

C1-inibitore	C1-Inhibitor
<b>Informazioni generali</b>	<b>Allgemeine Informationen</b>
<b>Codice accettazione</b> 119059	<b>Annahmekodex</b> 19059
<b>Indicazioni cliniche [1,2]</b> La misurazione dei valori di C1-inibitore rappresenta un ausilio nella diagnosi dell'edema angioneurotico ereditario o acquisito associato a patologie del sistema linfatico.	<b>Klinische Indikation [1,2]</b> Die Messung des C1-Inhibitor-Werts stellt eine Hilfe bei der Diagnose des erblichen oder erworbenen angioneurotischen Ödems dar, das mit Erkrankungen des lymphatischen Systems verbunden ist.
<b>Preparazione del paziente</b> Digiuno	<b>Patientenvorbereitung</b> Nüchtern
<b>Richiedibile in urgenza</b> No, richiedibile solo in regime di routine.	<b>Dringende Anforderung</b> Nein, anforderbar nur im Routinebetrieb.
<b>Dove effettuare il prelievo per pazienti esterni</b> In tutti i centri prelievo dell'Azienda Sanitaria dell'Alto Adige.	<b>Ort der Blutentnahme für ambulante Patienten</b> In allen Blutabnahmezentren des Südtiroler Sanitätsbetriebes.
<b>Esecuzione</b> Giornaliera	<b>Durchführung</b> Täglich
<b>Tempo di refertazione per pazienti esterni</b> 2 giorni	<b>Befundungsdauer für ambulante Patienten</b> 2 Tage
<b>Preanalitica</b>	<b>Pre-Analitik</b>
<b>Tipo di campione [2]</b> Siero	<b>Untersuchungsmaterial [2]</b> Serum
<b>Tipo provetta</b> Tappo giallo 3,5 mL	<b>Röhrchen</b> Röhrchen mit gelbem Verschluss 3,5 mL
<b>Trasporto del campione [2]</b> A temperatura ambiente	<b>Probentransport [2]</b> Raumtemperatur
<b>Trattamento del campione in laboratorio [2]</b> Centrifugare entro 2h a temperatura ambiente	<b>Probenbehandlung im Labor [2]</b> Innerhalb 2 Stunden zentrifugieren bei Raumtemperatur
<b>Criteri per la non accettabilità del campione [2]</b> Emolisi, volume insufficiente, errata identificazione del paziente, provetta errata, eccessiva torbidità del campione.	<b>Kriterien für die Inakzeptanz der Probe [2]</b> Hämolyse, unzureichendes Volumen, fehlerhafte Patientenidentifikation, falsches Probenröhrchen, übermäßige Trübung der Probe.
<b>Stoccaggio del campione dopo l'analisi</b> 5 giorni a 2-8°C	<b>Probenlagerung nach der Analyse</b> 5 Tage bei 2-8 °C
<b>Possibilità di richiesta su campione già processato [2]</b> Su richiesta medica, in base alla stabilità dell'analita (considerare la durata dello stoccaggio), alla disponibilità e al volume del campione.	<b>Möglichkeit der Anforderung des Tests auf bereits bearbeitetem Probenmaterial [2]</b> Nach ärztlicher Anforderung, je nach Stabilität des Analyten für die Dauer der Probenlagerung, falls die Probe noch vorhanden ist und das Probenvolumen ausreichend ist.
<b>Indicazioni tecniche</b>	<b>Technische Angaben</b>
<b>Misurando [2]</b> Concentrazione sierica del C1-inibitore	<b>Messgröße [2]</b> Serumkonzentration des C1-Inhibitors
<b>Metodo e strumento [2]</b> Metodo immunonefelometrico- Atellica NEPH 630	<b>Bestimmungsmethode und Gerät [2]</b> Immunnephelometrisches Verfahren-Atellica NEPH 630
<b>Range di riferimento [2,7]</b> 0,21-0,39 g/L	<b>Referenzbereich [2,7]</b> 0,21-0,39 g/L
<b>Stabilità del campione [2]</b> 18-22°C: 1g    2-8°C: 8 gg    -20°C: 1 anno	<b>Stabilität der Probe [2]</b> 18-22°C: 1 Tag    2-8°C: 8 Tage    -20°C: 1 Jahr
<b>Tempo di emivita dell'analita [1,3]</b> 4 giorni	<b>Halbwertszeit des Analytes [1,3]</b> 4 Tage

<b>Variabilità analitica (%) [4]</b> <5.85%	<b>Analytische Variabilität (%) [4]</b> <5.85%
<b>Variabilità biologica intraindividuale (%) [5]</b> Non riportato in EFLM	<b>Intra-Individuelle Variabilität (%) [5]</b> In EFLM nicht angegeben
<b>Differenza critica (%) [6]</b> Non calcolabile	<b>Kritische Differenz (%) [6]</b> Nicht berechenbar
<b>Incertezza di misura (Um) [4]</b> <i>Dati estratti da Unity Real Time (Bio-Rad) a Gennaio 2026</i> Livello 1: 0.16 g/L - U <sub>m</sub> 0.06 g/L Livello 2: 0.5 g/L - U <sub>m</sub> 0.16 g/L	<b>Messunsicherheit (Um) [4]</b> <i>Die Daten wurden von Unity Real Time (Bio-Rad) im Januar 2026 heruntergeladen</i> Level 1: 0.16 g/L - U <sub>m</sub> 0.06 g/L Level 2: 0.5 g/L - U <sub>m</sub> 0.16 g/L
<b>Interferenze [2]</b> Vedi foglietto illustrativo	<b>Störfaktoren [2]</b> Siehe Beipackzettel
<b>Significatività clinica</b>	<b>Klinische Bedeutung</b>
<b>Valori elevati [1]</b> Senza significato clinico.	<b>Erhöhte Werte [1]</b> Ohne klinische Bedeutung.
<b>Valori bassi [1]</b> Deficit congenito o acquisito.	<b>Erniedrigte Werte [1]</b> Angeborener oder erworbener Mangel.
<b>Ulteriori informazioni cliniche [1]</b> Di seguito sono elencati i parametri correlati: <b>C4:</b> spesso ridotto nelle forme di angioedema ereditario o acquisito. <b>Triptasi sierica:</b> utile quando si sospetta un angioedema istaminergico. <b>IgE totali:</b> aiutano a valutare un possibile trigger allergico. <b>Emocromo:</b> per diagnostica di base. <b>Elettroforesi:</b> può evidenziare anomalie nel tracciato. <b>Immunofissazione:</b> alcune forme di angioedema acquisito possono associarsi a disordini linfoproliferativi.	<b>Klinische Zusatzinformationen [1]</b> Nachstehend sind die korrelierenden Parameter aufgelistet: <b>C4:</b> häufig erniedrigt bei hereditären oder erworbenen Formen des Angioödems. <b>Serum-Tryptase:</b> sinnvoll bei Verdacht auf ein Histamin-vermitteltes Angioödem. <b>Gesamt-IgE:</b> unterstützen die Beurteilung eines möglichen allergischen Triggers. <b>Blutbild:</b> zur Basisdiagnostik. <b>Elektrophorese:</b> kann Auffälligkeiten im Elektrophoresemuster zeigen. <b>Immunfixation:</b> einige Formen des erworbenen Angioödems können mit lymphoproliferativen Erkrankungen assoziiert sein.
<b>Ulteriori informazioni</b>	<b>Weitere Informationen</b>
<b>Segreteria</b> Tel. 0471-438306	<b>Sekretariat</b> Tel. 0471-438306
<b>Riferimenti bibliografici</b> [RIF.1] Thomas L: Labor und Diagnose. Online Versione – Aggiornamento del 12/12/2024 [RIF.2] Information for Use (IFU) [RIF.3] World Health Organization, Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations and stability of blood, plasma and serum samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2 [RIF.4] Dati estratti da Unity Real Time (Biorad) [RIF.5] European Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (EFLM), Biological Variation Database [RIF.6] Il teorema di Bayes nella diagnostica di laboratorio- Appendice E-ver 1.0 [RIF.7] The Canadian Laboratory Initiative on Pediatric Reference Intervals (CALIPER) Database	<b>Literatur</b> [RIF.1] Thomas L: Labor und Diagnose. Onlineversion – Freigegeben 12/12/2024 [RIF.2] Information for Use (IFU) [RIF.3] World Health Organization, Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations and stability of blood, plasma and serum samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2 [RIF.4] Daten extrahiert aus Unity Real Time (Biorad) [RIF.5] European Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (EFLM), Biological Variation Database [RIF.6] Il teorema di Bayes nella diagnostica di laboratorio- Appendice E-ver 1.0 [RIF.7] The Canadian Laboratory Initiative on Pediatric Reference Intervals (CALIPER) Database
<b>Aggiornato il 13/03/2026</b>	<b>Aktualisiert am 13/03/2026</b>
La scheda informativa rimane valida per tutta la durata della gara d'appalto. In caso di modifiche, la scheda informativa verrà debitamente aggiornata.	Das Informationsblatt bleibt während des gesamten Liefervertrages gültig. Bei Änderungen wird das Informationsblatt dementsprechend aktualisiert.
<b>Prossimo aggiornamento 13/03/2027</b>	<b>Nächste Aktualisierung am 13/03/2027</b>

