



APTT-tutkimuksen tulostaso ja viiteväli muuttuvat 1.9.2010 alkaen

Tutkimuksen P -Tromboplastiiniaika, aktivoitu, partiaalinen (P -APTT, 2783) menetelmä muuttuu 1.9.2010 alkaen koko Islabin alueella johtuen nykyisen reagenssin valmistuksen loppumisesta. Reagenssin vaihtumisen vuoksi APTT:n tulostaso kohoaa hieman ja viiteväli muuttuu: **uusi viiteväli on 23 – 33 s.**

Käytettäessä jatkuvaa hepariini-infuusiota, hoitotavoitteena on APTT-ajan pidentyminen 2 - 3 kertaiseksi lähtötasoon verrattuna. Uuden reagenssin hepariiniherkkyys on samaa tasoa nykyisin käytössä olevan reagenssin kanssa. Menetelmä ei sovellu pienimolekyylarisen hepariinihoidon seurantaan.

Näyte otetaan 3.2 % (0.109 M) Na-sitraattiputkeen. Näyte säilyy sentrifugoimattomana 8 tuntia huoneenlämmössä. Näyte lähetetään huoneenlämpöisenä. Jos potilas saa hepariinihoitoa, plasma tulee erotella sentrifugoimalla 1 tunnin ja näyte analysoida 4 tunnin kuluessa näytteenotosta. Katso tarkemmin Islabin tutkimusohjekirja.

Tutkimuksen hinta pysyy ennallaan.

Kari Punnonen
toimitusjohtaja
johtava ylilääkäri

Pentti Mäntymaa
hematologian vastuualuejohtaja
apulaisyliääkäri

Jakelu:
Islabin aluelaboratorioiden johtajat
Kuopion aluelaboratorio: KYSin osastot ja poliklinikat
PSSHP:n terveyskeskukset ja sairaalat
OA: HEMAUT
Internet
Intranet