

NPU 09 358; Zyprexa

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. Prøven 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 25 - 150 nmol/L

Fortolkning

Steady state opnås sædvanligvis 7 døgn efter påbegyndt medicinering eller efter ændring i dosis. Nogle patienter metaboliserer stoffet langsomt, en kontrol blodprøve efter 1 måneds behandling anbefales.

Bemærkninger

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

Revideret: 02-02-2012

