

Buprenorfiinin varmistusanalyysin (U -BupreCt) sisältö laajenee ja vastauskäytäntö muuttuu 1.4.2015 alkaen

Tutkimus	1822	U -BupreCt	U -Buprenorfiini, varmistus	
Asia	Vastauskäytäntömuutos			
Johdanto	<p>Alihankintatutkimuksena teetettävää buprenorfiinin varmistusanalyysia virtsasta (1822 U -BupreCT) on laajennettu siten, että se kattaa buprenorfiinin ja sen aineenvaihduntatuotteen norbuprenorfiinin lisäksi myös opioidiantagonisti naloksonin.</p> <p>Vastaus annetaan joko muodossa NEG (varmistettavaa lääkeainetta ei pystytä osoittamaan näytteestä) tai lausuntona, jossa kerrotaan mitä varmistettavista aineista (buprenorfiinia, norbuprenorfiinia ja/tai naloksonia) näytteestä löytyy. Mitatun aineen määrää ei ilmoiteta vastauksessa.</p> <p>Uusi vastauskäytäntö tulee käyttöön 1.4.2015 alkaen.</p>			
Perustelut	<p>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.</p>			
Yhteyshenkilöt	<p>lääkäri Janne Backman, janne.backman@hus.fi, 050 428 0997 lääkäri Aleksis Tornio, aleksi.tornio@hus.fi, 050 428 0991</p>			
Suorituskyky	<p>Menetelmän herkkyys buprenorfiinille ja norbuprenorfiinille on noin 2 ng/ml (0.002 mg/l) ja naloksonille noin 1 ng/ml (0.001 mg/l).</p>			
Tiedustelut	<p>Yhtyneet Medix Laboratoriot Oy, asiakaspalvelu, puh. 09 525 61</p>			
Allekirjoitukset	Aleksis Tornio kliininen opettaja HY ja HUSLAB Kliininen farmakologia puh. 050 428 0991	Janne Backman professori, ylilääkäri HY ja HUSLAB Kliininen farmakologia puh. 050 428 0997	Mia Sneck kemisti HUSLAB Meilahden sairaalan laboratorio 050 427 1548	Maria Raitakari ylilääkäri, vastuualuejohtaja HUSLAB Kliininen kemia ja hematologia puh. 050 513 0995