



## Informace ÚKBH o zavedení nové laboratorní metody



Informace pro lékaře a sestry klinických pracovišť

Červen 2015

Informace o zavedení nové laboratorní metody ke sledování účinnosti apixabanu (Eliquis)

### Metodika:

Stanovení účinnosti apixabanu je prováděno chromogenní metodou pro stanovení koncentrace heparinu a heparinu podobných antikoagulačních látek v lidské citrátové plazmě. Dle doporučení výrobce léku v SPC se používá kalibrovaný kvantitativní test anti-Xa aktivity.

### Rozmezí:

Pro hodnocení je **důležitý údaj o době odběru žilní krve**, resp. kdy byla užita poslední dávka léku. Získané hodnoty koncentrace apixabanu jsou posuzovány v klinickém kontextu lékařem.

Platnost nové metodiky od: 1. 7. 2015

Požadavek na statimové vyšetření je nutné nahlásit:

na hematologické laboratoři ÚKBH na klapce 4251; při život ohrožujícím krvácení bude stanovení **po domluvě s hematologem provedeno statimově**.

Upozornění: k vyšetření se používá rutinní elektronická žádanka ÚKBH. Požadavek „statim“ platí vždy pro všechny požadované metody na jedné žádance. Výjimkou jsou stanovení účinnosti přímých orálních antikoagulancií dabigatran (Pradaxa), rivaroxaban (Xarelto), apixaban (Eliquis), která se provádějí statim pouze po předchozí domluvě s lékařem ÚKBH.

Příprava nemocného, odběr a transport vzorku:

Na vyšetření je nutná jedna koagulační zkumavka s citrátem sodným (2 ml). Vzorek je nutné doručit do laboratoře ÚKBH do jedné hodiny po odběru.

Vypracoval/a: MUDr. Pavla Šigutová

Schválil/a: prim. MUDr. Jitka Šlechtová

Dne: 30. 6. 2015

Platnost do: odvolání