

Korjattu tutkimustiedote, Hepatiitti C-virus, nukleiinihappo (kvant), S -HCVNh, KL 1721 ja Hepatiitti C-virus, nukleiinihappo (kval), S -HCVNhO, KL 4314 muutos käytettävään menetelmään 4.6.2018 lähtien

Asia	Menetelmämuutos, korjattu versio 23.5.2018 julkaistusta tutkimustiedotteesta, jossa S -HCVNhO -tutkimuksen kuntaliitonnumero oli virheellinen.		
Tutkimus	1721	S -HCVNh	Hepatiitti C-virus, nukleiinihappo (kvant)
	4314	S -HCVNhO	Hepatiitti C-virus, nukleiinihappo (kval)
Johdanto	Otamme käyttöön uuden testin (COBAS® HCV) HCV-nukleiinihappojen määrittämiseen plasma/seeruminäytteistä. Tutkimuksen tulosraja pysyy ennallaan. Vanha menetelmä jää edelleen varamenetelmäksi ja käytetään tarvittaessa.		
Menetelmä	COBAS® HCV-testi on reaaliaikainen, kvantitatiivinen PCR-menetelmä		
Näyte	3 ml seerumia tai EDTA-plasmaa		
Tekstiheys	1-2 kertaa viikossa		
Tulkinta	Hepatiitti C -viruksen määrä seerumissa/plasmassa vaihtelee huomattavasti paitsi yksilöstä toiseen, myös samalla potilaalla. Ennen mahdollisen lääkehoidon aloitusta RNA-pitoisuus tulisi tarkistaa kaksi kertaa lähtötason varmentamiseksi. Hoidon tehoa seurattaessa yli kolminkertaiset muutokset RNA-pitoisuuksissa ovat merkittäviä.		
Suorituskyky	Kvantitatiivinen määrittäysraja: 15 IU/ml Analyttinen sensitiivisyys: 15 IU/ml Lineaarinen alue: 15 IU/ml - 1E+08 IU/ml Tulokset ovat yhtenevät vanhan ja uuden menetelmän välillä		
Yhteyshenkilöt	Lääkäri Satu Kurkela, p. 050 428 4183, satu.kurkela@hus.fi Lääkäri Maija Lappalainen, p. 040 838 4004, maija.lappalainen@hus.fi		
Allekirjoitukset	Laura Mannonen Sairaalamikrobiologi HUSLAB Virologia ja immunologia puh. 040 838 4009	Raisa Loginov Prosessivastaava HUSLAB Virologia ja immunologia puh. 050 427 9759	Maija Lappalainen Ylilääkäri, linjajohtaja HUSLAB Kliininen mikrobiologia puh. 040 838 4004