

17.6.2024

Viitearvo- ja refleksirajamuutoksia ustekinumabi- ja vedolitsumabi-tutkimuksiin**Tutkimukset**[S -Ustekinumabi](#)[S -Ustek \(6575\)](#)[S -Vedolitsumabi, pitoisuus ja vasta-aine-paketti](#)[S -VedolPa \(10209\)](#)**Aihe**

Biologisten lääkkeiden ustekinumabin ja vedolitsumabin jäännöspitoisuuden tavoitealueet muuttuvat. Muutokset on kuvattu taulukossa 1, ja ne astuvat voimaan ustekinumabin osalta 12.7.2024 alkaen ja vedolitsumabin osalta 1.8.2024 alkaen.

Lisäksi vedolitsumabin pakettitutkimuksessa käytetty refleksiraja muuttuu. Pakettitutkimuksessa (S -VedolPa) määritetään aina ensin S -Vedol, ja mikäli tulos on < 1 mg/l, määritetään myös S -VedolAb. Käytöstä poistuva aikaisempi refleksiraja oli ≤ 5 mg/l.

Tutkimukset teetetään alihankintana.

Lisätietoja

Synlab ammattilaisneuvonta, p. 020734 1550, ammattilaisneuvonta@synlab.fi

Katariina Vuorenmaa
Vs. Johtava ylilääkäri

Jarkko Romppanen
Osastonylilääkäri

Ulla Härkönen
Erikoistuva lääkäri

Jakelu

ISLABin aluelaboratorioiden johtajat

ISLABin osastonhoitajat

Pohjois-Savon hyvinvointialueen sairaalat ja terveyskeskukset

Pohjois-Karjalan hyvinvointialueen sairaalat ja terveyskeskukset

Etelä-Savon hyvinvointialueen sairaalat ja terveyskeskukset

IslabVerkon asiakkaat

Internet, intranet

OA_PREANA, OA_KERANA

17.6.2024

Taulukko 1. Ustekinumabi- ja vedolitsumabi-tutkimusten viitearvot.

Lääkeaine	Uusi viitearvo*	Poistuva viitearvo
Ustekinumabi	Jäännöspitoisuuden tavoitealue ylläpito-hoidossa: Psoriaasi: yli 0,3–0,6 mg/l Crohnin tauti ja ulseratiivinen koliitti: yli 1–3 mg/l	Jäännöspitoisuuden tavoitealue: Psoriaasi: yli 0,36 mg/l Crohnin tauti: yli 0,8–1,9 mg/l
Vedolitsumabi	Jäännöspitoisuuden tavoitealue riippuu lääkkeen aloitusajankohdasta. 6 vko: vähintään 30–40 mg/l 14 vko: vähintään 15–25 mg/l Ylläpito-hoidossa: vähintään 10–20 mg/l	Jäännöspitoisuuden tavoitealue riippuu lääkkeen aloitusajankohdasta. 6 vko: 30–40 mg/l 10 vko 20–25 mg/l 14 vko 15–25 mg/l 22 vko (ylläpitohoito): 5–15 mg/l

*Ustekinumabin osalta muutos koskee 12.7.2024 lähtien ja vedolitsumabin osalta 1.8.2024 lähtien vastattavia tuloksia.