

Mee IgE analüüsi tegemine lõpetatakse

Mee allergia tuvastamiseks seni kasutusel olnud mee IgE analüüsi tegemine lõpetati alates 05.07.21

Kuna mee koostis varieerub suurtes piirides ja sõltub sellest, mis regioonist ja millistelt taimedelt mesilane õietolmu korjab, siis on reagenti tootja Thermo Fisher jõudnud järeldusele, et ühe koostisega mee IgE reaktiiv ei pruugi tuvastada allergiat universaalselt igas regioonis. Eesti mesi sisaldab eriti palju korvõieliste (võilill, kummel, karikakar, päevalill jne) õietolmu. 10 g mett sisaldab 20 000 tolmutera, seepärast tunnevad just õietolmu (eriti puju õietolmu allergia) allergikud mee söömisel ebameeldivat sügelust või turset suus.

Kui mee söömine põhjustab ebameeldivat tunnet suus, siis soovitame määrata edaspidi puju IgE ja võilille IgE analüüsi.

Muutub peitvere analüüsi meetod

Alates 23.09.2019 muutub SYNLABis analüüsi peitveri roojas määramise meetod. Võtame kasutusele kvantitatiivse määramismeetodi immuunturbidimeetria QuikRead seadmel.

Vastupidiselt eelnevale immuunkromatograafia meetodile väljastatakse edaspidi analüüsi

tulemus hemoglobiini

kontsentratsioonina mikrogrammides 1 grammi rooja kohta.

Seoses meetodi muutumisega muutub

ka proovi võtmise tarvik ning proovi säilitamise tingimused.

Täpsem info

väljastatakse koos uue tarvikuga ning on kättesaadav kodulehel
asuvast

Laboriteatmikust.

Analüüsi nimetus: Peitveri roojas (Hb, QN)

Referentsväärtus: < 15 µg Hb/g roojas

TAT aeg: 1 tööpäev

Haigekassakood ei muutu.

Küsimuste korral palun pöörduge Klienditoe (tel 17123
või klienditugi@synlab.ee) või oma kliendihalduri poole.

Alates 11.09.2019
korrigeeritud glükoosi
tolerantsustesti
referentsväärtusi rasedatel

Alates 11.09.2019 korrigeeritud glükoosi tolerantsustesti
referentsväärtusi rasedatel vastavalt Eesti Naistearstide
Seltsi "Raseduse jälgimise juhendile" 2018.

Glükoos paastuplasmas <5,1 mmol/l

Glükoos plasmas 1 tund pärast 75 g glükoosi manustamist <10,0 mmol/l

Glükoos plasmas 2 tundi pärast 75 g glükoosi manustamist < 8,5 mmol/l

Alates 16.09.2019 muutub analüüsi valproaat seerumis ühik

Seoses laborianalüüside ühikute ühtlustamisega Eesti meditsiinilaborites muutub alates 16. septembrist 2019 analüüsi valproaat seerumis (S-Valpr) ühik.

S-Valpr uus ühik on mg/l

S-Valpr uus referentsväärtus: 50 – 100 mg/l