
 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret. Pt(U)-Protein			Niveau: DAT	
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: DH	Dokumentansvarlig: HSE	Dokumentnummer: DAT 13. 2.16.06	
					Godkendt af: DJ, HSE
					20.11.2020

IUPAC-kode og navn	NPU03277 Pt(U)—Protein; massefast.(proc.) = ? g/d		
SP-kode og navn	EPC00033	Protein;Pt(U)	
Labka II-kode og navn	DUPROT	Pt(U)-Protein (g/d) (version 1)	
Akkrediteret analyse	Nej		
Udførelse og svartider	Som hovedregel besvares prøven inden for 60 minutter efter modtagelsen på analyseudstyret		
Patientforberedelse	<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).</p> <p>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>		
Indikation	Vurdering af nyresygdom		
	Interne rekvirenter (BBH & FRH)	Eksterne rekvirenter	Praksis
Emballage	Gul6,5G	Gul6,5G	-
Prøvemateriale	Urin (minimum 2 mL)	Urin (minimum 2 mL)	-
Holdbarhed	7 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	7 døgn fra prøvetagning ved stuetemp.	-
Forsendelse	Intern transport	Region H's transportordning	Region H's transportordning
Analysted	Bispebjerg og Frederiksberg Hospital Klinisk Biokemisk Afdeling		
Enhed	g/d		
Referenceinterval	Køn og alder	Referenceinterval	
	Alle	0,0 - 0,1	
Beslutningsgrænse	-		
Alarm- / ringegrænse	-		

Måleområde	-		
Svarafgivelsesinterval	-		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	-	-	1

Analysemetode	Beregnes ud fra produktet af U-Protein (g/L) og døgnurinvolumen (L/døgn)		
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000		
Sporbarhed	Se datablad for UPROT		
Intern kvalitetskontrol	Se datablad for UPROT		
Kontrolniveau	Se datablad for UPROT		
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 datablad for UPROT		
Specificitet / interferens	Se datablad for UPROT		
Bemærkninger	Ikke relevant		
Reference	Roche - Metodeblad_UPROT - 2015-06 V7.0		

Ændringsblad

Dato		Initialer

Styrede dokumentudskrifter:

1 - Hjemmeside, BFH