

Fenitoina nel plasma			
Informazioni generali			
Codice accettazione	115089		
Indicazioni cliniche [RIF.1]	• Monitoraggio terapeutico del farmaco; • Sospetta intossicazioni accidentali o volontarie		
Preparazione del paziente	Digiuno		
Richiedibile in urgenza (Valido solo per pazienti interni)	Sì (richiedibile giornalmente dalle ore 0:00 alle ore 24:00)		
Dove effettuare il prelievo per pazienti esterni	Presso il centro prelievi del laboratorio centrale di patologia clinica di Bolzano In tutti i distretti dell'Azienda sanitaria dell'Alto Adige		
Esecuzione	Giornaliera		
Tempo di refertazione per pazienti esterni	2 giorni		
Preatalitica			
Tipo di campione	Plasma Li-eparina		
Tipo provetta	Tappo verde con inserto giallo 3,5 ml		
Trasporto del campione	A temperatura ambiente		
Trattamento del campione in laboratorio	Centrifugare entro 2h a temperatura ambiente		
Criteri per la non accettabilità del campione	Emolisi, coagulato, volume insufficiente, non corretta identificazione del paziente		
Stoccaggio del campione dopo l'analisi	7 giorni a 2-8°C		
Possibilità di richiesta su campione già processato	A seconda della stabilità del campione per il periodo di stoccaggio		
Indicazioni tecniche			
Misurando	Concentrazione plasmatica della fenitoina nel plasma Li-eparina		
Metodo [RIF.2]	Il test è basato sull'interazione cinetica di microparticelle in una soluzione		
Range di riferimento [RIF.1/2]	<14 anni: 6-14 mg/l (Thomas) >14 anni: 10-20 mg/l Tossicità: > 20 mg/l		
Stabilità del campione [RIF.3]	18-22°C: 2gg	2-8°C:30gg	-20°C: 150gg
Tempo di emivita dell'analita [RIF.3]	1-8giorni		
Variabilità analitica (%) [RIF.4]	<9,47		
Variabilità biologica intraindividuale (%) [RIF.5]	ND		
Differenza critica (%) [RIF.6]	ND		
Incertezza di misura (U _m) omogeneo [RIF.4]	Livello 1 da circa 3,97 mg/l: U _m 0,78 mg/l Livello 2 da circa 16,93 mg/l: U _m 2,05 mg/l		

	Dati estratti da Unity Real Time (Bio-Rad) nel mese di dicembre 2020 (periodo: ultimi 6 mesi)
Interferenze [RIF.2]	Vedi foglietto illustrativo
Significatività clinica	
Valori elevati [RIF.1]	Intossicazione
Valori bassi [RIF.1]	Sottodosaggio
Parametri correlati	Altri farmaci antiepilettici
Per ulteriori informazioni	
Segreteria	Tel. 0471-908306
Riferimenti bibliografici	[RIF.1] Thomas L: Labor und Diagnose. Frankfurt 2012 (8 Auflage) [RIF.2] Bugiardino [RIF.3] World Health Organization, Use of anticoagulants in diagnostic laboratory investigations and stability of blood, plasma and serum samples. WHO/DIL/LAB/99.1 Rev.2 [RIF.4] Dati interni [RIF.5] Desirable Biological Variation Database specifications - Westgard [RIF.6] Il teorema di Bayes nella diagnostica di laboratorio-Appendice E-ver 1.0
Preparato il	30.03.2021
Prossima revisione prevista	30.03.2024