



Geachte collega's,

Vanaf 1 mei 2019 zullen we voor de moleculaire detectie en kwantificatie van hepatitis C (HCV) in serum of plasma overschakelen op een andere commerciële assay (van Abbott naar Cepheid).

De detectielimiet van deze nieuwe test bedraagt 4 IU/ml HCV RNA voor plasma en 6,1 IU/ml voor serum en de kwantificatielimiet voor beide staaltypes is 10 IU/ml. Hiermee wordt er voldaan aan de assay vereisten van de EASL 2018 Clinical Practice Guidelines. De kwantitatieve waarden liggen bij de nieuwe test gemiddeld 0.35 log IU/ml lager in vergelijking met de Abbott assay. Gelieve hiermee rekening te houden indien u resultaten van consecutieve stalen gaat vergelijken die met de verschillende methodes werden bekomen.

Door gebruik te maken van deze nieuwe assay kan de TAT gereduceerd worden van 2 weken naar 1 week. De testen zullen niet meer in batch worden uitgevoerd maar kunnen op regelmatige basis tijdens de werkweek worden ingezet. Verder is er voor deze test 1 ml serum of plasma vereist in plaats van 200 µl voordien, dus gelieve steeds voldoende staal af te nemen om een eventuele herhaling of genotypering mogelijk te maken.

Voor meer inlichtingen of vragen in dit verband, aarzel niet ons te contacteren.

Met vriendelijke groeten,

Herman Goossens  
Hilde Jansens  
Veerle Matheussen

Wil u ook onze andere  
nieuwe sbrieven lezen, neem  
dan een kijkje op  
de **labogids**