

# Syfilisantistoff

## Analysemetode

1. Chemiluminescent Microparticle Immunoassay (CMIA), Abbott Architect Syphilis TP påviser både IgM og IgG antistoff retta mot spesifikke treponema antigen (hovudmetode).
2. RPR, Rapid Plasma Reagin: Immutrep RPR, Omega Diagn. Non-treponema flokkulasjonstest for påvising av syfilis reagin-antistoff (supplerande metode).

## Indikasjon

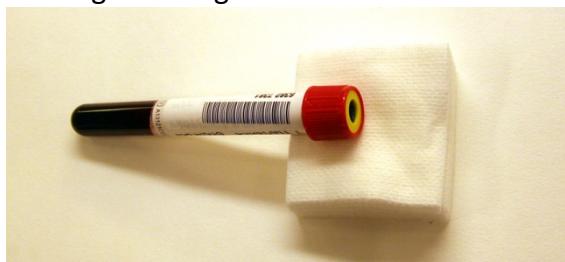
- Klinisk eller epidemiologisk mistanke om syfilis (lues)
- Screening av flyktningar/innvandrarak etter gjeldande retningsliner
- Screening av gravide (Utførast fram til 01.03.16 saman med annan rutinemessig gravidserologi ved Haukeland Universitetssjukehus).

## Prøvetaking

Serum eller plasma, sjå [Serologiske prøvar – prøvetaking](#)

## Prøvetakingsutstyr

Serumglas med gel



## Prøvevolum

Må ha 150 µl, bør ha 500 µl.

## Oppbevaring før transport

I kjøleskap.

## Haldbarheit

7 dagar. Eldre prøvar vurderast.

## Vurdering i laboratoriet

Positive prøvar blir vidaresendt Haukeland Universitetssjukehus for vidare undersøking.

## Forventa analysetid

RPR: Utførast ved behov.

CMIA-test: Utførast ein gong i veka, og oftare ved behov.

## Feilkjelder

Hemolytisk eller kontaminert serum.

**Utførast av**

Serologisk fagområde

**Fagområde**

Bakteriologi

**Rekvisisjonsskjema**

Skjema HF 1084

Skjema HF 1088

**Medisinsk fagleg ansvarleg**

Reidar Hjetland

**Sist oppdatert**

03.11.2016 Gro Øren