 universitäts klinikumbonn  Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-	<b>Leistungsverzeichnis</b>	Version: 2 gültig ab: 18.10.2010 Revision: 18.10.2011
	<b>LV_AMIO_DAMIO</b>	Intranet  Seite 1 von 3

## 1. Klinische Indikation

**Analyte: Amiodaron und Desethylamiodaron**

Amiodaron, ein Antiarrhythmikum, wird häufig zur Behandlung von Arrhythmien verwendet, wenn andere Antiarrhythmika unwirksam sind. Dieses amphophile diiodierte Benzofuranderivat, das zuerst im Jahre 1962 beschrieben wurde, blockiert sowohl  $\alpha$ - als auch  $\beta$ -androgene Rezeptoren. Es besteht ein lineares Verhältnis zwischen der oralen Amiodaron-Dosis und deren Konzentration im Plasma und Herzmuskelgewebe. Trotz gleicher Dosierung variiert die Konzentration des Amiodarons von Patient zu Patient erheblich. Das Medikament verteilt sich hauptsächlich in Leber, Lunge und Fettgewebe und geringe Mengen finden sich auch im Herz und in den Nieren; 96 % sind an Plasmaproteine gebunden. Ein erhebliches Amiodaron-Depot findet sich im menschlichen Fettgewebe. Mit Amiodaron lassen sich dem Wolff-Parkinson-White-Syndrom verwandten Arrhythmien des sog. Reentry-Typs wirkungsvoll unter Kontrolle halten. Amiodaron bietet drei bedeutende Vorteile gegenüber den meisten derzeit verfügbaren Antiarrhythmika:

1. Amiodaron hat ein breites Wirkungsspektrum sowohl gegenüber atrialen als auch ventrikulären Arrhythmien.
2. Amiodaron verfügt über eine lange Wirkungsdauer, dadurch ist eine einmalige tägliche Dosis ausreichend.
3. Amiodaron unterdrückt offensichtlich die linke Ventrikulärfunktion nicht.

Die bekannten Nebenwirkungen von Amiodaron, wie Hyper- und Hypothyreoidismus, Lungentoxizität in Form von Pneumonitis und interstitieller Lungenfibrose, periphere Neuropathie, extrapyramidale Symptome sowie Veränderungen der Haut und der Hornhaut des Auges erfordern die niedrigst mögliche und dennoch wirksame Dosierung von Amiodaron. Die Dosierung muss mit einer sorgfältigen Überwachung der Serumkonzentration des Medikamentes einhergehen.

Die Wirksamkeit des Medikamentes liegt bei einer Amiodaron-Serumkonzentrationen von  $> 1,0$  mg/l, wobei die toxische Grenze schon häufig bei einer Konzentration von  $> 2,5$  mg/l erreicht ist. Daher ist die Bestimmung der Serumkonzentration von Amiodaron und dessen kardioaktivem Metaboliten Desethylamiodaron für die Bestimmung der Tagesdosis von unumgänglich.


## 2. Anforderung / Befundmitteilung

Anforderungsformular

Laboranforderungskarte des Zentrallabors  
oder Lauris Laboranforderungssystem

DKGNT-Nummer /-Punkte

4199 / 360

 universitäts klinikumbonn  Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-	<b>Leistungsverzeichnis</b>	Version: 2 gültig ab: 18.10.2010 Revision: 18.10.2011
	<b>LV_AMIO_DAMIO</b>	Intranet  Seite 2 von 3

Probenart, -volumen	Serum, Monovette braun, mind. 1ml
Versand	< 4 Stunden
Nachforderung nach Probengewinnung	1 Tage
Häufigkeit der Untersuchung	1 x / Woche
Befundung	nach Validation über KAS und / oder Netzdruck bzw. Fax

### 3. Anforderungen an das Untersuchungsgut

#### 3.1 Anforderung an die Patientenvorbereitung

Abnahme mindestens 8 Stunden nach Medikamentengabe

#### 3.2 Entnahme, Transport

Die Dauer der Stauung sollte 30-60 Sekunden nicht übersteigen. Nach erfolgreicher Punktion ist die Stauung zu lösen und das Blut ohne zu schnelles Aufziehen zu entnehmen. Bei einer Blutentnahme von Serum-, EDTA-, Citratröhrchen muss das Serumröhrchen immer als erstes abgenommen werden, um eine Kontamination mit den Inhaltsstoffen der anderen beiden Röhrchen zu vermeiden.

Vor dem Zentrifugieren sollte eine vollständige Gerinnung abgewartet werden.

Blutentnahmen aus Kathetern und Venenverweilkanülen sollten vermieden werden. Muss aus einem Katheter abgenommen werden, wird der Katheter zweimal mit je 5 ml physiologischer Kochsalzlösung durchgespült, 2 ml Blut sind zu verwerfen und erst dann kann die Blutentnahme für die Analytik erfolgen.

Die Proben sind schnellst möglich in das Labor zu transportieren

### 4. Prinzip des Untersuchungsverfahrens


#### 4.1 Methode und Prinzip

HPLC mit anschließender UV-Detektion bei 242 nm und quantitativer Auswertung

Gerät: HPLC Agilent 1100 Series

#### 4.2 Mögliche Störfaktoren und Fehlerquellen

Störfaktoren sind Substanzen, die bei einer identischen Retentionszeit und identischer Wellenlänge UV-Extinktion 242 nm. gefunden werden:

 universitäts klinikumbonn  Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-	<b>Leistungsverzeichnis</b>	Version: 2 gültig ab: 18.10.2010 Revision: 18.10.2011
	<b>LV_AMIO_DAMIO</b>	Intranet  Seite 3 von 3

Es wurden Verbindungen ausgewählt, die mit dem Test interferieren könnten. In der folgenden Tabelle sind typische Retentionsdaten für diese Verbindungen angegeben.

relative Retentionszeit [min]

Beperidil 0,44  
 Trifluoperazin 0,46  
 Tamoxifen 0,59  
 Desethylamiodaron 0,66  
 Amiodaron 1,00

Die Ergebnisse zeigen, dass von den getesteten Verbindungen nur hohe Konzentrationen an Tamoxifen die Analyse von Desethylamiodaron stören. Die Verwendung bestimmter Probensammelgefäße kann zu interferierenden Peaks führen. Um den Einfluss von ikterischen Proben zu untersuchen, wurden Serumproben mit erhöhten Bilirubinkonzentrationen gemessen. Hohe Bilirubin-Konzentrationen können die Chromatographie stören. Die Liste der Störsubstanzen ist möglicherweise nicht vollständig. Sie repräsentiert den Wissensstand zum Zeitpunkt der Erstellung dieses Leistungsverzeichnisses.

## 5. Referenzbereiche

Empfohlener therapeutischer Bereich für die Talspiegel von Amiodaron: 0,25 - 2,5 mg/l und dessen aktiven Metaboliten Desethylamiodaron: 0,25 - 2,5 mg/l. Probenentnahme 8 - 12 h nach letzter Dosis.

Cave: Toxischer Bereich ab 2,5 – 3 mg/l.

Der beh. Arzt muss für jeden Pat. den richtigen therapeutischen Bereich ermitteln.