



22.1.2020

Tutkimuksen FVIIIre menetelmäkalibrointi muuttuu ja nimike vaihtuu 27.1.2020: uusi nimike **P –FVIIIkr (Hyytymistekijä FVIII, kromogeeninen)**

Tutkimus

P -Hyytymistekijä VIII, rekombinantti,
plasmasta

[P –FVIIIre \(20158\)](#)

Aihe

Tutkimuksen menetelmäkalibrointi muuttuu 27.1.2020 alkaen. Käytössä oleva Refacto-FVIII-lääkeainekalibraattori vaihdetaan normaaliplasmaan (SHP). Muutos tehdään, koska Refacto-lääkeaineen käyttö on nykyisin vähäistä ja nykysuosituksen mukaisesti kromogeeninen menetelmä tulee kalibroida normaaliplasmalla.

Samalla tutkimuksen nimi muutetaan kuvaamaan käytettyä menetelmää. Uusi tutkimusnimike on: **P –FVIIIkr (P-Hyytymistekijä FVIII, kromogeeninen)**. Tutkimusnumero säilyy ennallaan.

SHP-kalibroidun menetelmän tulostaso vastaa aikaisempaa Refacto-menetelmää. Yksittäisillä potilailla tulostasoerot ovat kuitenkin mahdollisia. FVIIIkr-menetelmä saattaa antaa korvaushoitopotilailla noin 20 – 40 % korkeamman FVIII-tason kuin hyytymisaikaan perustuva ns. clotting menetelmä (8091 P FVIII). Tutkimus alihankitaan HUSLABista.

Indikaatio

A-hemofiilikoiden FVIII-rekombinanttihoidon lääkevasteen arviointi.

Päivi Ylikangas
Johtava ylilääkäri

Pentti Mäntymaa
Osastonylilääkäri

Jakelu

ISLABin aluelaboratorioiden johtajat
KYS:n osastot ja poliklinikat
Pohjois-Savon sairaanhoitopiirin sairaalat
OA:PREANA, OA:HEMAUT
Internet, intranet