

 Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. P-Bilirubin ukonjugeret				Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: HSE	Dokumentnummer: DAT 13. 1. 2.12	Version: 1.4	
						30.06.2023

IUPAC-kode og navn	NPU01366 P-Bilirubin (ukonjugeret); stofk. = ? µmol/L		
SP-kode og navn - bestilling	NPU10022	Bilirubintype; stofk. (liste; Proc);P	
SP-kode og navn - svar	NPU01366	P-Bilirubin (ukonjugeret); stofk. = ? µmol/L	
Labka II-kode og navn - bestilling	BILIFR	Bilirubin gruppe;P (µmol/L) (version 3)	
Labka II-kode og navn - svar	biliuk	P-Bilirubin ukonjugeret (version 2)	
Akkrediteret analyse	Nej		
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	Ingen		
Indikation	Uafklaret hyperbilirubinæmi og neonatal icterus		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	grøn4S Minicollectrør med grønt låg. Minicollectrør skal altid lysbeskyttes (brunt rør)	grøn4S Minicollectrør med grønt låg Minicollectrør skal altid lysbeskyttes (brunt rør)	-
Prøvemateriale	Heparinplasma	Heparinplasma	-
Holdbarhed	4 timer fra prøvetagning ved stuetemp. Hvis prøven er taget i minicollectrør og er lysbeskyttet (transporteret i brunt rør) er holdbarheden 24 timer.	4 timer fra prøvetagning ved stuetemp. Hvis prøven er taget i minicollectrør og er lysbesyttet (trasnporteret i brunt rør) er holdbarheden 24 timer.	-
Forsendelse	Intern transport.	Region H's transportordning.	Kan ej indsendes
Analysested	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	µmol/L		
Referenceinterval	Køn og alder	Referenceinterval	
	Alle:0 d - 5 d Kvinde:5 d - 125 år Mand:5 dage - 125 år	<170 <17 <22	
Beslutningsgrænse	-		
Alarm- / ringegrænse	-		
Måleområde	-		
Svarafgivelsesinterval	Svarafgivelsesinterval er begrænset af svarafgivelsesinterval for Bilirubiner;P og Bilirubin konjugeret;P		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	1	1000	0

Værdier > 1000 opgives i hele tiere	0
-------------------------------------	---

Analysemetode	Beregnes ud fra formel: P-Bilirubin,ukonjugeret = P-Bilirubiner - P-Bilirubin,konjugeret	
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000	
Sporbarhed	Se datablade for P-Bilirubiner og P-Bilirubin,konjugeret	
Intern kvalitetskontrol	Se datablade for P-Bilirubiner og P-Bilirubiner,konjugeret	
Kontrolniveau	-	-
Intermediær præcision (CV%)	-	-
Ekspanderet måleusikkerhed (k=2)	-	-
Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste klinisk signifikante forskel på 2 svar skønnet til		-
Ekstern kvalitetskontrol	Se databladene for P-Bilirubiner og P-Bilirubin,konjugeret	
Specificitet / interferens	Se databladene for P-Bilirubiner og P-Bilirubin,konjugeret	
Bemærkninger	Beregnes ud fra formel: P-Bilirubin ukonjugeret = P-Bilirubiner - P-Bilirubin,konjugeret. Skal bestilles som Bilirubintype;stofk.(liste; proc) (NPU10022). Der afgives også svar på Bilirubiner;P (NPU01370) og Bilirubin konjugeret;P (NPU17194)	
Reference	WAKO - D-BIL Flyer performance data. Rev. 1113D2WP WAKO (Fujifilm) - Metodeblad, Direct Bilirubin L-type. Kat.nr. 411-23695 0318 D5 Roche - Metodeblad_BILI - 2022-02, V 10.0	

Ændringsblad

Dato		Initialer
05-02-2021	Svarafgivelsesinterval justeret. Bemærkning tilføjet.	IST
16-06-2021	Holdbarhed for lysbeskyttede minicollectrør noteret	IST
28-06-2023	Reference opdateret	DH

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH