



Reagenssi- ja laitemuutos hyytymistutkimuksissa lisalmen laboratoriossa

Tutkimus P- Tromboplastiiniaika, INR-tulos, P-INR (4520)

Aihe lisalmen laboratoriossa otetaan **14.1.2013** alkaen käyttöön uusi tromboplastiiniajan määrittäminen menetelmä, jonka seurauksena P-INR-tutkimuksen tulostaso laskee keskimäärin noin **0,2 INR-yksikköä** nykyisestä, mutta potilaskohtaisesti muutokset voivat olla myös tätä pienempiä tai suurempia.

INR-tutkimuksen reagenssimuutos tapahtuu hyytymisanalytiikan uudistuessa vaiheittain Islabin laboratorioissa loppuvuoden 2012 ja alkuvuoden 2013 aikana, joten eri laboratorioiden välillä saattaa potilaskohtaisesti olla todettavissa tulos-tasoeroa. Yllättävät INR-tason muutokset on syytä kontrolloida uudella näytteellä, mikäli potilas on hakeutunut eri näytteenottopisteeseen kuin missä hänen aikaisemmat INR-näytteensä on otettu.

Kiuruveden, Sonkajärven ja Vieremän laboratorioissa ko. reagenssimuutos tapahtuu tammi-helmikuun vaihteessa. Siitä tiedotetaan erikseen. Pyrimme määrittämään 14.1 jälkeen em. terveyskeskusten potilaiden INR-näytteet ko. terveyskeskuksen laboratoriossa tulosten tulkinnan helpottamiseksi.

Tulkinta Menetelmämuutoksella ei ole vaikutusta Marevan-lääkityksen INR-hoitoalueeseen.

Tutkimus **P-Tromboplastiiniaika, P-TT (1731)**
2.10.2012 lähtien P-TT-NT-pyyntö korvautui P-TT-tutkimuksella (Laboratoriotiedote 25/2012), jota 14.1. alkaen määritämme myös lisalmen laboratoriossa.

Tutkimus **P-Tromboplastiiniaika, aktivoitu, partiaalinen, P-APTT (2783)**
Uudella laitteella tulostaso nousee n. 10 % entiseen verrattuna 14.1. alkaen. Tutkimuksen viiteväli ei muutu.

Näyte 2.7 ml sitraattiputki

Kari Punnonen
toimitusjohtaja

Pentti Mäntymaa
apulaisylilääkäri

Pirjo Laitinen
sairaalakemisti

Jakelu Ylä-Savon SOTE ky
OA:HEMAUT
Kuopion aluelaboratorion hematologian ryhmä
Internet, intranet