

Immunoglobulina G nelle urine (raccolta 24h)	Immunoglobulin G in Harnsammlung 24h
Informazioni generali	Allgemeine Informationen
Codice accettazione 119092	Annahmekodex 119092
Indicazioni cliniche [1,2] Il dosaggio delle IgG nelle urine delle 24 ore è un test utilizzato per l'inquadramento e la classificazione di diverse tipologie di proteinurie.	Klinische Indikation [1,2] Die Bestimmung der IgG-Ausscheidung im 24-Stunden-Urin ist ein Verfahren zur Einordnung und Klassifikation verschiedener Proteinurietyphen.
Preparazione del paziente Digiuno	Patientenvorbereitung Nüchtern
Richiedibile in urgenza No, richiedibile solo in regime di routine.	Dringende Anforderung Nein, anforderbar nur im Routinebetrieb.
Dove effettuare il prelievo per pazienti esterni In tutti i centri prelievo dell'Azienda Sanitaria dell'Alto Adige.	Ort der Blutentnahme für ambulante Patienten In allen Blutabnahmezentren des Südtiroler Sanitätsbetriebes.
Esecuzione Giornaliera	Durchführung Täglich
Tempo di refertazione per pazienti esterni 2 giorni	Befundungsdauer für ambulante Patienten 2 Tage
Preanalitica	Pre-Analitik
Tipo di campione [2] Urina 12 o 24 ore	Untersuchungsmaterial [2] 12- oder 24-Stunden-Urin
Tipo provetta Bidone per raccolta urine 24h Provetta da urine 10 mL tappo beige (indicando la quantità delle urine 12/24 ore).	Röhrchen Behälter für die 24-Stunden-Sammelurin. Urinröhrchen mit beigefarbenem Verschluss 10 mL (mit Angabe der Urinmenge über 12/24 Stunden).
Trasporto del campione [2] A temperatura ambiente	Probentransport [2] Raumtemperatur
Trattamento del campione in laboratorio [2] Centrifugare prima dell'esecuzione dell'esame.	Probenbehandlung im Labor [2] Vor der Durchführung der Untersuchung zentrifugieren.
Criteri per la non accettabilità del campione [2] Volume insufficiente, errata identificazione del paziente, provetta errata, mancata indicazione delle ore e della quantità delle urine.	Kriterien für die Inakzeptanz der Probe [2] Unzureichendes Volumen, fehlerhafte Patientenidentifikation, falsches Probenröhrchen, fehlende Angabe der Stunden und der Urinmenge.
Stoccaggio del campione dopo l'analisi 5 giorni a 2-8°C	Probenlagerung nach der Analyse 5 Tage bei 2-8 °C
Possibilità di richiesta su campione già processato [2] Su richiesta medica, in base alla stabilità dell'analita (considerare la durata dello stoccaggio), alla disponibilità e al volume del campione.	Möglichkeit der Anforderung des Tests auf bereits bearbeitetem Probenmaterial [2] Nach ärztlicher Anforderung, je nach Stabilität des Analyten für die Dauer der Probenlagerung, falls die Probe noch vorhanden ist und das Probenvolumen ausreichend ist.
Indicazioni tecniche	Technische Angaben
Misurando [2] Concentrazione urinaria (raccolta temporizzata) dell'IgG	Messgröße [2] Die Konzentrierung von IgG in Harn
Metodo e strumento [2] Metodo immunonefelometrico- Atellica NEPH 630	Bestimmungsmethode und Gerät [2] Immunnephelometrisches Verfahren – Atellica NEPH 630
Range di riferimento [2,7] <15 mg/24h Si valuta il rapporto IgG/albumina nelle urine. In presenza di proteinuria: <0.03= proteinuria glomerulare selettiva	Referenzbereich [2,7] <15 mg/24 Std Das Verhältnis von IgG zu Albumin im Urin wird bestimmt. Bei Vorliegen einer Proteinurie:

>0.03= proteinuria glomerulare non selettiva	<0,03 = selettive glomeruläre Proteinurie >0,03 = nicht selektive glomeruläre Proteinurie
Stabilità del campione [2]	Stabilität der Probe [2]
18-22°C: ND 2-8°C: ND -20°C: ND	18-22°C: NV 2-8°C: NV -20°C: NV
Tempo di emivita dell'analita [1,3] Non riportato in letteratura	Halbwertszeit des Analytes [1,3] In der Literatur nicht angegeben
Variabilità analitica (%) [4] <4.38%	Analytische Variabilität (%) [4] <4.38%
Variabilità biologica intraindividuale (%) [5] Non riportato in EFLM	Intra-Individuelle Variabilität (%) [5] In EFLM nicht angegeben
Differenza critica (%) [6] Non calcolabile	Kritische Differenz (%) [6] Nicht berechenbar
Incertezza di misura (Um) [4] <i>Dati estratti da Unity Real Time (Bio-Rad) a Gennaio 2026</i> Livello 1: 17,8 mg/L - U _m 3,2 mg/L	Messunsicherheit (Um) [4] <i>Die Daten wurden von Unity Real Time (Bio-Rad) im Januar 2026 heruntergeladen</i> Level 1: 17,8 mg/L - U _m 3,2 mg/L
Interferenze [2] Vedi foglietto illustrativo	Störfaktoren [2] Siehe Beipackzettel
Significatività clinica	Klinische Bedeutung
Valori elevati [1] Valori elevati di IgG nelle urine possono indicare diabete mellito, sindrome metabolica, ipertensione arteriosa essenziale, insufficienza renale cronica, patologie cardiovascolare e obesità.	Erhöhte Werte [1] Erhöhte IgG-Werte im 24-Stunden-Urin können auf Diabetes mellitus, metabolisches Syndrom, essenzielle arterielle Hypertonie, chronische Niereninsuffizienz, kardiovaskuläre Erkrankungen oder Adipositas hinweisen.
Valori bassi [1] Non clinicamente significativo	Erniedrigte Werte [1] Klinisch nicht relevant.
Ulteriori informazioni cliniche [1] Di seguito sono elencati i parametri correlati: Albuminuria: la valutazione dell'albumina delle urine per calcolare rapporto IgG/albumina come riportato nel paragrafo "range di riferimento".	Klinische Zusatzinformationen [1] Nachstehend sind die korrelierenden Parameter aufgelistet: Albuminurie: die Beurteilung der Urinalbuminkonzentration zur Berechnung des IgG/Albumin-Quotienten, wie im Abschnitt „Referenzbereich“ angegeben.
Ulteriori informazioni	Weitere Informationen
Segreteria Tel. 0471-438306	Sekretariat Tel. 0471-438306
Riferimenti bibliografici [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	Literatur [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] Dati 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
Aggiornato il 14.03.2026	Aktualisiert am 14.03.2026
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.
Prossimo aggiornamento 14.03.2027	Nächste Aktualisierung am 14.03.2027