

## S -MyosAb (6414)

### Sisältää osatutkimukset:

S -EJAb-O 13827  
S -OJAb-O 13828  
S -PL12-O 13829  
S -PL7Ab-O 13830  
S -Jo1Ab-O 13831  
S -KSAb-O 13832  
S -ZoAb-O 13833  
S -HAAb-O 13834  
S -SRPAb-O 13835  
S -PM75AbO 13836  
S -PM100-O 13837  
S -KuAb-O 13838  
S -Mi-2a-O 13839  
S -Mi-2b-O 13840  
S -TIF1g-O 13841  
S -MDA5-O 13842  
S -NXP2-O 13843  
S -SAE1-O 13844  
S -cN-1A-O 13845  
S -SSA52-O 13846

**Indikaatiot** Systeemisten autoimmuunitautien ja erityisesti autoimmuunimyosiittien, kuten polymyosiitti, dermatomyosiitti, myosiitti-skeroderma overlap-syndrooma, juveniili dermatomyosiitti, paraneoplastiset myosiitit, diagnostiikka. Antisynteaasisyndrooman diagnostiikka.

**Näyte** 2 ml seerumia

**Säilytys ja lähetys** Säilytys 2-3 vrk jääkaapissa, pidempiaikainen säilytys pakastettuna. Lähetys huoneenlämmössä.

**Menetelmä** Immunoblottaus (EUROLINE, line-blot).

**Toimitusaika** 1-2 viikkoa

**Viitearvot** Negatiivinen

**Tulkinta** Positiivisista tuloksista annetaan lausunto.

**Kommentti** Myosiitteja tunnetaan useita eri tyypejä. Myosiitit ovat harvinaisia (Suomessa alle 50 tapausta vuodessa). Tunnetuimpia ovat polymyosiitti (monilihastulehdus) ja dermatomyosiitti (iho-lihastulehdus).

Antisynteaasisyndrooma on idiopaattisten tulehdusoireisten sairauksien alaryhmä, joille tunnusomaisia oireita/ilmentymiä ovat myopatia, Raynaud'n ilmiö ja interstiaalinen keuhkosairaus sekä antisynteaasivasta-aineiden positiivisuus. Antisynteaasisyndrooma on harvinainen autoimmuunisairaus.

Katso myös tutkimukset:

[S -ANA KL2819](#),  
[S -ENAAbLa \(9118\)](#) ja  
[S -ANAAb-A \(12189\)](#)

**Tekopaikka** Labor Dr. Kramer & Kollegen / Labor Stöcker

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