
 Bispebjerg og Frederiksberg Hospitaler Klinisk Biokemisk Afdeling	Udskrivet er dokumentet ikke dokumentstyret. U-Protein			Niveau: Datablad 
	Dokumentbrugere: KBA	Redaktør: PPC	Dokumentansvarlig: Læger	Dokumentnummer: DAT 13. 2.16.04
				Godkendt af: DJ 08.02.2018

IUPAC kode og navn	NPU03958 U-Protein; massek. = ? g/L IUPAC-kode i sundhedsplatform: EPC00033		
LABKA II kode	UPROT		
Akkrediteret	Nej		
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. 7 dage på køl.	Ved modtagelse samme dag: Ingen forholdsregler. Holdbar: 7 dage ved stuetemperatur. 7 dage 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	g/L		
Referenceinterval	-		
Beslutningsgrænse	-		
Alarm- / ringegrænse	Ikke relevant		
Svarafgivelsesinterval	0,1 - 40,0		
Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
	0,1	40,0	1

Analysemetode	Immunturbidimetri		
Apparatur	Roche Diagnostics - Cobas 8000		
Sporbarhed	Metoden er standardiseret over for en primær standard, der kan spores til NIST		
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	DEKS - 3055 DK - Almen urinkontrolprogram 4 udsendelser per år i 2 niveauer		
Specificitet / interferens	Frit hæmoglobin kan interferere. Bilirubin (konjugeret) op til 342 µmol/L interfererer ikke.		
Bemærkninger	Ikke relevant		
Præcision	Maksimal intermediaær usikkerhed (interseriel usikkerhed)		U Δ (udvidet kombineret relativ måleusikkerhed)
	Værdi	CV %	CV %
Niveau 1	0,2	7,5	15,2
Niveau 2	0,5	7,5	15,2
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 - Metodeblad_UPROT
- Roche - Applikationsrapport_UPROT

Ændringsblad

Dato		Initialer
30-05-2016	Ændring af intern kontrol og tilhørende niveauer	DH, CMJ
12-01-2017	Ændring af glastype	KB
05-05-2017	EPCKode tilføjet	KB
19-09-2017	Holdbarhed ændret	PPC
2018-02-01	Adresse på analysested slettet	TSR/DJ

Styrede dokumentudskrifter:

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