
		Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.			Niveau: Operativt 	
P-Albumin						
Dokumentnummer: O4.09	P-drev (2020): DAT-4109-6	Redaktør: MR	Dokumentansvarlig: MR,JS	Version: 1	Godkendt af: MR	
Dokumentbrugere: VitVas, VitVas_ana					Ikrafttrædelsesdato: 2020-09-16	

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU19673

Nationalt kortnavn:

Albumin;P

Bestillingskode:

NPU19673

Akkrediteret analyse:



DANAK

EXAM Reg.nr. 1026

Labka II kode:

ALB

Synonym:

Ingen

Analysehyppighed:

Alle dage – Hele døgnet

Prioriteter og forventet svartid:

Prioritet:	Svartid:
Akut	< 60 min. fra modtagelsen i KBA
Fremskyndet	Hurtigst muligt dog < 2 timer fra modtagelsen i KBA
Rutine	Samme dag

Prøvetagningsrør:

Mint3,5 (Li-Hep m/gel)

Alternativ:

Rød4S/6S (Tørglas u/gel)

Gold3,5 (Tørglas m/gel)

Grøn4S (Li-Hep u/gel)

Prøvehåndtering:

Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen.

Rørpost:

Prøven må sendes med rørpost

Analysested:

Klinisk Biokemisk Afdeling, Glostrup. Tlf. 3863 2476

Nødprocedure:

Analysen kan bestilles i tilfælde af nødprocedure via nødblanket

2) Kliniske data

Indikation:

Mistanke om nyre-sygdom, akut eller kronisk leversygdom (især cirrose) og tarmsygdomme

Referenceinterval:

Kvinder	Mænd
---------	------

4 år: 36-48 g/L	4 år: 36-48 g/L
5-13 år: 39-47 g/L	5-17 år: 39-50 g/L
14-17 år: 39-50 g/L	18-39 år: 36-48 g/L
40-69 år: 36-45 g/L	70-125 år: 34-45 g/L
70-125 år: 34-45 g/L	

3) Analysetekniske data

Forbehandling af prøve:

Prøven skal centrifugeres ved 2200 g i 10 minutter inden for 3 dage efter prøvetagningen.

Holdbarhed af plasma/serum

Tid	Opbevaringstemperatur
≤ 7 dage	18 - 28°C
≤ 1 mdr.	2 - 8°C
≤ ubestemt	≤ -18°C

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1 mL afpipetteret plasma/serum

Apparat:

Vitros 4600/5600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)

Analyseprincip:

Tørkemi, Kolorimetrisk slide test

CE-mærket analyseopsætning:

Ja

Kvalitetssikring:

Intern: Performance Verifier 1, Performance Verifier 2

Ekstern: DEKS program 3391FI 6/årligt

Sporbarhed på kalibrator:

NIST (National Institute of Standards and Technology) Reference Materiale, SRM (Standard Reference Materiale) 927

Svarafgivelsesinterval:

10-60 g/L

Variation på analyseresultater:

Enhed g/L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
24	4,5	8,5	16,9
44	4,5	8,5	16,9

Mindste kliniske relevante difference:

Ved 2 prøver på samme patient (målt med ovennævnte analysemetode) er den mindste kliniske signifikante forskel på 2 svar skønnet til: 10 %

Analyseinterferens:

Ikke undersøgt og ingen oplyst af producenten

Referencer:

Brugsanvisning VITROS Chemistry Products ALB Slides REF 819 6057

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
1	2020.09.16		Intranet Hjemmeside VB204