

Golimumab*Simponi*

Biological

Versie 9

Datum 21-6-2023

**Afnamemateriaal**

Serum

**Buistype + volume + kleur**

Stolbuis met rode dop

1 volle buis (6 mL)

-

-

Rood



-

**Afnamecondities**

Het is belangrijk om het bloedmonster vlak voor de nieuwe dosis van het geneesmiddel af te nemen (dalspiegel), omdat complexvorming tussen het medicijn en de antistof zou kunnen leiden tot fout-negatieve uitslagen.

**Bepalingsfrequentie**

Deze bepaling wordt opgestuurd. De uitslag volgt gewoonlijk binnen 14 dagen.

Referentiewaarden

Voor meer informatie zie: -

-

Normaal

Serumspiegel golimumab:

Reumatoïde artritis: > 1 mg/L (unpublished data Sanquin)

Antistofbepaling:

Resultaten > 12 AE/mL zijn aantoonbaar en kunnen worden gekwantificeerd.

Resultaten tussen 3 en 12 AE/mL worden als aantoonbaar beschouwd, maar kunnen niet worden gekwantificeerd.

Resultaten < 3 AE/mL worden als niet aantoonbaar beschouwd.

Toxisch

-

Klinische betekenis

Indien de gemeten spiegel van golimumab lager is dan verwacht, kan dit een indicatie zijn voor de aanwezigheid van antistoffen tegen golimumab.

Overige opmerkingen

-

Golimumab
Simponi

Biological

Versie 9

Datum 21-6-2023

Uitvoerende instelling
Laboratorium

 Sanquin Diagnostiek B.V
 (via Klinisch Farmaceutisch Laboratorium ETZ)

Analisten KFL
LIMS-code

 GOLIB = serumspiegel golimumab
 GOIGB = antistoffen tegen golimumab

Bepalingsmethode

ELISA

Verzendconditie

Kamertemperatuur (15-25 °C)

Bewaarconditie

Koelkast (2-8 °C)

Opmerkingen

 PETIT studie: materiaal van moeder en kind (uit navelstreng).
 Bij vragen: j.wieringa@erasmusmc.nl.

Contactpersoon

Analist Klinisch Farmaceutisch Laboratorium ETZ, tel. 013-221 5662

Referenties

1. Sanquin Diagnostiek (www.sanquin.nl), geraadpleegd 09-07-2017.
2. KNMP Kennisbank, geraadpleegd 06-05-2015.

ISO-15189 scope

ISO 15189:2012 (M005)

Scope

MI.AIA.17

NZA code

072865

Wijzigingen

- 20230621 KL: contactpersoon aangepast naar KFL telefoonnummer.
- 20220628 KL: Opmerking tbv analisten aangepast. Hoeft niet opgestuurd te worden naar Microvida.
- 20211228 VvW: Tekstuele aanpassingen.
- 20210106 KL: Uitvoerende instelling via KFL ZiekenhuisApotheek Midden-Brabant wordt Klinisch Farmaceutisch Laboratorium ETZ.
- 20190923 ML: LIMS code van GOLI en GOIG naar GOLIB en GOIGB.
- 20180327 ML: OPST vervangen door eigen LIMS-code.
- 20180208 ML: Bij referentiewaarden antistofbepaling uitgebreid. Telnr ziekenhuisapotheker ETZ gewijzigd.
- 20170709 ML: Hoeveelheid materiaal naar 6 ml. Tekstueel locatie TweeSteden en Elisabeth aangepast. LIMS-code toegevoegd. Externe kwaliteitscontrole toegevoegd. Transport- en bewaarconditie volledig genoteerd. Tekst bij opmerking over niet-gevalideerde status en invriezen antistoffen verwijderd. Eenheid serumspiegel gewijzigd van µg/ml naar mg/l. Literatuur geupdate.