


Risperidon in serum

Synoniemen	Risperdal	
Analysemethode	LS-MS/MS (gevalideerde methode)	
Uitgevoerd door	Intern	
Kwaliteitssysteem geïmplementeerd	ISO 15189 (M075), KF.TDM.02	
Bepalingsfrequentie	CITO: alleen na telefonisch overleg tussen arts en ziekenhuisapotheker Normaal: 1x per 10 dagen, in het weekend moeten de aanvragen aangemeld zijn bij dienstdoende ziekenhuisapotheker.	
Aanvraagformulier	ziekenhuisapotheek	
Benodigd materiaal	4 ml stolbloed afgenomen in een buis zonder gel (rode dop)	
Afnametijd dal-spiegel	n.v.t.	
Afnametijd top-spiegel	n.v.t.	
Verzendconditie	geen bijzondere verzendcondities	
Bewaarconditie	geen bijzondere bewaarcondities	
Monsterontvangst	Laboratorium van de ziekenhuisapotheek	
Doorlooptijd	Klinisch: maximaal 14 dagen Poliklinisch: maximaal 14 dagen	
Referentiewaarden		risperidon: 4 - 30 mcg/L 9-hydroxy-risperidon: 12 – 60 mcg/L somspiegel risperidon + 9-hydroxy-risperidon: 20 – 60 mcg/L
	Top:	-
	Toxisch vanaf	somspiegel risperidon + 9-hydroxy-risperidon: 120 mcg/L
Bepalingsgrens	risperidon: 5 mcg/L 9-hydroxy-risperidon: 5 mcg/L	
	risperidon: 140 mcg/L 9-hydroxy-risperidon: 140 mcg/L	
CTG code	072884	
Achtergrondinformatie	Zie TDM monografie NVZA: Risperidon	
Contactpersoon	F. Ph Mulder, ziekenhuisapotheker QA/QC f.mulder@nwz.nl tel:7376 Dienstdoende ziekenhuisapotheker is via portier bereikbaar.	
	apotheek-laboratorium@nwz.nl tel:3590	

Wijzigingen t.o.v. vorige versie

02-01-2023 NP: bepaling wordt intern uitgevoerd, referentiewaarden, bepalingsgrens en bepalingsfrequentie aangepast. Kwaliteitssysteem toegevoegd. Contactgegevens geactualiseerd.