
	Udskrevet er dokumentet ikke dokumentstyret.				Niveau: Operativt 
	U-Albumin				
Dokumentnummer: O4.63	P-drev (2020): DAT-4161-1	Redaktør: MR	Dokumentansvarlig: MR,JS	Version: 2	Godkendt af: LRO 2021-11-08
Dokumentbrugere: VitVas, VitVas_ana					Ikrafttrædelsesdato: 2021-11-16

1) Generelle data

IUPAC kode:

NPU19677

Nationalt kortnavn:

Albumin;U

Bestillingskode:

NPU19677

Akkrediteret analyse:

Nej

Labka II kode:

UALB

Analysehypighed:

Hverdage

Prioriteter og forventet svartid:

Prioritet:	Svartid:
Rutine	Samme dag

Prøvetagningsrør:

GUL6,5 (Uringlas u/tilsætning)

Prøvehåndtering:

Bringes til Afdeling for Klinisk Biokemi umiddelbart efter prøvetagningen.

Rørpost:

Prøven må ikke sendes med rørpost

Analysested:

Afdeling for Klinisk Biokemi, Glostrup. Tlf. 3863 2476

Nødprocedure:

Analysen kan ikke bestilles i tilfælde af nødprocedure

2) Kliniske data

Indikation:

Mistanke om nyresygdom inkl. kontrol af diabetikere og hypertonicere

Referenceinterval:

Mindre end 20 mg/L

3) Analysetekniske data

Forbehandling af prøve:

Hvis prøven er uklar, centrifugeres den ved 2200 g i 5 min.

Holdbarhed af urin:

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

Minimumsmængde af prøvemateriale:

1 mL urin

Apparat:

Vitros 4600/5600 Ortho Clinical Diagnostics (OCD)

Analyseprincip:

Turbidimetrisk MikroTip test

CE-mærket analyseopsætning:

Ja

Kvalitetssikring:

Intern: DiAgam mikroalbumin kontrol

Ekstern: DEKS Almen urin-kontrolprogram 3055DK

Sporbarhed på kalibrator:

Human albumin in synthetic urine standardized from the reference

ERM-DA470k/IFCC, sodium azide (< 1g/l)

Svarafgivelsesinterval:

6-4000 mg/L

Variation på analyseresultater:

Enhed mg/L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret usikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet usikkerhed CV% k=2
50	8,5	8,9	18

Præanalytisk usikkerhed indgår ikke i ovenstående beregninger.

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: 103 %

Analyseinterferens:

Ikke undersøgt og producenten opgiver ingen.

Referencer:

Brugsanvisning DiAgam ref. MATUR-H00/UDA

Øvrige kan oplyses ved henvendelse

Revisioner

Version	Godkendt	Revisions information	Distributionliste
1	2020.09.29		Intranet Hjemmeside VB204
2	2021.11.08	Ændring af svarafgivelsesinterval Ændring af afdelings navn	Intranet Hjemmeside VB204