

**Emicizumab (Zitrat-Plasma)**

Stand: 20.03.2023

Einheit: µg/ml

**Synonyme**

Hemlibra

**Methode**Clotting Test, COAG, [Actin\\_FS\\_2018\\_08.pdf](#), [Emicizumab-Calibrator.pdf](#), [Mangelplasma\\_VIII\\_IX\\_XI\\_XII\\_2017-05.pdf](#)**Material**

Zitratblut 1:10 Monovette, 5 ml, grün

**Beschreibung**

Emicizumab ist ein humanisierter monoklonaler Antikörper zur Behandlung der Hämophilie A. Emicizumab ist ein bispezifischer Antikörper, d.h. eine Seite bindet an den Gerinnungsfaktor IXa, die andere an den Gerinnungsfaktor X. Damit ahmt er die Funktion des Faktor VIIIa nach. Emicizumab wird deshalb auch als Faktor VIII-Mimetikum bezeichnet.

Zur Messung der Emicizumab-Aktivität wird eine modifizierte FVIII-One-Stage Methode angewendet.

**Indikation**

Blutungskomplikationen trotz rechnerisch ausreichender Substitution.  
Spiegelbestimmung vor chirurgischem Eingriff.

**Spezielle Hinweise**

Emicizumab beeinflusst Tests für die aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT) und alle Tests, die auf aPTT basieren, wie den Einstufentest zur Faktor-VIII-Aktivität.

Deswegen sollten bei Patienten, die prophylaktisch mit Emicizumab behandelt werden, die Ergebnisse von aPTT-basierten und Einstufen-FVIII-Tests nicht verwendet werden, um die Aktivität von Emicizumab zu beurteilen.

Aufgrund der langen Halbwertszeit von Emicizumab können die Auswirkungen auf Gerinnungstests bis zu 6 Monate nach der letzten Dosis anhalten.

**Abrechnungsinformation**

Katalog	Ziffer	Wert
GOAE	3945	140 GOÄ-Punkte, 1.0-fach: 8.16 Euro
EBM	32208	19.20 Euro

**Akkreditierung**

Ja. Der Parameter ist nach DIN EN ISO 15189 akkreditiert.

**Bearbeitung**

täglich (Mo - Fr)