

PT en APTT onder NOAC's

Leidraad

Type test	Laboratoriumtest	VKA	UFH	LMWH	DTI Dabigatran	DXI Rivaroxaban Apixaban**
Kwalitatief (dosis-respons/ aantonen/ uitsluiten)	INR (genormaliseerd voor VKA-gebruik)	+++	NG	NG	NG	NG
	PT (sec)	+	NG	NG	NG	+ (reagens afhankelijke dosis-respons curve) &
	aPTT (sec)	NG	+++	NG	+ (reagens afhankelijke dosis- respons curve)&	+ (ter uitsluiting samen met een normale PT)
	TT (sec)*	NG	++ (alleen geschikt voor aantonen/ uitsluiten)	NG	++ (alleen geschikt voor aantonen en uitsluiten)	NG

- + laboratoriumtest alleen geschikt voor uitsluiting: grote verschillen per reagens!
- ++ laboratoriumtest alleen geschikt voor uitsluiting: matige reagens-respons curve
- +++ laboratoriumtest geschikt voor uitsluiting en dosis-respons vraagstelling
- * deze laboratoriumtesten zijn (nog) niet 24-uur beschikbaar
- ** aanname op basis van werking DXI, over apixaban is nog weinig gepubliceerd.
- NG niet geschikt

Lokale situatie (MCL)

PT: ACL-TOP (IL)

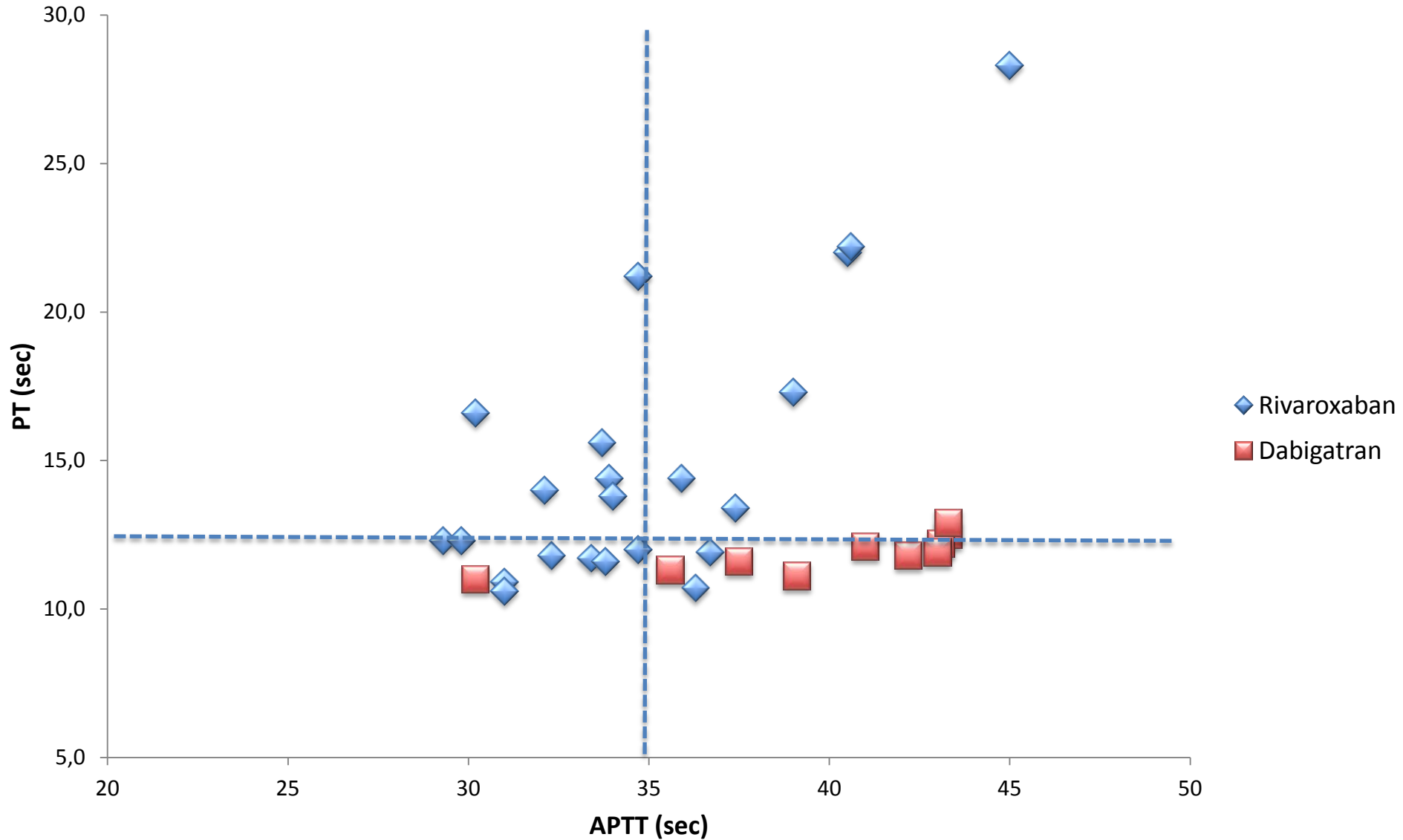
Recombiplastin (IL)

APTT: ACL-TOP (IL)

Synthasil (IL)

- 22 patienten Rivaroxaban
- 10 patienten Dabigatran
- Minimaal 2 weken medicatie
- Meten PT en APTT (dalspiegels)

Resultaten



Conclusie ?