentnummer: <b>DAT 13. 2. 1.06</b>	
					Godkendt af: <b>DJ, HSE</b>
					<b>06.11.2020</b>

<b>IUPAC-kode og navn</b>	NPU19680 Pt(U)—Albumin; massefast.(proc.) = ? mg/d		
<b>SP-kode og navn</b>	EPC00044	Albumin;Pt(U)	
<b>Labka II-kode og navn</b>	DUALB	Pt(U)—Albumin (mg/d) (version 1)	
<b>Akkrediteret analyse</b>	Nej		
<b>Udførelse og svartider</b>	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
<b>Patientforberedelse</b>	<p>Døgnurin skal opsamles i 2½ liters plastikdunk uden tilsætning          KBA udleverer ikke urinopsamlingsdunke og modtager ikke urinopsamlingsdunke med døgnurin          KBA modtager ikke døgnurinprøver fra praktiserende læger          Fra hospitalsafdelinger modtager KBA kun døgnurinprøver, der er overført fra den opsamlede døgnurin til et Gul6,5G uringlas (min. 2 mL)          Rekvirenten skal selv sørge for håndteringen af døgnurinen (overførsel af urinprøve til Gul6,5G uringlas, måling af diurese samt indtastning af diurese og urinopsamlingsperiode i SP)          For yderligere information henvises til feltet: "Bemærkninger".</p> <p>Patientinformation om urinopsamlingen fremgår af Patientpjecen: "Undersøgelse af urin opsamlet over 24 timer" som kan tilgås på afdelingens hjemmeside.</p>		
<b>Indikation</b>	Mistanke om nyresygdom		
	<b>Interne rekvirenter (BBH &amp; FRH)</b>	<b>Eksterne rekvirenter</b>	<b>Praksis</b>
<b>Emballage</b>	Gul6,5G	Gul6,5G	-
<b>Prøvemateriale</b>	Urin minimum 2 mL	Urin minimum 2 mL	-
<b>Holdbarhed</b>	7 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	7 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	-
<b>Forsendelse</b>	Intern transport	Region H's transportordning	-
<b>Analysested</b>	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
<b>Enhed</b>	mg/døgn		
<b>Referenceinterval</b>	<b>Køn og alder</b>	<b>Referenceinterval</b>	
	Alle: 0 år - 10 år	< 15	
	Alle: 10 år - 125 år	< 30	
<b>Beslutningsgrænse</b>	-		
<b>Alarm- / ringegrænse</b>	Ikke relevant		

<b>Måleområde</b>	-		
<b>Svarafgivelsesinterval</b>	-		
<b>Svarformat</b>	<b>Nedre grænse</b>	<b>Øvre grænse</b>	<b>Decimaler</b>
	0,00	10,00	2
	10,0	100,0	1
	100	1000	0
	Værdier > 1000 opgives i hele tiere		0

<b>Analysemetode</b>	Beregnes som produktet af U-Albumin (mg/L) og døgnurinvolumen (L/døgn)
<b>Apparatur</b>	Roche Diagnostics Cobas 8000, c 702 modul
<b>Sporbarhed</b>	U—Albumin; massek. er standardiseret over for referencemateriale fra IRMM (Institute for Reference Materials and Measurements)ERM-DA470k/IFCC
<b>Intern kvalitetskontrol</b>	Der henvises til databladet for U—Albumin; massek.
<b>Ekstern kvalitetskontrol</b>	Der henvises til databladet for U—Albumin; massek.
<b>Specificitet / interferens</b>	U-Albumin analysen er upåvirket af : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ikterus (bilirubin) I-indeks &lt; 50 mg/dL (855 µmol/L)</li> <li>• Hæmolyse (hæmoglobin) H-indeks &lt; 400 mg/dL (248 µmol/L)</li> </ul>
<b>Bemærkninger</b>	I SP noteres: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diuresen i mL</li> <li>• Urinopsamlingsperioden i halve eller hele timer</li> </ul> Hvis diuresen er mellem 200-9999 mL og urinopsamlingsperioden er mellem 22,5 -25,5 timer, afgives der svar på: NPU19680 Pt(U)—Albumin; massehast.(proc.) = ? mg/d ellers afgives der svar på: NPU19677 U—Albumin; massek. (proc.)= ? mg/L
<b>Reference</b>	Roche metodeblad_UALB 2016-09, V 7.0

### Ændringsblad

Dato		Initialer

### Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH