

Päijät-Häme: Muutoksia alihankittavissa tutkimuksissa 27.4.2022 alkaen

Alihankintalaboratorion vaihdoksen vuoksi tapahtuu menetelmä-, näytetieto- ja viitevälimuutoksia seuraavissa tutkimuksissa.

1068 S -Amitrip	Amitriptyliini			
Viiteväli	Sekä amitriptyliinin että nortriptyliinin pitoisuudet ilmoitetaan vastauksessa. Amitriptyliinin ja nortriptyliinin yhteenlaskettu pitoisuus terapeuttisella alueella on yleensä välillä 300 - 740 nmol/l. Toksinen pitoisuus: yli 1100 nmol/l			
4590 P -AmylP	Amylaasi, haimaperäinen			
Menetelmä	Fotometrinen			
Viiteväli	13 - 53 U/l			
6150 S -Aripi	Aripipratsoli			
Näytetiedot	1 ml (vähintään 0.5 ml) seerumia. Näyteastian geeliton seerumiputki 5 ml.			
Viiteväli	Päiväannostuksella 5 mg: 50 - 100 ug/l 15 mg: 150 - 250 ug/l 30 mg: 300 - 450 ug/l Yksikkömuunnoskerroin: nmol/l = ug/l x 2.23			
1240 S -Diatsep	Diatsepaami			
Viiteväli	S -Diatsep ei viitearvoja käytettävissä S -Nordiat ei viitearvoja käytettävissä S -DiaNorS 1 - 9 µmol/l (diatsepaamin ja nordiatsepaamin summa)			
3163 S -D-1,25	D-vitamiini-1,25-OH			
Viiteväli	Aikuiset 48 - 190 pmol/l, lapsilla pitoisuudet voivat olla korkeammat.			
4630 S -Gabapen	Gabapentiini			
Viiteväli	70 - 120 µmol/l			
6450 S -InhibB	Inhibiini B			
Viiteväli	tytöt/naiset:	yksikkö ng/l	pojat/miehet:	yksikkö ng/l
	napanuoraveri	alle 18	napanuoraveri	87 - 243
	alle 3 kk	alle 226	alle 2 vrk	128 - 300
	3 - 5 kk	alle 208	2 - 6 vrk	152 - 486
	6 - 8 kk	alle 152	7 - 9 vrk	180 - 420
	9 - 11 kk	alle 67	10 - 13 vrk	227 - 405

	12 - 20 kk	alle 52	14 - 19 vrk	200 - 362
	21 - 23 kk	alle 66	20 - 29 vrk	268 - 450
	2 - 5 v	alle 72	30 vrk - 2 kk	254 - 513
	6 - 9 v	alle 130	3 - 5 kk	204 - 427
	10 - 11 v	alle 186	6 - 8 kk	126 - 500
	12 - 15 v	20 - 360	9 - 11 kk	94 - 383
	≥ 16 v:		12 - 14 kk	71 - 272
	1. - 2. kuukautispäivä	15 - 70	15 - 17 kk	96 - 245
	3. - 5. kuukautispäivä	45 - 120	18 - 20 kk	80 - 248
	follikkelivaihe	30 - 90	21 - 23 kk	71 - 204
	ovulaatiohuippu	80 - 200	2 - 9 v	alle 258
	luteaalivaihe	alle 50	puberteettivaihe	
	postmenopausi	alle 10	10 - 15 v:	
			Tanner I	35 - 182
			Tanner II	62 - 338
			Tanner III	78 - 323
			Tanner IV	67 - 304
			Tanner V	120 - 400
			≥ 16 v	120 - 400
9680 B -CrCo	Implanttimetallit 2, veri (korvaa tutkimuksen 9902 B -CrCo)			
Menetelmä	ICP-MS			
Viiteväli	B -Cr: alle 3.7 µg/l Vakiolausunto: Medicines and Healthcare products Regulatory Agency suositusarvot epäiltäessä toksista tai allergista reaktiota potilaalla, jolla on metalliproteesi: B -Cr alle 7 ug/l B -Co: 0.5 - 3.9 ug/l Vakiolausunto: Medicines and Healthcare products Regulatory Agency suositusarvot epäiltäessä toksista tai allergista reaktiota potilaalla, jolla on metalliproteesi: B -Co alle 7 ug/l			
9709 Sy-CrCo	Implanttimetallit 2, nivelneste			
Viiteväli	ei ole asetettu, yksikkö µg/l			
4842 P -IL6	Interleukiini 6			
Menetelmä	Elektrokemiluminesenssi (ECLIA)			
Viiteväli	alle 7.0 ng/l			
4269 S -IL2R	Interleukiini-2:n reseptori, liukoinen (korvaa tutkimuksen 4844 P -IL2R)			
Näytetiedot	1 ml seerumia. Näyteastian geeliton seerumiputki 5 ml. Näytteen säilytys ja lähetys pakastettuna.			
Viiteväli	158 - 623 kU/l			
3854 S -Klobat	Klobatsami			
Viiteväli	Terapeuttisella alueella klobatsaamin pitoisuuden katsotaan yleensä olevan 0.1 - 1.0 µmol/l ja norklobatsaamin 1.0 - 10.5 µmol/l.			
23330 fP-CTX	Kollageeni I:n beta-karboksiterminaalinen telopeptidi (korvaa tutkimuksen 12465 fP-CTX)			
Potilaan esivalmistelu	Näyte otetaan 12 tunnin paaston jälkeen, aamulla klo 7:30 - 8:30. Aamunäytteenotto on tärkeä CTX:n vuorokausivaihtelun takia. Suuriannoksisen (yli 5 mg/vrk) biotiinilisän käyttö tulee tauottaa vähintään 8 tuntia ennen näytteenottoa virheellisen matalan tuloksen välttämiseksi.			
Näytetiedot	1 ml (vähintään 0.5 ml) EDTA-plasmaa. Hemolyysi häiritsee määrittystä.			

	Näyte voidaan lähettää huoneenlämmössä, mikäli näyte saapuu keskuslaboratorioon 24 tunnin sisällä näytteenotosta. Muutoin näyte pakastetaan ja lähetetään pakastettuna.	
Viiteväli	naiset 24 - 29 v 30 - 39 v 40 - 49 v 50 - 59 v 60 - 69 v ≥ 70 v tai hormonaalisen statuksen mukaisella jaottelulla premenopausi postmenopausi miehet 24 - 29 v 30 - 39 v 40 - 49 v 50 - 59 v 60 - 69 v ≥ 70 v	0.15 - 0.97 µg/l 0.15 - 0.64 µg/l 0.13 - 0.67 µg/l 0.18 - 1.06 µg/l 0.17 - 0.97 µg/l 0.15 - 0.86 µg/l 0.14 - 0.69 µg/l 0.18 - 1.02 µg/l 0.24 - 1.02 µg/l 0.23 - 0.94 µg/l 0.18 - 0.80 µg/l 0.16 - 0.74 µg/l 0.13 - 0.75 µg/l 0.12 - 0.78 µg/l
6355 S -Kopept	Kopeptiini (korvaa tutkimuksen 6356 P -Kopept)	
Näytetiedot	1 ml (vähintään 0.5 ml) seerumia. Näyteastiana seerumigeeliputki tai seerumiputki 5 ml. Tutkimukseen sisältyy S -Osmol eikä erillistä pyyntöä tarvita.	
Viiteväli	S -Kopept 0.8 - 11.6 pmol/l 1.0 - 13.7 pmol/l 1.5 - 15.3 pmol/l 2.3 - 24.5 pmol/l 2.4 - 28.2 pmol/l	S -Osmol (samanaikainen määrittäminen) 270 - 280 mosm/kg H ₂ O 281 - 285 mosm/kg H ₂ O 286 - 290 mosm/kg H ₂ O 291 - 295 mosm/kg H ₂ O 296 - 300 mosm/kg H ₂ O
2289 S -LZM	Lysotsyymi, seerumi	
Viiteväli	0.4 - 1.5 mg/l	
2288 Pf-LZM	Lysotsyymi, pleuraneste	
Viiteväli	alle S -LZM -pitoisuuden	

Lisätiedot

Tarkemmat tiedot tutkimuksista ja niiden tulkinnaasta pyydetään tarkistamaan [Fimlabin sähköisestä ohjekirjasta](#).

Tiedustelut

Ammattilaisten palvelupuhelin 03 311 77800.

Auni Collings, erikoisalajohtaja