



EU:n testitulostodistus

MIKSI?

EU-tietosisältöinen todistus koronatestituloksesta edellyttää Covid-19 PCR- tai antigeenitestin tulosta. EU-testitulostodistuksella voi olla vaikutusta siihen, saako matkustaja rajanylitysluvan. Matkustajan tulee selvittää mahdolliset kohdemaan ajantasaiset rajanylityskriteerit käytetyn testimenetelmän ja tuloksen kelpoisuusajan suhteen.

Kukin testaava organisaatio valitsee käytetyt testausmenetelmät ja -valmisteet. Testin tulostiedot on tallennettava kansallisten määritysten ja THL:n kirjaamisohjeiden mukaisesti potilastietojärjestelmään, jotta todistus muodostuu oikein Omakantaan. EU-testitulostodistus on saatavissa Omakannasta 14.7.2021 alkaen.

MITEN?

Varmista ohjeen mukainen kirjaaminen oikealle henkilölle:

- Kirjaa tehty PCR-tulos näytetuloskenttään
- Tallenna antigeenitestituloksesta viiveettä potilastietojärjestelmään
- Erikseen Kelan kanssa sovittaessa: kirjaa sovitun fraasin mukaisesti tulos lausuntotekstikenttään

Tarkista käytetyn testin hyväksytyt tutkimuskoodi, tutkimustulos ja näytteenottoaika.

- PCR-testi: **Tutkimuspyyntö: COVID-19-viruksen RNA-osoitus, pyyntö CV19NhO, KL nro 6466** (tai pysyvässä käytössä oleva paikallinen Kelalle ilmoitettu koodi).
- Antigeenitesti: **Tutkimuspyyntö: COVID-19 viruksen antigeeniosoitus, pyyntö CV19Ag, KL nro (välillä 7900-7906...) valmistekohtainen numero.**

HUOM! Antigeenitestillä 6492 -CV19Ag ei muodostu EU-testitulostodistusta. EU-testitulostodistus edellyttää hyväksytyt valmistekohtaisen koodin.

Testituloksen voimassaolon laskeminen alkaa kirjatusta tutkimusajankohdasta, mikä on joko tarkka todellinen tutkimusajankohta tai vuorokauden alku riippuen tietojärjestelmän toteutuksesta. Tarkka näytteenottohetken kirjaaminen (tutkimusajankohta) on suositeltavin tapa. Varmista tuloksen viiveetön tallentuminen Kantaan yhteistyössä järjestelmätoimittajan kanssa.

Tutkimuskoodi	PCR-Testit (tutkimusnimikkeistö OID 1.2.246.537.6.3.2006)	Selite
6466	CV19NhO COVID-19-viruksen RNA-osoitus-CV19NhO	kaikki nukleiinihaponosoitukseen perustuva testaus, ei valmistekohtaisuutta
paikallinen	CV19NhO COVID-19-viruksen RNA-osoitus-CV19NhO	muu Kelalle ilmoitettu paikallinen, pysyvässä käytössä oleva koodi PCR-tutkimukselle
EU:N HYVÄKSYMÄT ANTIGENITESTIT (tutkimusnimikkeistö OID 1.2.246.537.6.3.2006)		Selite
7900	CV19Ag0	Panbio COVID-19 Ag Rapid Test. Valmistaja: Abbott Rapid Diagnostics
7901	CV19Ag1	Flowflex SARS-CoV-2 Antigen rapid test. Valmistaja: ACON Laboratories Inc
7902	CV19Ag2	mariPOC SARS-CoV-2. Valmistaja: ArcDia International Ltd
7904	CV19Ag4	STANDARD Q COVID-19 Ag. Valmistaja:SD BIONSENSOR Inc
7905	CV19Ag5	SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test. Valmistaja: Roche Oy (SD BIONSENSOR)
*EU:n hyväksyminen puuttuu toistaiseksi:		
7903	CV19Ag3	mariPoc Quick flu+. Valmistaja: ArcDia International Ltd
7906	CV19Ag6	mariPOC Resp+ . Valmistaja: ArcDia International Ltd
TUTKIMUSAJANKOHDAN tallentaminen Testituloksen voimassaolon laskeminen alkaa kirjatusta tutkimusajankohdan merkinnästä.		
	todellinen tutkimusajankohta	vvvvkkpptomms esim. 20210528163111
	vuorokauden alusta merkittynä	vvvvkkpp000000 esim. 20210528000000
Validit tulosta osoittavat merkinnät		
	pos, posit, positiv, positiivinen.	Perässä saa olla piste, kirjainkoolla ei merkitystä. Näytetuloskentässä EI muuta kirjausta.
	neg, negat, negativt, negatiivinen.	Perässä saa olla piste, kirjainkoolla ei merkitystä. Näytetuloskentässä EI muuta kirjausta.

*Antigeenitestien kirjaaminen vaatii laboratorioilta koodistopalvelimen päivityksen. Päivitystä varten laboratorioiden tulee olla yhteydessä omaan tietojärjestelmätoimittajaan. Puutteellisista tiedoista vastaa sote-organisaatio. Mikäli epäilet, että tiedot eivät tallennu Potilastiedon arkistoon, ole yhteydessä oman organisaatiosi arkistonhoitajaan, joka voi tarkistaa tilanteen arkistonhoitajan käyttöliittymällä.

Lisätietoja

thl.fi

Koronatodistus: terveydenhuollon ammattilaisten ohjeet

Yhteystiedot

sotetiedonhallinta@thl.fi

koodistopalvelu@thl.fi

Terveyden ja hyvinvoinnin laitos

thl.fi | @THLorg