

立 人 醫 事 檢 驗 所 Lezen Reference Lab

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	 使用新鮮檢體並儲存在-20 ℃或以下 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 陳豺濬分機 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