

NPU 08 627; Imipramin DAK

Indikation	Kontrolblodprøve bør tages senest 1 måned efter påbegyndt vedligeholdelsesbehandling. Under videre behandling foreslås kontrol en gang hver tredje måned. Desuden ved bivirkninger eller manglende effekt. Hvis dosis justeres, skal der tages ny blodprøve tidligst 7 dage efter indstilling på ny vedligeholdelsesdosis.
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 500 - 1.200 nmol/L Det terapeutiske interval omfatter plasmakoncentrationen af den aktive metabolit desipramin.
Fortolkning	Steady state opnås ca. 7 døgn efter påbegyndt medicinering eller efter ændring i dosis. Nogle patienter metaboliserer langsomt og vil derfor være flere uger om at opnå steady state. Kontrolblodprøve senest 1 måned efter påbegyndt vedligeholdelsesbehandling er derfor påkrævet. Svaret omfatter også en anbefalet døgndosis.
Bemærkninger	Rekvisitionsgruppen omfatter P-Imipramin, stofk. (TDM) og Pt-Imipramin, p.o. (Døgndosis).

Revideret: 02-02-2012

