

U- Albumin

GENERELT	SP bestillingskode og navn	NPU19677 og Albumin;U		
	IUPAC kode og navn	NPU19677 og U-Albumin;massek.		
	Svarkode og analysenavn	NPU19677 og Albumin;U		
	Akkrediteret analyse	Nej		
	Labka kode og analysenavn	UALB og U-Albumin		
	Analysehyppighed	Hverdage		
	Prioriteter og forventet svartid	Prioritet: Rutine	Svartid: Samme dag	
	Nødprocedure	Analysen kan IKKE bestilles i tilfælde af nødprocedure		
	Prøveforberedelse	Ingen		
	Nødvendige kliniske oplysninger ved bestilling	Ingen		
	Prøvetagningsrør	GUL6,5: 6,5 ml glas med gul prop (Uringlas u/tilsætning)		
	Prøvemængde/ prøvemateriale	6,5 mL urin		
	Håndtering af prøvemateriale	Bringes til Klinisk Biokemisk Afdeling umiddelbart efter prøvetagningen.		
Analysessted	Klinisk Biokemisk Afdeling, Rigshospitalet Glostrup Tlf.: 38 63 24 76			

KLINISK	Indikation	Mistanke om nyresygdom inkl. kontrol af diabetikere og hypertonicere.		
	Enhed	mg/L		
	Svarformat	Nedre grænse	Øvre grænse	Decimaler
		6	1140	0
		Svar >1000 mg/L angives i hele tiere		
	Referenceinterval	Mindre end 20 mg/L		
	Mindste kliniske relevante difference	103 %		
	Alarm-/ringe-grænse	Ingen		
Andre navne	Ingen			

U- Albumin

ANALYSETEKNIK	Analysemetode	Turbidimetrisk MikroTip test			
	Forbehandling af prøve	Hvis prøven er uklar, centrifugeres den ved 2200 g i 5 min.			
	Holdbarhed af prøvemateriale	Urin	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)			
	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	6-1140 mg/L			
	Måleområde	6-400 mg/L			
	Beregninger	Ingen			
Måleusikkerheder	Niveau mg/L	Maksimal intermediær usikkerhed CV%	Maksimal kombineret måleusikkerhed CV%	Maksimal kombineret udvidet måleusikkerhed CV%	
	50	8,5	8,9	18	
	Præanalytisk usikkerhed indgår ikke i ovenstående beregninger.				
Interferens / fejlkilder	Ikke undersøgt og producenten opgiver ingen.				
Bemærkninger	Ingen				
Referencer	Brugsanvisning DiAgam ref. MATUR-H00/UDA Øvrige kan oplyses ved henvendelse				

Dette datablad erstatter eventuelt tidligere fremsendt datablad for analysen.

Databladet forældes ved printning, da det opdateres elektronisk.

Niklas Rye Jørgensen
Afsnitsansvarlig overlæge

Helle Lethmar
Ledende bioanalytiker