

NPU 27 294; Abilify

Indikation

Plasmakoncentrationsmålinger bør overvejes som led i en rutinemæssig behandlingskontrol 1 og 3 uger efter påbegyndt behandling (eller ændring af dosis), og herefter hver 3. til 6. måned. Analyserne er især relevante hos ældre patienter, hos patienter med somatisk sygdom, samt i forløb med utilfredsstillende klinisk effekt, ved forekomst af (påfaldende) bivirkninger, i situationer med mulige interaktioner, og ved mistanke om non-komplians.

Patientforberedelse

Patienten skal instrueres om at vente med morgenmedicinen, indtil blodprøven er taget. Ved mistanke om forgiftning tages prøven dog straks. Husk at angive dosis på rekvisitionssedlen og at anføre, hvilken medicin patienten i øvrigt får.

Prøvemateriale

Blod i glas uden antikoagulans (tørglas). Gelglas kan ikke anvendes. Prøverne bør beskyttes mod lys.

Analysemateriale

3 ml serum

Forsendelse

Afpipetteret serum med almindelig post

Holdbarhed

2 døgn ved 20°C; op til 7 døgn ved 4°C; flere uger ved -20°C

Laboratorium

Klinisk Biokemisk Laboratorium, Århus Universitetshospital, Nørrebrogade

Svartid

3 - 7 dage

Terapeutisk interval

Orienterende 200 - 1.300 nmol/L

Fortolkning

Steady state opnås ca 7 døgn efter påbegyndt medicinering eller efter ændring i dosis.

Bemærkninger

Rekvisitionsgruppen omfatter P-Aripiprazol, stofk. (TDM) og Pt-Aripiprazol, p.o. (Døgndosis).

Revideret: 01-02-2012

