

Immunoglobulina G nelle urine spot			Immunoglobulin G im Spontanurin		
Informazioni generali			Allgemeine Informationen		
Codice accettazione 119080			Annahmekodex 119080		
Indicazioni cliniche [1,2] Il dosaggio delle IgG nell'urina spontanea è un test utilizzato per l'inquadramento e la classificazione della gravità dell'insufficienza renale.			Klinische Indikation [1,2] Die Bestimmung der IgG-Konzentration im Spontanurin ist ein Verfahren zur Beurteilung und Graduierung der Schwere einer Niereninsuffizienz.		
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 spot			Untersuchungsmaterial [2] Spontanurin		
Tipo provetta Provetta da urine 10 mL tappo beige.			Röhrchen Urinröhrchen mit beige-farbenem Verschluss 10 mL		
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.			Kriterien für die Inakzeptanz der Probe [2] Unzureichendes Volumen, fehlerhafte Patientenidentifikation, falsches Probenröhrchen.		
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 dell'IgG.			Messgröße [2] Die Konzentrierung von IgG in Harn.		
Metodo e strumento [2] Metodo immunonefelometrico- Atellica NEPH 630			Bestimmungsmethode und Gerät [2] Immunonephelometrisches Verfahren – Atellica NEPH 630		
Range di riferimento [2,7] <9,6 mg/L [2] Rapporto IgG/creatinina: <9mg/g creatinina [1] Rapporto IgG/albumina (in presenza di proteinuria): <0,03= proteinuria glomerulare selettiva >0,03= proteinuria glomerulare non selettiva			Referenzbereich [2,7] <9,6 mg/L [2] IgG/Kreatinin-Quotient: <9 mg/g Kreatinin [1] IgG/Albumin-Quotient (bei Vorliegen einer Proteinurie): <0,03 = selektive 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'analisi [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] Dati estratti da Unity Real Time (Bio-Rad) a Gennaio 2026 Livello 1: 17,8 mg/L - Um 3,2 mg/L	Messunsicherheit (Um) [4] Die Daten wurden von Unity Real Time (Bio-Rad) im Januar 2026 heruntergeladen Level 1: 17,8 mg/L - Um 3,2 mg/L
Interferenze [2] Vedi foglietto illustrativo	Störfaktoren [2] Siehe Beipackzettel
Significatività clinica	Klinische Bedeutung
Valori elevati [1] Elevate concentrazioni urinarie di IgG si riscontrano in pazienti con proteinuria glomerulare non selettiva.	Erhöhte Werte [1] Erhöhte IgG-Konzentrationen im Urin finden sich bei Patienten mit nicht selektiver glomerulärer Proteinurie.
Valori bassi [1] Non clinicamente significativo	Erniedrigte Werte [1] Klinisch nicht relevant.
Ulteriori informazioni cliniche [1] Di seguito sono elencati i parametri correlati: Creatininuria: per calcolare rapporto IgG/creatinina Albuminuria: per calcolare rapporto IgG/albumina. Alfa1microglobulina urinaria: insieme alle IgG urinarie, viene filtrata e/o persa quando la barriera glomerulare o il riassorbimento tubulare non funzionano correttamente. Il suo dosaggio urinario è utile per la diagnosi differenziale di danno renale.	Klinische Zusatzinformationen [1] Nachstehend sind die korrelierenden Parameter aufgelistet: Kreatininurie: zur Berechnung des IgG/Kreatinin-Quotienten benötigt. Albuminurie: zur Berechnung des IgG/Albumin-Quotienten benötigt. Urinäre α1-Mikroglobulin-Konzentration: zusammen mit den urinären IgG wird α1-Mikroglobulin filtriert und/oder vermehrt ausgeschieden, wenn die glomeruläre Filtrationsbarriere oder die tubuläre Rückresorption beeinträchtigt sind. Die Bestimmung im Urin ist hilfreich für die differenzialdiagnostische Beurteilung von Nierenschädigungen.
Ulteriori informazioni	Weitere Informationen
Segreteria Tel. 0471-438306	Sekretariat Tel. 0471-438306
Riferimenti bibliografici [RIF.1] Thomas L: Labor und Diagnose. Online Version – 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 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
Aggiornato il 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.	Aktualisiert am 14.03.2026 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