

公告序號：2024-067

公告編碼：20241210-01

受 文 者：貴 單位主管鈞鑒

日 期：2024 年 12 月 10 日

公告事項：PIVKA-II(異常凝血酶原)檢驗試劑升級為 PIVKA II-N(異常凝血酶原-N)。

說 明：

一、自 2025 年 01 月 09 日起，檢驗項目 PIVKA-II 升級為 PIVKA II-N，變更後內容如下：

	原試劑	新試劑
廠牌	Lumipulse G	Lumipulse G
項目	PIVKA-II	PIVKA II-N
儀器	Fujirebio Lumipulse G1200	Fujirebio Lumipulse G1200
原理	化學冷光酵素免疫測定法 (CLEIA)	化學冷光酵素免疫測定法 (CLEIA)
檢體需求	血清	1. 血清 2. 血漿(K2 EDTA/Sodium citrate/Sodium heparin/Lithium heparin)
檢體需求量	0.5mL	0.5mL
檢體保存	2-10℃ 或 -20℃ 14 天	1. 使用新鮮檢體並儲存在-20℃ 或以下 2. 避免檢體反覆凍融循環
干擾物質/藥物	1. 服用維生素 K 的患者檢體中，PIVKA-II 量會減少 2. 服用 Warfarin 抗凝血素或維生素 K 阻抗劑會造成 PIVKA-II 上升	1. 攝取維生素 K 的檢體中，PIVKA-II 值可能降低 2. PIVKA II 值可能因服用包括 warfarin 在內的維生素 K 拮抗劑和抗生素而增加
分析範圍	5-75000 mAU/mL	3-75000 mAU/mL
參考區間	9.1-27.8 mAU/mL	Cut-off value：40 mAU/mL
發報告日	每週一操作，當天發報告	每週一、三操作，當天發報告

備註：QP-1802 採檢手冊 2021 年_第 450 頁

(查詢：<http://www.lez.com.tw/>)

二、受影響之報告與檢體：自 2025 年 01 月 09 日起操作之檢體。

特此告知 造成不便 敬請見諒！

承辦人員：

醫 檢 師 張修維 分機 1443

生化組長 陳鈺濬 分機 1432

技術主管 賴孟君 分機 1404

品質主管 余佩玲 分機 1402

立人醫事檢驗所 敬上

立人醫事檢驗所
JY01010089