

## Creatinine PAP FS\* (Creatinin PAP FS\*)

### Bestellinformation

<b>Bestellnummer</b>	<b>Packungsgröße</b>
1 1759 99 10 920	 720 (4 x 180)

### Verwendungszweck

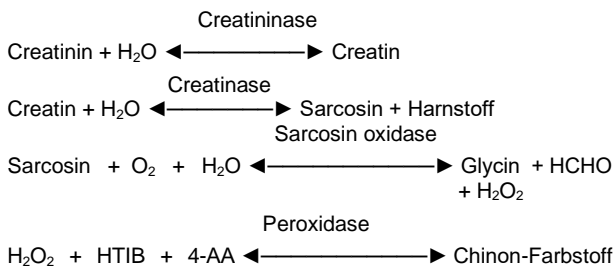
Diagnostisches Reagenz für die quantitative in vitro Bestimmung von Creatinin in humanem Serum, Heparinplasma oder Urin am automatisierten respons<sup>®</sup>940.

### Zusammenfassung

Creatinin, ein Molekül, das von Muskelzellen produziert wird, ist ein Nebenprodukt des Creatinstoffwechsels und wird über den Urin ausgeschieden [1]. Da gesunde Nieren Creatinin kontinuierlich glomerulär filtern, dient die Konzentration im Blut als ein Indikator für die Funktion der Niere [2]. Die Bestimmung von Creatinin wird zur Beurteilung der Nierenfunktion und zur Erkennung allgemeiner Nierenschäden verwendet, jedoch nicht zur Früherkennung dieser. Erhöhte Plasma- oder Serumwerte deuten auf eine eingeschränkte Nierenfunktion hin, dabei können Alter, Geschlecht und Muskelmasse die Ergebnisse beeinflussen [1]. Die glomeruläre Filtrationsrate (GFR) stellt eine genauere Messgröße der Nierenfunktion dar, wobei eine verringerte GFR auf eine reduzierte Filtrationsfähigkeit hinweist [3]. Die Berechnung der Creatinin-Clearance, basierend auf Plasma-, Serum- und einer 24-Stunden-Urinprobe, ermöglicht eine direkte Beurteilung der Nierenfiltration, jedoch kann die komplexe Handhabung zu Fehlern führen [1]. Die derzeit empfohlene Strategie zur GFR-Schätzung basiert auf spezifischen Formeln, die Plasmacreatinin- oder Serumcreatininwerte verwenden. Die aktuelle KDIGO-Richtlinie empfiehlt die Verwendung der 2021 CKD-EPI- oder EKFC-Formel [4]. Dieser Ansatz wird verwendet, um auf Nierenerkrankungen zu prüfen, diese zu diagnostizieren und zu klassifizieren sowie zur Überwachung von Patienten mit Nierenschäden [1,3,4]. Die Chronische Nierenerkrankung (CKD) ist eine der häufigsten Ursachen für eine eingeschränkte Nierenfunktion. Gemäß der KDIGO-Richtlinie liegt eine CKD Diagnose vor, wenn die geschätzte GFR über einen Zeitraum von mehr als drei Monaten unterhalb von 60 mL/min/1,73 m<sup>2</sup> bleibt [4].

### Methode

Enzymatischer, kolorimetrischer Test, bei dem Creatinin unter Verwendung mehrerer Enzyme (Creatininase, Creatinase und Sarcosinoxidase) umgesetzt wird, um Wasserstoffperoxid zu erzeugen. In einer abschließenden Reaktion katalysiert das Enzym Peroxidase in Anwesenheit von 4-Aminophenazon das Wasserstoffperoxid und bildet einen roten Chinonfarbstoff. Die Menge des gebildeten roten Farbstoffes wird durch die Absorptionsänderung bei 545 nm gemessen und ist proportional zur Menge des in der Probe vorhandenen Creatinins. [5, 6]



Die Extinktion des gebildeten roten Farbstoffes bei 545 nm ist der Konzentration des Creatinins in der Probe proportional.

### Reagenzien

#### Bestandteile und Konzentrationen

<b>R1:</b>	Goods Puffer	pH 8,1	25 mmol/L
	Creatinase		≥ 30 kU/L
	Sarcosinoxidase		≥ 10 kU/L
	Ascorbatoxidase		≥ 2,5 kU/L
	Katalase		≥ 350 kU/L
	HTIB (3-Hydroxy 2,4,6-triiodo benzoessäure)		2,3 mmol/L
<b>R2:</b>	Goods Puffer	pH 8,1	25 mmol/L
	Creatininase		≥ 150 kU/L
	Peroxidase		≥ 50 kU/L
	4-Aminoantipyrin (4-AA)		2 mmol/L
	Kaliumhexacyanoferrat		0,18 mmol/L

### Lagerung und Haltbarkeit

Reagenzien sind bei 2 – 8°C bis zum auf dem Kit angegeben Verfallsdatum verwendbar, wenn Kontamination vermieden wird. Nicht einfrieren und lichtgeschützt aufbewahren.

Die Haltbarkeit des geöffneten Reagenzes nach Anbruch beträgt 9 Monate bis zum Verfallsdatum.

### Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

1. Reagenz 2 enthält Natriumazid (0,95 g/L) als Konservierungsmittel. Nicht verschlucken! Berührung mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.
2. Reagenzien enthalten Material biologischen Ursprungs. Behandeln Sie das Produkt als potentiell infektiös gemäß allgemein anerkannter Vorsichtsmaßnahmen und guter Laborpraxis.
3. Einige klinisch chemische Reagenzien können Interferenzen verursachen, weshalb Kontaminationen und Verschleppungen unbedingt zu vermeiden sind! Besondere Vorsicht ist geboten bei Verwendung von Reagenzien zur Messung von HDL-C und LDL-C. Gebrauchsmaterialien müssen nach Benutzung mit anderen Testen gründlich gereinigt werden. Im Falle von automatisierten Messungen ziehen Sie bitte für spezielle Programme das Gerätehandbuch zu Rate.
4. Hohe Homogentisinsäurekonzentrationen in Urinproben führen zu falschen Ergebnissen.
5. In sehr seltenen Fällen kann es bei Proben von Patienten mit Gammopathien zu verfälschten Ergebnissen kommen [7].
6. N-Acetylcystein (NAC)-, Acetaminophen-, Metamizol- und Phenindion-Medikation führt zu falsch niedrigen, Eltrombopag-Medikation zu falsch niedrigen oder hohen Ergebnissen in Patientenproben.
7. Bei Fehlfunktion des Produkts oder einem veränderten Aussehen, das die Leistung beeinträchtigen könnte, wenden Sie sich an den Hersteller.
8. Jeder schwerwiegende Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem sich der Anwender und/oder Patient befindet, gemeldet werden.
9. Beachten Sie bitte die Sicherheitsdatenblätter (SDB) und die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen für den Gebrauch von Laborreagenzien. Für diagnostische Zwecke sind die Ergebnisse stets im Zusammenhang mit der Patientenvorgeschichte, der klinischen Untersuchung und anderen Untersuchungsergebnissen zu werten.
10. Nur für professionelle Anwendung.

### Entsorgung

Um eine sichere Entsorgung von Chemikalien zu gewährleisten, beachten Sie die gesetzlichen Vorschriften wie im SDB hinterlegt.

Warnung: Abfall als potenziell biologisch gefährliches Material behandeln. Entsorgen Sie den Abfall gemäß den üblichen Laboranweisungen und -verfahren.

### Reagenzvorbereitung

Die Reagenzien sind gebrauchsfertig. Die Flaschen werden direkt in den Reagenzrotor gestellt.

### Benötigte Materialien

Übliche Laborausrüstung

## Probenmaterial

Humanes Serum, Heparinplasma oder Urin

Verwenden Sie zur Probenentnahme und -aufbereitung nur geeignete Röhrchen oder Sammelbehälter.

Bei Verwendung von Primärröhrchen sind die Anweisungen des Herstellers zu befolgen.

Haltbarkeit in Serum/Plasma [8]:

7 Tage	bei	4 – 25 °C
3 Monate	bei	-20 °C

Haltbarkeit in Urin [8]:

2 Tage	bei	20 – 25 °C
6 Tage	bei	4 – 8 °C
6 Monate	bei	-20 °C

TruLab Urin Kontrollen 1 + 9 mit Aqua dest. verdünnen und Ergebnisse mit 10 multiplizieren.

Nur einmal einfrieren. Kontaminierte Proben verwerfen.

## Berechnung

**Creatinin-Clearance** [mL/min/1.73 m<sup>2</sup>] [9]

$$= \frac{\text{mg Creatinin/ 100 mL Urin} \times \text{mL Urin}}{\text{mg Creatinin/ 100 mL Serum} \times \text{min Urinsammelzeit}}$$

Die berechnete Creatinin-Clearance bezieht sich auf die durchschnittliche Körperoberfläche eines Erwachsenen von 1,73 m<sup>2</sup>.

## Kalibratoren und Kontrollen

DiaSys TruCal U wird zur Kalibrierung empfohlen. Die Kalibratorwerte für die kompensierte Methode sind rückverfolgbar auf das NIST (National Institute for Standardization) Standardreferenzmaterial SRM 967 Level 1 und 2 und damit auf GC-IDMS (gas chromatography-isotope dilution mass spectrometry). DiaSys TruLab N und P oder TruLab Urin Level 1 und Level 2 (TruLab Urine Level 1/2) für die interne Qualitätskontrolle messen. Alle Sollwerte der Kontrollen sind auf das DiaSys Reagenz/Kalibratorsystem rückführbar. Nach der Kalibration muss eine Qualitätskontrolle durchgeführt werden. Die Kontrollintervalle und -grenzwerte müssen an die individuellen Anforderungen des jeweiligen Labors angepasst werden. Die Ergebnisse müssen innerhalb der festgelegten Bereiche liegen. Beachten Sie die einschlägigen gesetzlichen Bestimmungen und Richtlinien. Jedes Labor sollte Korrekturmaßnahmen für den Fall einer Abweichung bei der Kontrollwiederfindung festlegen.

	Bestellnummer	Packungsgröße
TruCal U	5 9100 99 10 063	20 x 3 mL
	5 9100 99 10 064	6 x 3 mL
TruLab N	5 9000 99 10 062	20 x 5 mL
	5 9000 99 10 061	6 x 5 mL
TruLab P	5 9050 99 10 062	20 x 5 mL
	5 9050 99 10 061	6 x 5 mL
TruLab Urine Level 1	5 9170 99 10 062	20 x 5 mL
	5 9170 99 10 061	6 x 5 mL
TruLab Urine Level 2	5 9180 99 10 062	20 x 5 mL
	5 9180 99 10 061	6 x 5 mL

## Leistungsmerkmale

### Serum/Plasma

Messbereich von 0,1 mg/dL bis 68 mg/dL. Linearität < 0,5 mg/dL ist mit ± 0,06 mg/dL, zwischen 0,5 mg/dL bis 1,0 mg/dL innerhalb ± 10%, bei > 1,0 mg/dL innerhalb ± 5% gegeben. Bei höheren Konzentrationen Proben nach manueller Verdünnung mit NaCl-Lösung (9 g/L) oder über Rerun-Funktion nachbestimmen.	
Nachweisgrenze**	0,1 mg/dL
Quantifizierungsgrenze**	0,1 mg/dL
Stabilität im Gerät	11 Wochen
Kalibrationsstabilität	11 Wochen

Interferenz durch	Interferenzen ≤ 10% bis	Analyt-konzentration [mg/dL]
<b>Ascorbinsäure</b>	18 mg/dL	0,670
	30 mg/dL	1,78
<b>Bilirubin</b> (konjugiert)	15 mg/dL	0,644
	17 mg/dL	1,98
<b>Bilirubin</b> (unkonjugiert)	24 mg/dL	0,634
	25 mg/dL	2,05
<b>Creatin</b>	50 mg/dL	0,638
	72 mg/dL	2,06
<b>Hämolyse</b>	711 mg/dL	0,650
	1300 mg/dL	1,70
<b>Levodopa</b>	2,25 mg/dL	0,652
	2,70 mg/dL	2,02
<b>Lipämie</b> (Triglyceride)	1000 mg/dL	0,618
	2000 mg/dL	1,88
<b>N-Acetylcystein</b> (NAC)	18 mg/dL	0,628
	18 mg/dL	2,06
<b>Prolin</b>	12 mg/dL	0,634
	24 mg/dL	2,06

Weitere Informationen zu störenden Substanzen finden Sie in der Literatur [11-13].

Präzision			
Wiederholbarkeit (n=80)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [mg/dL]	0,676	1,46	7,10
VK [%]	1,57	1,20	0,893
Laborintern (n=80)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [mg/dL]	0,676	1,46	7,10
VK [%]	2,59	2,04	2,07

Methodenvergleich (n=215)	
Test x	Mitbewerber Creatinin PAP FS (cobas c 501)
Test y	DiaSys Creatinin PAP FS (respons <sup>®</sup> 940)
Steigung	1,01
Achsenabschnitt	0,011 mg/dL
Korrelationskoeffizient	0,999

### Urin

Messbereich von 1 mg/dL bis 680 mg/dL. Linearität < 5 mg/dL ist mit ± 0,6 mg/dL, zwischen 5 mg/dL bis 10 mg/dL innerhalb ± 10%, bei > 10 mg/dL innerhalb ± 5% gegeben. Bei höheren Konzentrationen Proben nach manueller Verdünnung mit NaCl-Lösung (9 g/L) oder über Rerun-Funktion nachbestimmen.	
Nachweisgrenze**	1 mg/dL
Quantifizierungsgrenze**	1 mg/dL
Stabilität im Gerät	11 Wochen
Kalibrationsstabilität	11 Wochen

Interferenz durch	Interferenzen ≤ 10% bis	Analyt- konzentration [mg/dL]
<b>Ascorbinsäure</b>	300 mg/dL	54,3
	300 mg/dL	333
<b>Borsäure</b>	301 mg/dL	52,4
	301 mg/dL	373
<b>Glukose</b>	2400 mg/dL	57,1
	2400 mg/dL	390
<b>Harnsäure</b>	24 mg/dL	55,5
	24 mg/dL	370
<b>Harnstoff</b>	13000 mg/dL	59,0
	15000 mg/dL	377
<b>Natriumoxalat</b>	71 mg/dL	52,7
	71 mg/dL	379
<b>Protein</b>	321 mg/dL	52,0
	321 mg/dL	381
<b>Salzsäure</b>	6 mL/dL	57,7
	6 mL/dL	368
<b>Urobilinogen</b>	48 mg/dL	52,8
	48 mg/dL	379
<b>Vitamin B12</b>	6,2 mg/L	52,0
	6,2 mg/L	377

Weitere Informationen zu störenden Substanzen finden Sie in der Literatur [11-13].

<b>Präzision</b>			
Wiederholbarkeit (n=20)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [mg/dL]	25,9	65,0	253
VK [%]	3,01	2,92	2,92
Laborintern (n=80)	Probe 1	Probe 2	Probe 3
Mittelwert [mg/dL]	25,9	65,0	253
VK [%]	3,40	3,55	3,62

<b>Methodenvergleich (n=55)</b>	
Test x	DiaSys Creatinin PAP FS (BioMajesty <sup>®</sup> JCA-BM6010/C)
Test y	DiaSys Creatinin FS (respons <sup>®</sup> 940)
Steigung	1.05
Achsenabschnitt	-1.81 mg/dL
Korrelationskoeffizient	0,998

\*\* gemäß CLSI Dokument EP17-A2, Vol. 32, Nr. 8

### Umrechnungsfaktor

Creatinin [mg/dL] x 88,4 = Creatinin [µmol/L]  
Creatinin [mg/dL] x 0,0884 = Creatinin [mmol/L]

### Referenzbereiche

#### Serum/Plasma

	mg/dL	µmol/L
<b>Erwachsene [13]</b>		
Frauen	0,51 – 0,95	45 – 84
Männer	0,67 – 1,17	59 – 104
<b>Kinder [14]</b>		
0 – 21 Tage	0,26 – 1,01	22 – 90
2 Monate – < 3 Jahre	0,15 – 0,39	11 – 34
3 – < 7 Jahre	0,24 – 0,48	21 – 42
7 – < 11 Jahre	0,32 – 0,64	28 – 57
11 – < 15 Jahre	0,42 – 0,81	37 – 72

#### Urin

	mg/dL	µmol/L
<b>Erster Morgenurin [13]</b>		
Frauen	29 – 226 mg/dL	2,55 – 20,0 mmol/L
Männer	40 – 278 mg/dL	3,54 – 24,6 mmol/L

#### 24h Urin [9]

Frauen	720 – 1510 mg/24h	6 – 13 mmol/24h
Männer	980 – 2200 mg/24h	9 – 19 mmol/24h

**Albumin/Creatinin Verhältnis (früher Morgenurin) [15]:**  
< 30 mg/g Creatinin

### Creatinin Clearance [9]

66,3 – 143 mL/min/1,73 m<sup>2</sup>

Jedes Labor sollte die Übertragbarkeit der Referenzbereiche für die eigenen Patientengruppen überprüfen und gegebenenfalls eigene Referenzbereiche ermitteln.

### Literatur

- Thomas L. Clinical Laboratory Diagnostics [Internet]. Prof. Lothar Thomas; 2024 [cited 2024 November 05]. [https://www.clinical-laboratory-diagnostics.com/k12.html#\\_idTextAnchor4288](https://www.clinical-laboratory-diagnostics.com/k12.html#_idTextAnchor4288) and [https://www.clinical-laboratory-diagnostics.com/k12.html#\\_idTextAnchor4328](https://www.clinical-laboratory-diagnostics.com/k12.html#_idTextAnchor4328).
- Liu Y, Xu G. Trueness investigation of routine creatinine assays on nine homogeneous systems in Beijing demonstrates an encouraging outcome that meets clinical requirements. Chinese Medical Journal. 2010;123(17):p 2364-2369
- Boss K, Stolpe S, Müller A, Friebus-Kardash J, et al. Effect of Difference in Serum Creatinine between Jaffe and Enzymatic Methods in Outpatient Kidney Transplant Recipients. Journal of Clinical Medicine. 2024;13(20):6066.
- Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) CKD Work Group. KDIGO 2024 Clinical Practice Guideline for the Evaluation and Management of Chronic Kidney Disease. Kidney Int. 2024;105(4S): S117–S314.
- P Fossati, L Prencipe, G Berti, Enzymic creatinine assay: a new colorimetric method based on hydrogen peroxide measurement., Clinical Chemistry, Volume 29, Issue 8, 1 August 1983, Pages 1494–1496.
- Lam E, Newman DJ, Price CP. Kidney Function Tests. In: Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics. 4th ed. Elsevier Saunders, St. Louis, Mo., ©2006 p. 799-800.
- Bakker AJ, Mücke M. Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention. ClinChemLabMed 2007;45(9):1240-1243.
- Guder WG, da Fonseca-Wollheim F, Heil W, et al. The Quality of Diagnostic Samples, Deutsche Vereinte Gesellschaft für Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin. 3rd ed; 2010. page 42-3 and 66-7.
- Junge W, Wilke B, Halabi A, et al. Determination of reference intervals for serum creatinine, creatinine excretion and creatinine clearance with an enzymatic and a modified Jaffé method. Clin Chim Acta. 2004;344:137-148.
- Young DS. Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests. 5th ed. Volume 1 and 2. Washington, DC: The American Association for Clinical Chemistry Press 2000.
- Young DS. Effects on Clinical Laboratory Tests - Drugs Disease, Herbs & Natural Products, <https://clinfw.wiley.com/aaccweb/aacc/>, accessed in June 2021. Published by AACC Press and John Wiley and Sons, Inc.
- Sonntag O, Scholer A. Drug interference in clinical chemistry: recommendation of drugs and their concentrations to be used in drug interference studies. Ann Clin Biochem. 2001 Jul;38:376-85.
- Mazzachi BC, Peake M, Erhardt V. Reference range and method comparison for enzymatic and Jaffé Creatinine assays in plasma and serum and early morning urine. Clin Lab. 2000;46:53-5.
- Cerioti F, Boyd JC, Klein G, et al. Reference intervals for serum creatinine concentrations: assessment of available data for global application. Clinical chemistry. 2008;54(3):559-566.
- Dati F, Metzmann E. Proteins-Laboratory testing and clinical use. 1st ed. Holzheim: DiaSys Diagnostic Systems; 2005: p. 93.

Ergänzungen und/oder Änderungen im Dokument sind grau unterlegt. Für Streichungen verweisen wir auf die Kundeninformation der entsprechenden Packungsbeilagen-Editionsnummer.



DiaSys Diagnostic Systems GmbH  
Alte Straße 9 65558 Holzheim Deutschland  
[www.diasys-diagnostics.com](http://www.diasys-diagnostics.com)

\* Flüssig Stabil

# Creatinine PAP FS

Application for serum, plasma and urine

Test Details		Test Volumes		Reference Ranges	
Test	: CREAP			Auto Rerun	<input type="checkbox"/>
Report Name	: Creatinine PAP			Online Calibration	<input type="checkbox"/>
Unit	: mg/dL	Decimal Places	: 2	Cuvette Wash	<input type="checkbox"/>
Wavelength-Primary	: 546	Secondary	: 700	Special Diluent	<input type="checkbox"/>
Assay Type	: 2-Point	Curve Type	: Linear	Warn after	: 20
M1 Start	: 23	M1 End	: 23	Reagents Used	: 2
M2 Start	: 57	M2 End	: 57	Reagent R1	: CREAP R1
Sample Replicates	: 1	Standard Replicates	: 2	Reagent R2	: CREAP R2
Control Replicates	: 1	Control Interval	: 0	<b>Consumables/Calibrators:</b>	
Reaction Direction	: Increasing	React. Abs. Limit	: 0.0000	Blank /Level 0	: 0
Prozone Limit %	: 0	Prozone Check	: Lower	Calibrator 1	: *
Linearity Limit %	: 0	Delta Abs./Min.	: 0.0000	Calibrator 2	
Technical Minimum	: 0.1000	Technical Maximum	: 68.0000	Calibrator 3	
Y = aX + b a=	: 1.0000	b=	: 0.0000	Calibrator 4	
Reagent Abs Min	: 0.0000	Reagent Abs Max	: 0.0000	Calibrator 5	

Test Details		Test Volumes		Reference Ranges	
Test	: CREAP				
Sample Type	: Serum				
<b>Sample Volumes</b>				<b>Sample Types</b>	
Normal	: 5.00 $\mu$ L	Dilution Ratio	: 1 X	<input checked="" type="checkbox"/> Serum <input type="checkbox"/> Urine <input type="checkbox"/> CSF <input checked="" type="checkbox"/> Plasma <input type="checkbox"/> Whole Blood <input type="checkbox"/> Other	
Increase	: 8.00 $\mu$ L	Dilution Ratio	: 1 X		
Decrease	: 2.00 $\mu$ L	Dilution Ratio	: 1 X		
Standard Volume	: 5.00 $\mu$ L				
<b>Reagent Volumes and Stirrer Speed</b>					
RGT-1 Volume	: 180.00 $\mu$ L	R1 Stirrer Speed	: Medium		
RGT-2 Volume	: 90.00 $\mu$ L	R2 Stirrer Speed	: High		

Test Details		Test Volumes		Reference Ranges	
Test	: CREAP				
Sample Type	: Urine				
<b>Sample Volumes</b>				<b>Sample Types</b>	
Normal	: 5.00 $\mu$ L	Dilution Ratio	: 10 X	<input type="checkbox"/> Serum <input checked="" type="checkbox"/> Urine <input type="checkbox"/> CSF <input type="checkbox"/> Plasma <input type="checkbox"/> Whole Blood <input type="checkbox"/> Other	
Increase	: 8.00 $\mu$ L	Dilution Ratio	: 10 X		
Decrease	: 2.00 $\mu$ L	Dilution Ratio	: 10 X		
Standard Volume	: 5.00 $\mu$ L				
<b>Reagent Volumes and Stirrer Speed</b>					
RGT-1 Volume	: 180.00 $\mu$ L	R1 Stirrer Speed	: Medium		
RGT-2 Volume	: 90.00 $\mu$ L	R2 Stirrer Speed	: High		

Test Details	Test Volumes	Reference Ranges															
Test : <input type="text" value="CREAP"/>																	
Sample Type : <input type="text" value="Serum**"/> <input type="text" value="Urine**"/>																	
Reference Range : <input type="text" value="DEFAULT"/>																	
Category : <input type="text" value="Male"/>																	
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th colspan="2">Reference Range</th> </tr> <tr> <th style="width: 50%;">Lower Limit (mg/dL)</th> <th style="width: 50%;">Upper Limit (mg/dL)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Normal : <input type="text" value="#"/></td> <td><input type="text" value="#"/></td> </tr> <tr> <td>Panic : <input type="text" value="#"/></td> <td><input type="text" value="#"/></td> </tr> </tbody> </table>		Reference Range		Lower Limit (mg/dL)	Upper Limit (mg/dL)	Normal : <input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	Panic : <input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Sample Types</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><input checked="" type="checkbox"/> Serum</td> </tr> <tr> <td><input checked="" type="checkbox"/> Urine</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> CSF</td> </tr> <tr> <td><input checked="" type="checkbox"/> Plasma</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Whole Blood</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> Other</td> </tr> </tbody> </table>	Sample Types	<input checked="" type="checkbox"/> Serum	<input checked="" type="checkbox"/> Urine	<input type="checkbox"/> CSF	<input checked="" type="checkbox"/> Plasma	<input type="checkbox"/> Whole Blood	<input type="checkbox"/> Other
Reference Range																	
Lower Limit (mg/dL)	Upper Limit (mg/dL)																
Normal : <input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>																
Panic : <input type="text" value="#"/>	<input type="text" value="#"/>																
Sample Types																	
<input checked="" type="checkbox"/> Serum																	
<input checked="" type="checkbox"/> Urine																	
<input type="checkbox"/> CSF																	
<input checked="" type="checkbox"/> Plasma																	
<input type="checkbox"/> Whole Blood																	
<input type="checkbox"/> Other																	

\* Enter calibrator value  
 \*\* Specimen selected by user  
 # Editable by user