



13.2.2018

## **Rekombinantti FVIII -korvaushoidon seurantaan otetaan käyttöön uusi tutkimus 15.2.2018 alkaen**

### **Tutkimus**

P -Hyytymistekijä VIII, rekombinantti      P –FVIIIRe (6244)

### **Aihe**

SPR Veripalvelu ottaa käyttöön uuden kromogeenisen FVIII-aktiivisuusmäärityksen 15.2. alkaen, joka korvaa nykyisin käytössä olevan ReFacto AF-valmisteen käyttäjille tarkoitetun määrityksen (50426 P-F8Ref) sekä one stage FVIII-aktiivisuusmäärityksen analysoitaessa rekombinantti-valmisteita saavien hemofilia A-potilaiden hoitovastetta. Erityisesti joidenkin uusien pitkävaikutteisten FVIII-rekombinanttivalmisteiden korvaushoidon seurannassa kromogeenisellä määrityksellä saadaan luotettavampia tuloksia. Samalla tutkimus 50426 P-F8Ref poistuu käytöstä.

### **Indikaatiot**

FVIII-korvaushoidon seuranta silloin, kun käytössä on rekombinanttivalmiste. Korvaushoidossa käytettävän valmisteen nimi pitää aina ilmoittaa lähetteessä.  
Vuototaipumuksen selvittely epäiltäessä lievää A-hemofiliaa (jatkotutkimus).

### **Laboratoriopyyntö**

KYSissä tutkimusta tilattaessa potilasta koskeviin esitetietokysymyksiin vastataan sähköisesti tutkimuksen tilauksen yhteydessä. Muissa sairaaloissa tulee täyttää SPR Veripalvelun Hemostaasitutkimukset -paperilähete, joka toimitetaan näytteen mukana.

### **Tulkinta**

Tutkimuksesta annetaan lausunto.

### **Tulos valmiina**

2 viikon kuluessa. Kiireellisistä näytteistä tulee sopia Islabin laboratorion näytteiden lähetyspisteen kanssa erikseen.

Kari Punnonen  
Toimitusjohtaja

Pentti Mäntymaa  
Osastonylilääkäri

### **Jakelu**

ISLABin aluelaboratorioiden johtajat  
KYS:n osastot ja poliklinikat  
OA:HEMAUT  
Internet, intranet