

Arvoisa asiakas,

## **Buprenorfiinin varmistusanalyysin sisältö laajenee ja vastauskäytäntö muuttuu**

### **Buprenorfiini, varmistus**

**Lyhenne U -BupreCt**

**KL 1822**

Tutkimusta on laajennettu siten, että se kattaa buprenorfiinin ja sen aineenvaihduntatuotteen norbuprenorfiinin lisäksi myös opioidiantagonisti naloksonin.

Buprenorfiinia käytetään yhdistelmävalmisteena naloksonin kanssa opioidiriippuvaisten henkilöiden vieroitus-/korvaushoidossa. Naloksonin toteamisella virtsanäytteestä pyritään varmistamaan, että hoidossa oleva henkilö on käyttänyt yhdistelmävalmistetta eikä sen sijaan esim. suonensisäisesti buprenorfiinivalmisteita, jotka eivät sisällä naloksonia.

Varmistusanalyysin tuloksen ollessa positiivinen, vastausraportissa ilmoitetaan näytteestä todetut yhdisteet (buprenorfiini, norbuprenorfiini ja naloksoni) nimeltä. Menetelmän herkkyys buprenorfiinille ja norbuprenorfiinille on noin 2 ng/ml (0.002 mg/l) ja naloksonille noin 1 ng/ml (0.001 mg/l).

Muutoksella ei ole vaikutusta sähköiseen tiedonsiirtoon.

Uusi vastauskäytäntö otetaan käyttöön 1.4.2015.

### **Tiedustelut:**

kemisti Laura Harju  
puh. 043 825 2717  
laura.harju@medix.fi