

Asiakastiedote

47/2019

4.11.2019
Sivu 1/2

Arvoisa asiakas,

S -Risper, S -Venlaf, S -Klopi ja S -Doksep tutkimusten rakenne ja viitearvot muuttuvat

Päivitämme tutkimusten S -Risper, S -Venlaf, S -Klopi ja S -Doksep tutkimusrakenteet siten, että jatkossa vastauksessa ilmoitetaan lääkeaineen ja metaboliitin pitoisuuksien lisäksi niiden yhteenlaskettu pitoisuus.

Viitearvot ilmoitetaan jatkossa ”Consensus Guidelines for Therapeutic Drug Monitoring in Neuropsychopharmacology” suosituksen mukaisesti vain lääkeaineen ja metaboliitin summalle.

Uusi rakenne ja viitearvot 26.11.2019 alkaen:

Lyhenne	Tutkimus	Viitearvot
S -Risper KL 1930	Risperidoni	ei viitearvoja käytettävissä
Osatutkimukset:		
S -9Hrispe ATK 9753	9-hydroksirisiperidoni	ei viitearvoja käytettävissä
S -Risp9HS ATK 10462	Risperidonin ja 9-hydroksirisiperidonin yhteenlaskettu pitoisuus	48 - 143 nmol/l Toksisia vaikutuksia saattaa esiintyä pitoisuuksilla yli 287 nmol/l (yli 120 ng/ml).

Lyhenne	Tutkimus	Viitearvot
S -Venlaf KL 1958	Venlafaksiini	ei viitearvoja käytettävissä
Osatutkimukset:		
S -Dvenlaf ATK 9749	Desmetyylivenlafaksiini	ei viitearvoja käytettävissä
S -VenDveS ATK 10463	Venlafaksiinin ja desmetyylivenlafaksiinin yhteenlaskettu pitoisuus	370 - 1480 nmol/l Toksisia vaikutuksia saattaa esiintyä pitoisuuksilla yli 2960 nmol/l (yli 800 ng/ml).

Lyhenne	Tutkimus	Viitearvot
S -Klopi KL 3500	Klomipramiini	ei viitearvoja käytettävissä
Osatutkimukset:		
S -Norklom KL 3986	Norklomipramiini	ei viitearvoja käytettävissä
S -KloNorS ATK 10464	Klomipramiinin ja norklomipramiinin yhteenlaskettu pitoisuus	748 - 1463 nmol/l Toksisia vaikutuksia saattaa esiintyä pitoisuuksilla yli 1463 nmol/l (yli 450 ng/ml).

Asiakastiedote

47/2019

4.11.2019

Sivu 2/2

Lyhenne	Tutkimus	Viitearvot
S -Doksep KL 3168	Doksepiini	ei viitearvoja käytettävissä
Osatutkimukset:		
S -Nordoks KL 3983	Nordoksepiini	ei viitearvoja käytettävissä
S -DokNorS ATK 10465	Doksepiinin ja nordoksepiinin yhteenlaskettu pitoisuus	184 - 551 nmol/l Toksisia vaikutuksia saattaa esiintyä pitoisuuksilla yli 1101 nmol/l (yli 300 ng/ml).

Viite Hiemke C et al. Consensus Guidelines for Therapeutic Drug Monitoring in Neuropsychopharmacology: Update 2017. Pharmacopsychiatry 2018; 51: 9-62.

Muutokset koskevat niitä pyyntöjä, jotka latautuvat järjestelmäämme 26.11.2019 alkaen.

Tiedustelut:

kemisti Terhi Launiainen
puh. 040 922 3146
terhi.launiainen@synlab.fi

alihankintakoordinaattori Heidi Konttinen
puh. 050 431 4532
heidi.konttinen@synlab.fi

Tietohallinto:

järjestelmäasiantuntija Maria Leppänen
puh. 043 825 9315
maria.leppanen@synlab.fi