

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. U-Albumin			Niveau: Datablad 
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: PPC	Dokumentansvarlig: Læger	Dokumentnummer: DAT 13. 2. 1.04
				Godkendt af: DJ 08.02.2018

IUPAC kode og navn	NPU19677 U—Albumin; massek. = ? mg/L IUPAC-kode i Sundhedsplatform: EPC00044		
LABKA II kode	UALB		
Akkrediteret			
Udførelse og svartider	Rutine dag til dag		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Mistanke om nyresygdom.		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Gul6,5G	Gul6,5G	Gul6,5G
Prøvemateriale	Urin minimum 2 mL	Urin minimum 2 mL	Urin minimum 2 mL
Holdbarhed	7 dage ved stuetemperatur. 1 måned på køl.	Ved modtagelse samme dag: Ingen forholdsregler. Holdbar: 7 dage ved stuetemperatur. 1 måned på køl.	Ved modtagelse samme dag: Ingen forholdsregler Holdbar: 7 dage ved stuetemperatur.
Forsendelse	Intern transport	Ingen særlige forholdsregler	Region H's transportordning ved 21 °C
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	mg/L		
Referenceinterval	-		
Beslutningsgrænse	-		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Svarafgivelsesinterval	3 - 4400		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	3	4400	0

Analysemetode	Immunturbidimetri		
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000		
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for referencemateriale fra IRMM (Institute for Reference Materials and Measurements) ERM-DA470k/IFCC		
Intern kvalitetskontrol	Bio-Rad Liquichek Urine Chemistry Control level 1 og Bio-Rad Liquichek Urine Chemistry Control level 2 analyseres en gang dagligt.		
Ekstern kvalitetskontrol	Labquality - 3066 FI - Albumin og creatinin i urin 2 udsendelser per år i 2 niveauer		
Specificitet / interferens	Hæmolyse (frit hæmoglobin < 0,248 mmol/L) interfererer ikke. Bilirubin (konjugeret) op til 855 µmol/L interfererer ikke.		
Bemærkninger	Ikke relevant		
Præcision	Maksimal intermediær usikkerhed (interseriel usikkerhed)		U Δ (udvidet kombineret relativ måleusikkerhed)
	Værdi	CV %	CV %
Niveau 1	17	10	15,3
Niveau 2	56	10	15,3
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til			Ikke relevant

Referencer

- Roche - Applikationsrapport_UALB & CSVALB
- Roche - Metodeblad_UALB & CSVALB

Ændringsblad

Dato		Initialer
2016-05-30	Ændring af intern kontrol og tilhørende niveauer	DH, CMJ
2017-01-12	Ændring af glastype	KB
2017-05-05	EPC kode tilføjet	PPC
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

Styrede dokumentudskrifter:

- 1 - Gruppe B, BBH
- 1 - Hjemmeside, BFH