

# PORPHYRIA CUTANEA TARDA (PCT)

## RETNINGSLINJER FOR BEHANDLING OG OPPFØLGING

Utarbeidet av

Nasjonalt kompetansesenter for porfyrisykdommer (NAPOS)

-en del av



*Versjon 6. September 2023*



# Forord

Behandlingsretningslinjer for porphyria cutanea tarda (PCT) er utarbeidet av Nasjonalt kompetansesenter for porfyrisykdommer (NAPOS) i samarbeid med hudleger og andre spesialister. Målet med retningslinjene er å sikre at det gis gode og likeverdige helsetjenester til alle som trenger det, når de trenger det, og uavhengig av hvor i landet man bor.

Vi mottar gjerne tilbakemelding på retningslinjene (e-post: [porfyri@helse-bergen.no](mailto:porfyri@helse-bergen.no) eller tlf. 55 97 31 70).

Informasjon om diagnostikk og oppfølging, samt ytterligere informasjon om diagnosen PCT finnes på nettsidene til Nasjonalt kompetansesenter for porfyrisykdommer

## Innhold

<b>1. Innledning</b> .....	<b>2</b>
<b>2. Generelt om behandling av PCT</b> .....	<b>2</b>
2.1 Redusere direkte sollys på huden .....	3
2.2 Unngå/reducere utløsende årsaker .....	3
2.3 Behandle sår og blemmer .....	3
2.4 Fjerne porfyrinoverskudd .....	4
<b>3. Behandlingsrespons</b> .....	<b>4</b>
3.1 Tid til biokjemisk og klinisk remisjon .....	4
3.2 Vurdering av behandlingsrespons og behov for lysbeskyttelse .....	5
<b>4. Behandlingsregimer</b> .....	<b>5</b>
4.1 Venesectio .....	5
4.2 Klorokintabletter .....	6
4.3 Kombinasjonsbehandling venesectio/klorokin .....	7
4.4 Behandling ved hepatitt C-utløst PCT .....	7
4.5 Behandling med jernbindende middel .....	8
<b>5. Oppfølging av pasient i remisjon</b> .....	<b>8</b>
5.1 Årlige kontroller .....	8
5.2 Oppfølging ved klinisk eller biokjemisk residiv .....	8
5.3 Vurdering av pasienter med stabilt høye jernlagre over tid .....	9
<b>6. Analyse av porfyriner i urin</b> .....	<b>10</b>
6.1 Prøvetaking og innsending .....	10
<b>7. Rådgivningstjeneste</b> .....	<b>11</b>
7.1 Andre tjenester/ressurser ved kompetansesenteret .....	11

# 1. Innledning

Porphyria cutanea tarda (PCT) gir vannfylte blemmer og skjør hud på lyseksponeerte hudområder. Sykdommen skyldes en omsetningsfeil i et enzym (uroporfyrinogen dekarboksylase, UROD) i hemsyntesen i lever, og denne omsetningsfeilen fører til opphopning av vannløselige porfyriner. Disse porfyrinene akkumuleres i huden og når de utsettes for sollys, gir de lokal hudskade i form av blærer/vesikler og skjør, lett sårbar hud.

Jern er sentralt for utviklingen av PCT, og biokjemisk tegn til jernoverskudd (høy s-ferritin) sees i praksis hos alle med ukomplisert PCT. Andre utløsende faktorer er arvelig nedsatt aktivitet av UROD-enzymet, høyt alkoholinntak, østrogenbruk, leversykdom (vanligst hepatitt C) og HIV. Disse faktorene bidrar til en hemming av UROD-aktiviteten i leveren via en jern-relatert prosess. Den nedsatte UROD-aktiviteten fører til opphopning av uro- og heptaporfyriner i lever. Disse porfyrinene er vannløselig og skilles ut i urin. Vurdering av sykdomsaktivitet baserer seg derfor på måling av porfyrin-konsentrasjon i urin.

## 2. Generelt om behandling av PCT

Behandlingen av PCT består av fire komponenter; redusere eksponering for sollys direkte på huden, unngå/ redusere utløsende årsaker, behandle sår og blemmer og fjerne porfyrinoverskuddet (illustrasjon 1). Hos de fleste pasienter fjernes porfyrinoverskuddet enten ved repeterte blodtappinger (venesection) som fjerner jern, og/eller peroral lavdose klorokin. Redusert jernnivå fører til at UROD-enzymet får normalisert sin aktivitet, mens klorokin sannsynligvis gir økt frigjøring av porfyriner fra lever og økt utskillelse i urin. Pasienter med PCT utløst av hepatitt C vil vanligvis ikke trenge annen behandling enn direktevirkende antiviral behandling mot hepatitt C.

Varighet av behandlingen påvirkes av porfyrinnivå ved oppstart, eventuelle utløsende faktorer, og hvor godt behandlingen følges opp.

### Illustrasjon 1: De fire behandlingskomponentene ved symptomatisk sykdom



## 2.1 Redusere direkte sollys på huden

Økte mengder porfyriner i hud som utsettes for lys, vil kunne gi symptomer som blemmer, skjør og ømfintlig hud, hvor det lett oppstår sår. Det anbefales at pasienten beskytter huden ved bruk av klær inklusiv hatt/caps, hansker og solkrem med fysisk filter. For oppdatert informasjon om aktuelle solkremer se [www.napos.no](http://www.napos.no). Vær oppmerksom på at solkrem med kjemisk filter ikke har effekt og at også lys som går gjennom vindusglass kan utløse symptomer.

Det mangler gode data på hvilket porfyrinnivå som indikerer økt risiko for symptomer. Enkelte pasienter har totalporfyriner i urin på 100 nmol/mmol kreatinin ved diagnosetidspunktet, mens andre i kontrollprøver kan ha totalporfyriner i urin >300 nmol/mmol kreatinin uten å ha symptomer. Dette skyldes sannsynligvis både en individuell sårbarhet, samt hvor mye direkte sollys pasienten eksponeres for. Nivået vil også avhenge av hvorvidt pasienten bruker klorokin, som kan bidra til å øke utskillelsen av porfyriner i urin.

Som en generell regel antas det imidlertid at dersom totalporfyriner i urin  $\geq 100$  nmol/mmol kreatinin (som i hovedsak utgjøres av uro- og heptaporfyriner), har pasienten økt risiko for hudsymptomer, og bør beskytte seg mot lys.

Det er viktig å informere pasienten om at når mengden porfyriner i urin er lav/normalisert, kan han/hun utsette seg for sollys som normalt.

## 2.2 Unngå/reducere utløsende årsaker

Kjente utløsende årsaker bør reduseres eller unngås. Det anbefales å slutte med eventuelle østrogenpreparater (p-piller, østrogentabletter) og jernpreparater. Man bør være forsiktig med eller avstå fra alkohol og røyking. Ved hepatitt C-utløst PCT er antiviral behandling viktigste tiltak (se punkt 4.4).

## 2.3 Behandle sår og blemmer

Forskjellige leger/avdelinger kan ha litt ulik praksis når det gjelder sårbehandling. Under gis det noen generelle forslag:

Ved sårstell kan hudområder med sår og blemmer skylles med lunkent vann/saltvann. Ved væskende utslett anbefales omslag eller bad med kaliumpermanganat 10-15 minutter daglig. Overfladiske sår kan smøres med lokale steroider 1-2 ganger daglig (f.eks. Locoid, Elocon). Ved tegn til infeksjon bør det tas bakterielle prøver, og kombinasjonssteroider benyttes (f.eks. Betnovat m/chinoform, Apolar m/dekvalin). Dypere sår bør ikke påføres steroider. Her anbefales det å bruke antiseptisk salve ved tegn til infeksjon. Ved tegn på infeksjon over større områder hvor lokal antiseptisk behandling ikke er effektivt, bør peroral antibiotika vurderes etter resistensbestemmelse.

Det anbefales at åpne sårflater dekkes med sårplater. Tørre sårflater kan dekkes med Duoderm og skiftes 1-2 ganger per uke. Væskende sårflater bør dekkes med en skumbandasje (feks. Allevyn, Mepilex).

## 2.4 Fjerne porfyrinoverskudd

For de fleste pasienter er behandling med venesectio eller klorokintabletter sannsynligvis like effektivt. Kombinasjonsbehandling kan også benyttes. Hos pasienter som har stort jernoverskudd gir venesectio sannsynligvis lavere risiko for residiv enn klorokinbehandling. Hos pasienter med HFE-hemokromatose (primært C282Y homozygoti) er venesectio førstevalg. Behandling med jernbindende legemidler kan være et alternativ ved stort jernoverskudd dersom venesectio er kontraindisert.

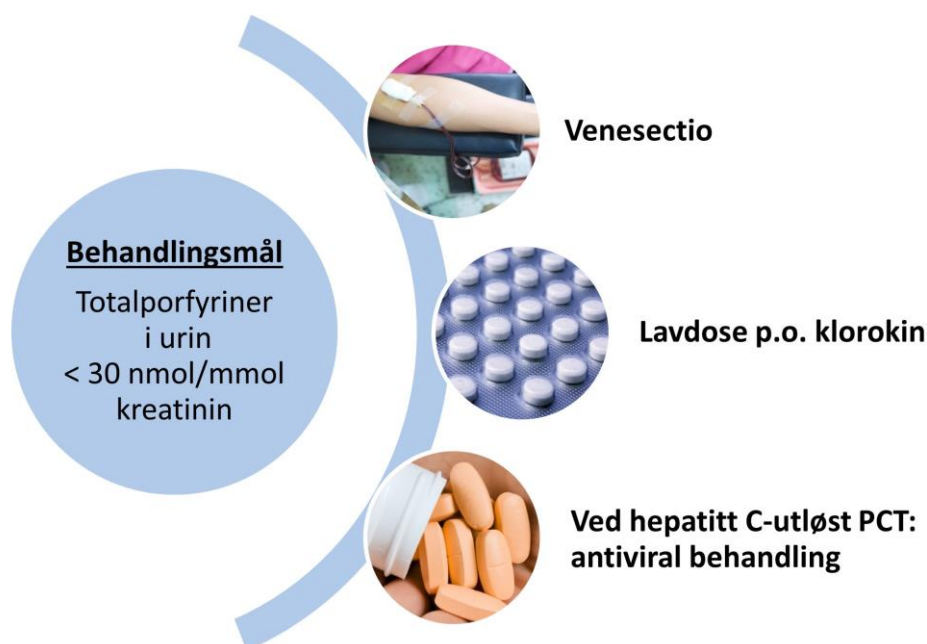
Ved kortvarig klorokinbehandling og ved de lave dosene som anbefales ved PCT, er risikoen for alvorlige bivirkninger lav. Hos pasienter i hemodialyse uten urinproduksjon, er klorokinbehandling uten effekt.

## 3. Behandlingsrespons

### 3.1 Tid til biokjemisk og klinisk remisjon

Tiden det tar å nå behandlingsmål, dvs. normalisering av totalporfyriner i urin, varierer. Den avhenger blant annet av utløsende faktorer, porfyrinivået ved behandlingsoppstart, størrelsen på jernoverskuddet hos den enkelte pasient og type behandling som velges. Noen ganger ser man et jevnt fall i utskillelsen av porfyriner i urin under behandling, mens andre ganger sees et høyt nivå over lengre tid med et raskere fall senere i behandlingsforløpet. Enkelte pasienter kan og ha høyere nivå i første kontrollprøve/etter oppstart av behandling, for så deretter å falle.

### Illustrasjon 2: Vanligste behandlingstilnærminger for å redusere porfyrinoverskudd



Klinisk remisjon forventes etter 3-9 måneder, men behandlingen og oppfølgingen må kontinueres inntil pasienten har oppnådd biokjemisk remisjon. Oppnådd behandlingsmål er totalporfyriner i urin < 30 nmol/mmol kreatinin (biokjemisk remisjon) og sees vanligvis etter 5-16 måneder, men det kan og ta betydelig lengre tid.

Klinisk eller biokjemisk residiv kan oppstå, og det er derfor viktig at pasienten går til regelmessig kontroll. Årlig kontroll anbefales, se punkt 5.1.

### **3.2 Vurdering av behandlingsrespons og behov for lysbeskyttelse**

Behandlingsrespons samt risiko for hudsymptomer ved lyseksposering vurderes basert på konsentrasjonsbestemmelse av totalporfyriner i urin, da dette gir et estimat på mengden porfyriner i huden. Det foreligger imidlertid ikke data på hvor godt mengden porfyriner i urin korrelerer med mengden porfyriner i huden, og det er sannsynlig at dette varierer fra person til person.

Alle anbefalte grenser angitt for totalporfyriner i urin med hensyn til behandling og risiko for fotosensitivitetssymptomer er ca. estimater og må vurderes i forhold til pasientens verdier ved diagnosetidspunktet og respons på terapi.

## **4. Behandlingsregimer**

### **4.1 Venesectio**

#### **Behandlingsregime**

Venesectio kan hos de fleste gjennomføres ved tapping av 450 mL hver 14 dag, inntil s-ferritin er redusert til ønsket nivå. Volum og hyppighet må tilpasses den enkelte, og lavere tappevolum kan benyttes dersom pasienten f.eks. får blodtrykksfall.

Hemoglobin (Hb) og s-ferritin bør kontrolleres ved annenhver tapping.

Hemoglobinverdien faller vanligvis 1-2 enheter de første ukene, for deretter å stabilisere seg i normalområdet gitt at jernoverskuddet er mobiliserbart. Anemi bør unngås, dvs. Hb bør være > 13,4 g/dl hos menn og > 11,7 g/dL hos kvinner. Dersom det utvikles anemi tross høye ferritin-verdier, bør venesectio avbrytes. Den høye ferritinverdien skyldes da sannsynligvis andre faktorer enn et reelt jernoverskudd, eller at jernet ikke er mobiliserbart og at annen behandling bør vurderes, se pkt 4.2 og 4.5.

Målet med venesectio er å fjerne jernoverskuddet og redusere s-ferritin til ca 50 mg/L. Antall nødvendige tappinger vil være svært individuelt. Venesectio kan kombineres med klorokinbehandling (se punkt 4.3).

Når ønsket nivå av s-ferritin er oppnådd, kan s-ferritin og porfyriner i urin kontrolleres hver 3. måned inntil urinporfyriner er normalisert, dvs. < 30 nmol/mmol kreatinin. Dersom s-ferritin i denne perioden stiger og forblir vedvarende i nivå over 100 ug/L før biokjemisk remisjon er oppnådd, kan nye blodtappinger være indisert. Dette forutsetter at pasienten har akseptabel Hb.

**Behandlingsmål:** Totalporfyriner i urin < 30 nmol/mmol kreatinin

Pasienten kan ha nådd behandlingsmål selv om totalporfyriner i urin ikke er normalisert, dersom hoveddelen av porfyriner i urin utgjøres av koproporfyrin. Økt utskillelse av koproporfyrin i urin er ikke relatert til PCT.

Enkelte pasienter kan ligge stabilt med lett økte mengder uro- og heptaporfyriner i området 30-70 nmol/mmol kreatinin på tross av langvarig aktiv behandling (f.eks. >18-24 måneder). Hos disse pasientene kan en vurdere å avslutte den aktive behandlingen. Pasientene kan da i stedet følges videre hver 3-6 måned for å se om utskillelsen holder seg i dette nivået eller begynner å øke, hvilket vil være indikasjon for fortsatt behandling.

#### **Monitorering i forbindelse med behandling**

*I forkant av hver tapping:* Hb og s-ferritin (husk: s-ferritin påvirkes av inflammasjon, høyt alkoholinntak og leveraffeksjon)

*Hver tredje måned:* Porfyriner i urin og leverenzymmer (ALAT og  $\gamma$ -GT)

#### **Oppfølging etter nådd behandlingsmål**

Når pasienten har nådd behandlingsmålet, er aktiv behandling ikke lengre indisert. Det anbefales kontrollprøve 6 måneder etter at behandlingsmålet er nådd, for å se at porfyrinutskillelsen holder seg lav, samt for å se hvor fort pasienten stiger i s-ferritin. For videre oppfølging se punkt 5 *Oppfølging av pasient i remisjon* (s. 8).

## **4.2 Klorokintabletter**

### **Dosering**

Hydroksyklorokin (Plaquenil) gis med dosering **100-200 mg to ganger per uke**.

Man må være oppmerksom på bivirkninger i form av leverpåvirkning (ta leverprøver før oppstart) og øyekomplikasjoner (retinal skade), selv om dette er lite sannsynlig ved så lave doser. Se Felleskatalogen for kontraindikasjoner og forsiktighetsregler før oppstart av behandling. Høyere dose gir ikke bedre behandlingseffekt. Klorokinbehandling kan kombineres med venesectio (se punkt 4.3).

**Behandlingsmål:** Totalporfyriner i urin < 30 nmol/mmol kreatinin

Pasienten kan ha nådd behandlingsmål også ved lett forhøyede nivå av totalporfyriner i urin, dersom hoveddelen av porfyriner i urin utgjøres av koproporfyrin. Økt utskillelse av koproporfyriner i urin er ikke relatert til PCT.

#### **Monitorering i forbindelse med behandling**

*Hver 3. måned i forbindelse med behandling:*

Porfyriner i urin, s-ferritin og leverenzymmer (ALAT og  $\gamma$ -GT)

### **Oppfølging etter nådd behandlingsmål**

Når pasienten har nådd behandlingsmålet er behandling med klorokin ikke lengre indisert. Det anbefales kontrollprøve 6 måneder etter at behandlingsmålet er nådd, for å se om porfyrinutskillelsen holder seg lavt. For videre oppfølging se *Oppfølging av pasient i remisjon* (s. 8).

## **4.3 Kombinasjonsbehandling venesectio/klorokin**

### **Behandlingsregime**

Behandling med venesectio og klorokin kan kombineres, dersom det ikke foreligger kontraindikasjoner mot noen av behandlingsformene. Det forventes at dette kan føre til raskere behandlingseffekt og kortere tid til remisjon, men gode data foreligger ikke. Følg anbefalinger for behandling og oppfølging som angitt under 4.1 Venesectio og 4.2 Klorokintabletter.

**Behandlingsmål:** Totalporfyriner i urin < 30 nmol/mmol kreatinin

### **Monitorering i forbindelse med behandling**

*I forkant av hver tapping:* Hb og s-ferritin (husk: s-ferritin påvirkes av inflammasjon, høyt alkoholintak og leveraffeksjon)

*Hver 3. måned:* Porfyriner i urin og leverenzymmer (ALAT og  $\gamma$ -GT)

### **Oppfølging etter nådd behandlingsmål**

Når pasienten har nådd behandlingsmålet, er aktiv behandling ikke lengre indisert. Det anbefales kontrollprøve ca. 6 måneder etter at behandlingsmålet er nådd, for å se om porfyrinutskillelsen holder seg lav, samt for å se hvor fort pasienten stiger i s-ferritin. For videre oppfølging se punkt 5 *Oppfølging av pasient i remisjon* (s. 8).

## **4.4 Behandling ved hepatitt C-utløst PCT**

### **Antiviral behandling**

Flere studier har vist at hos pasienter som har hepatitt C som utløsende årsak til PCT, fører behandling med direktevirkende antivirale midler mot hepatitt C samtidig til klinisk og biokjemisk remisjon av PCT. Spesifikk behandling mot PCT kan dermed være overflødig, men kan vurderes enten i kombinasjon med antiviral behandling eller etter at pasienten har blitt virusfri. Valg av antivirale midler gjøres i henhold til gjeldende retningslinjer for behandling av hepatitt C.

**Behandlingsmål (PCT):** Totalporfyriner i urin < 30 nmol/mmol kreatinin

### **Monitorering i forbindelse med behandling**

*Hver 3. måned:* Porfyriner i urin og leverenzymmer (ALAT og  $\gamma$ -GT)

For videre oppfølging se punkt 5 *Oppfølging av pasient i remisjon* (s. 8).



## 4.5 Behandling med jernbindende middel

I spesielle tilfeller der pasienten har et stort jernoverskudd, men der venesectio er kontraindisert, for eksempel på grunn av transfusjonskrevende anemi, kan behandling med jernbindende middel forsøkes. Det finnes begrenset erfaring med disse midlene, men enkelte rapporter har vist god effekt ved bruk av deferoksamin. Nyere midler, som også inkluderer perorale preparater, kan også forsøkes.

Oppfølging og monitorering av pasienter som behandles med jernbindende midler må tilpasses den enkelte pasient, men det anbefales som et minimum monitorering hver 3. måned (inkludert analyse av porfyriner i urin). Målet med behandlingen er å normalisere utskillelsen av porfyriner i urin.

# 5. Oppfølging av pasient i remisjon

Mange pasienter får aldri residiv av sin PCT, mens andre med tiden vil trenge ny behandling for å unngå symptomer. Det er som hovedregel aldri indikasjon for kontinuerlig behandling med venesectio eller klorokin hos pasienter med PCT. Pasienter med PCT som fenotypisk fyller kriteriene for hemokromatose, skal imidlertid følge retningslinjer for vedlikeholdsbehandling i henhold til dette.

## 5.1 Årlige kontroller

Det anbefales årlige kontroller hos pasienter med PCT, helst tidlig på året, slik at pasienten ved et eventuelt residiv kan behandles før vår/sommeren og dermed unngå symptomer ved solesponering.

For å vurdere et eventuelt residiv samt hvorvidt det er indikasjon for aktiv behandling må analyse av porfyriner i urin (spesialanalyse, sendes til Haukeland universitetssjukehus, se eget punkt om porfyriner i urin) utføres. Det er utarbeidet egen sjekkliste for årlig kontroll av PCT. Denne finnes på [www.napos.no](http://www.napos.no). Ved årlig kontroll er det også viktig å være oppmerksom på evt. utløsende faktorer som kan bidra til å reaktivere sykdommen.

## 5.2 Oppfølging ved klinisk eller biokjemisk residiv

### Start av ny behandlingsperiode

Det er indikasjon for vurdering og evt. oppstart av ny behandling ved:

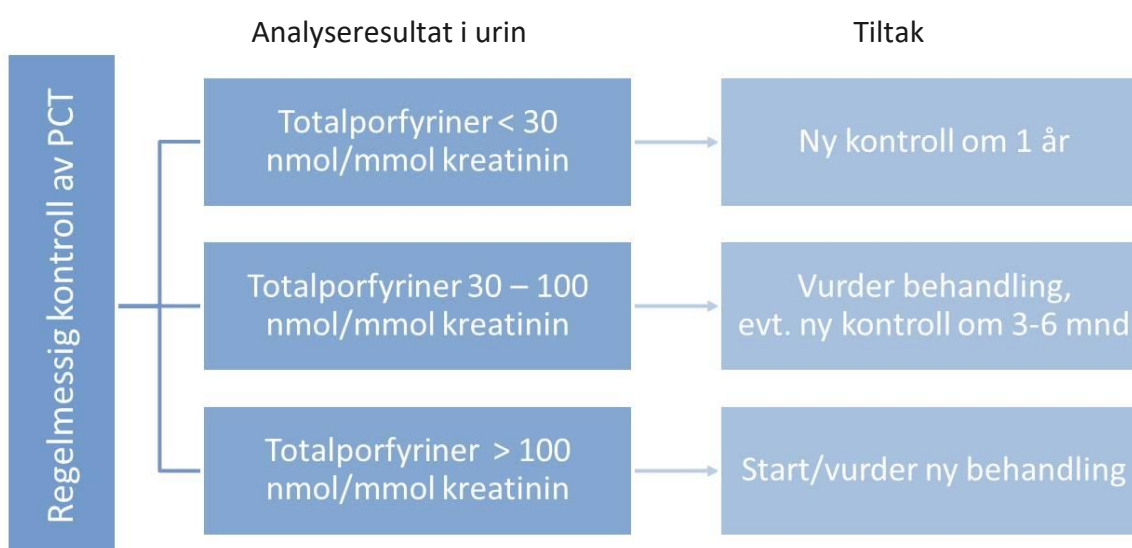
1. Kliniske PCT-symptomer hvor pasienten har porfyrinutskillelse i urin forenlig med diagnosen
2. Totalporfyriner i urin  $\geq 100$  nmol/mmol kreatinin (uro- og heptaporfyriner)
3. Totalporfyriner i urin mellom 70-100 nmol/mmol kreatinin (uro- og heptaporfyriner) dersom pasienten i forrige kontrollprøve hadde totalporfyriner i urin  $< 30$  nmol/mmol kreatinin

### Behandling kan vurderes ved

Totalporfyriner i urin mellom 30-70 nmol/mmol kreatinin (uro- og heptaporfyriner), dersom pasienten har stabilt forhøyet s-ferritin, f.eks > 200 ug/L for kvinner (noe lavere hos yngre kvinner) og > 300 ug/L for menn.

Alternativt kan pasienten kontrolleres på nytt etter 3 måneder for å se om utskillelsen av porfyriner fortsetter å stige eller normaliseres. Man kan forvente enn viss variasjon i utskillelsen fra prøve til prøve, som kan skyldes analytisk variasjon, normal biologisk variasjon og påvirkning av leverfunksjon/eventuelle utløsende faktorer.

### Illustrasjon 3: Regelmessig kontroll: Vurdering av analyseresultat og valg av tiltak



### 5.3 Vurdering av pasienter med stabilt høye jernlagre over tid

Hos pasienter med normale mengder porfyriner i urin (<30 nmol/mmol kreatinin), men hvor det observeres jevnt økende og/eller stabilt høye jernlagre over tid (f.eks. s-ferritin >300-400 µg/L, noe avhengig av alder og kjønn), kan det vurderes om det er hensiktsmessig å utføre en kortere periode med venesectio for å redusere jernoverskuddet. På denne måten kan en eventuell reaktivering av PCT-sykdommen unngås.

Nytteverdien av dette i forhold til å avvente behandling inntil man ser endringer i utskillelsen av porfyriner i urin, er ikke kjent. Det kan hos disse pasientene være aktuelt å monitorere utskillelsen av porfyriner i urin hyppigere enn de anbefalte årlige kontrollene.

Pasienter som har andre tilstander som gir indikasjon for regelmessig venesectio (f.eks. hemokromatose), følger behandlingsopplegg for disse tilstandene.

## 6. Analyse av porfyrier i urin

Analyse av porfyrier i urin utføres ved Seksjon for porfyrianalyser, Haukeland universitetssjukehus. Alle analyseresultater vurderes individuelt av lege, og det gis kommentar med anbefaling om videre behandling og oppfølging. Svartid er 2-3 uker.

### 6.1 Prøvetaking og innsending

Detaljert informasjon om prøvetaking og forsendelse finnes på [www.napos.no](http://www.napos.no), inklusiv eget rekvisisjonsskjema for porfyrianalyser. Rekvisisjonsskjema kan lastes ned og skrives ut.

Morgenurinprøve (20 mL) merkes med prøvedato, navn og personnummer, og lysbeskyttes ved å pakkes inn i aluminiumsfolie. Prøve må sendes med «Ekspress neste dag» og bør tas tidlig i uken for å unngå overskredet holdbarhet av prøven (innen 3 dager).

Legekantor kan få tilsendt kostnadsfritt «porfyripakker» som inneholder alt som er nødvendig for riktig prøvetaking og forsendelse (prøveglass, transporthylser, rekvisisjonsskjema og ferdig frankerte spesialkonvolutter). Disse kan bestilles i god tid før pasienten skal ha time på [www.analyseoversikten.no](http://www.analyseoversikten.no).

Prøvene sendes til:

**Haukeland universitetssjukehus**

**Felles prøvemottak**

**Jonas Lies vei 91 B**

**5021 BERGEN**

**Rekvisisjonsskjema for porfyrianalyser**

**HELSE BERGEN**  
Haukeland universitetssjukehus  
Avt. for medisinsk bakteri og farmakologi  
Seksjon for porfyrianalyser

**Rekvisisjonsskjema**  
Porfyriprøvedømtar

Rekvisitørens navn og adresse: <input type="text" value="NRB ser"/>	Fødselsnummer: <input type="text"/>
<input type="text"/>	Pasientnavn: <input type="text"/>
<input type="text"/>	Adresse: <input type="text"/>
<input type="text"/>	Postnummer: <input type="text"/> Poststed: <input type="text"/>
Prøvetakingsdato og tidspunkt: <input type="text"/> <input type="text"/>	Berikst av: <input type="checkbox"/> NAV <input type="checkbox"/> Institusjon

**KLINISK INFORMASJON MÅ PÅPRAST SKJEMAET** For mer informasjon, sjå baksete

<b>Utgreiing - fyll inn</b> <input type="checkbox"/> Mistanke om porfyri sjukdom hos symptomatisk pasient <input type="checkbox"/> Prosedire testing av «riktig person - ta kontakt med NAFOS» Kjent porfyri sjukdom i slekt: <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nei Vis je: <input type="checkbox"/> Kje porfyri sjukdom Navn og f. dato på slektning med diagnose og sikretasjon: <input type="text"/>	<b>Kliniske opplysningar - fyll inn</b> Nervøsløse røde symptom: <input type="checkbox"/> <small>Sjåe 4 dagar</small> <input type="checkbox"/> Akutte magesmerter: <input type="checkbox"/> Vergelset + 12 timar: <input type="checkbox"/> Oppløst i væske: <input type="checkbox"/> Inntak på sjukhus: <input type="checkbox"/> Neurologiske symptom/Punn: <input type="checkbox"/> Kje: <input type="checkbox"/>
<b>Oppfølging av kjent porfyridiagnose - fyll inn</b> Diagnose: <input type="text"/>	<input type="checkbox"/> Psykiske symptom: <input type="checkbox"/> Kje: <input type="checkbox"/> Anno: <input type="checkbox"/> Kje: <input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Under behandling <input type="checkbox"/> Åring kontroll <input type="checkbox"/> Forverring/hvospårte symptom	<b>Medisjinsjett</b> <small>Sjåe 4 dagar</small> <input type="checkbox"/> Bakke / vesklar / sjeir / hud: <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Akutte smertar / hulla eller lyskopponing (akutt fotosenstivhet): <input type="checkbox"/>
<b>Prøvemateriale - sett kryss og send inn</b> <input type="checkbox"/> <b>Utsendelse av prøvemateriale:</b> 1 x 2 mL EDTA-blod 1 x 4 mL heparinblod 20 mL prøve (2 spesieser) 20 mL morgonurin	<input type="checkbox"/> <b>Oppløst i væske:</b> KCP: 20 mL morgonurin APF: 10 mL morgonurin EPH: 3 mL EDTA-blod 4 mL heparinblod
<input type="checkbox"/> <b>PV og HCP:</b> 20 mL morgonurin 4 mL heparinblod	<input type="checkbox"/> <b>Urin og feces må sakast på prøveglass utan tilfreming.</b> Blod sprødet overleggert.
<input type="checkbox"/> <b>PI og HEP:</b> 20 mL morgonurin 2 spesieser feces 2 x 4 mL heparinblod 1 x 4 mL EDTA-blod	
<small>ABI: Venn ått prøvemateriale! mott år ved å pakke det i aluminiumsfolie. Ått år prøvedato, navn og personnummer. Signål med "Ekspress neste dag" og baksete, vind opptil ring 55 97 31 70</small>	<input type="checkbox"/> <b>CEP og HEP:</b> 20 mL morgonurin 2 spesieser feces 2 x 4 mL heparinblod 1 x 4 mL EDTA-blod

**Før laboratorie**  
Mottak:   
Dato:

**Analysar**  
 DNA / PHS

## 7. Rådgivningstjeneste

Ved Nasjonalt kompetansesenter for porfyrisykdommer (NAPOS) kan man få veiledning innen utredning, diagnostikk, behandling og oppfølging av personer med ulike porfyrisykdommer.

### 7.1 Andre tjenester/ressurser ved kompetansesenteret

- Retningslinjer for diagnostikk, behandling og oppfølging
- Diagnosespesifikk informasjon på nettsidene [www.napos.no](http://www.napos.no)
- Kurs for helsepersonell, pasienter og pårørende
- Nyhetsvarsling per e-post
- Familieutredning
- Veiledning
- ID-kort
- Forskning og utvikling
- Norsk og Europeisk porfyriregister



Nasjonalt kompetansesenter for porfyrisykdommer (NAPOS)  
Haukeland universitetssjukehus  
Postboks 1400  
5021 BERGEN

[www.napos.no](http://www.napos.no)

Kontaktinformasjon: [porfyri@helse-bergen.no](mailto:porfyri@helse-bergen.no) eller tlf. 55 97 31 70