

Asiakastiedote**33/2024****13.5.2024**

Sivu 1(1)

Arvoisa asiakas,

Viitearvomuuotos**Ustekinumabi****S -Ustek KL 6575**

Päivitämme ustekinumabin jäännöspitoisuuden tavoitealueet. Tavoitealueet perustuvat kirjallisuuteen. Kirjallisuusviitteet löytyvät ohjekirjastamme muutospäivästä alkaen. Tutkimuksen muut tiedot säilyvät ennallaan.

Viitearvot

Viitearvot 12.7.2024 alkaen:	Poistuva viitearvo:
Jäännöspitoisuuden tavoitealue ylläpito-hoidossa: Psoriaasi: yli 0,3-0,6 mg/l Crohnin tauti ja ulseratiivinen koliitti: yli 1-3 mg/l	Jäännöspitoisuuden tavoitealue psoriaasissa yli 0,36 mg/l, Chronin taudissa yli 0,8-1,9 mg/l.

Viitearvot ilmoitetaan vakiolausuntona tuloksen yhteydessä.

Tulkinta

Ustekinumabin jäännöspitoisuuksien tavoitealueet riippuvat hoidon vaiheesta, ja tavoitearvot alittavilla pitoisuuksilla on myös raportoitu saavutettavan biokemiallinen (ulosteen kalprotektiini <100 µg/g) remissio. Annetut viitteelliset tavoitearvojen rajat tähtäävät endoskooppisesti varmistetun remission saavuttamiseen tulehduksellista suolistosairautta sairastavilla potilailla. Psoriaasipotilailla kirjallisuuden mukaan viitearvot ylittävillä jäännöspitoisuuksilla suurempi osa potilaista saavuttaa kliinisen hoitovasteen. Tavoitearvoja alempien ustekinumabin jäännöspitoisuuksien on psoriaasia sairastavilla potilailla raportoitu liittyvän huonompaan kliiniseen vasteeseen. Tuloksia tulkittaessa on huomattava, että joissakin ustekinumabin jäännöspitoisuuksia ja hoitovastetta raportoineista tutkimuksista ei näiden välillä havaittu korrelaatiota.

Vasta-aineita ustekinumabille raportoidaan eri aineistoissa keskimääräisesti n. 3-12 %:lla ustekinumabilla hoidetuista potilaista. Mikäli vasta-aineita on muodostunut, ovat ne useimmiten neutralisoivia ja alentavat ustekinumabin pitoisuuksia sekä vähentävät hoitovastetta.

Muutos koskee niitä tuloksia, joiden vastaamispäivä on 12.7.2024 ja siitä eteenpäin.

Kiitos yhteistyöstä.

Tiedustelut

Ammattilaisneuvonta

p. 020 734 1550

ammattilaisneuvonta@synlab.fi