

S -HCVNh (1721)

Indikaatiot Hoitopäätöstä tehtäessä sekä lääkehoidon seurantaan.

Näyte 2 ml seerumia eroteltuna, lapset vähintään 1 ml
Myös EDTA-plasma (eroteltuna) käy analyysiin.
Huom! Näytteelle tulee olla oma tutkimuspyyntö ja oma näyteputki.

Säilytys ja lähetys Näyte lähetetään laboratorioon mieluiten näytteenottopäivänä. 5 vrk kuluessa tutkivaan laboratorioon saapuvat näytteet voidaan säilyttää jääkaapissa ja lähettää kylmälähetystenä. Jos lähetys viivästyy (yli 5 vrk), näyte tulee pakastaa ja lähettää pakastettuna.

Menetelmä Kvantitatiivinen reaaliaikainen polymeraasiketjureaktio. Testin detektioraja on 15 IU/ml.

Toimitusaika 3-5 työpäivää

Tulkinta Hepatiitti C-viruksen määrä seerumissa vaihtelee huomattavasti paitsi yksilöistä toiseen, myös samalla potilaalla. Ennen mahdollisen lääkehoidon aloitusta RNA-pitoisuus tulisi tarkistaa kaksi kertaa lähtötason varmentamiseksi. Lääkityksen aikana ensimmäinen kontrolli tulisi tehdä kuukauden kuluttua ja sitä seuraavat kontrollit 3-4 kuukauden välein hoidon tehon ja mahdollisen lääkeresistenssin toteamiseksi. Yli kolminkertaiset muutokset RNA-pitoisuuksissa on tulkittava merkittäviksi.

Tekopaikka Labor Dr. Kramer & Kollegen

Konsultointi Kemisti, FT Riia Plihtari
Puh. 045 7734 9026
riia.plihtari@vita.fi

Mikrobiologi, Taru Meri
Puh. 044 0185731
taru.meri@vita.fi