 universitäts klinikumbonn Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-	Leistungsverzeichnis	Version: 5 gültig ab: 27.05.2024 Revision: 27.05.2025
	LV_Brivaracetam	Intranet Seite 1 von 3

1. Klinische Indikation

Analyt: Brivaracetam
 Auswahl Handelsnamen: Briviact®

- Therapeutisches Drug Monitoring (Therapiekontrolle und -beobachtung)

Brivaracetam ist ein Antiepileptikum, das in der Zusatztherapie bei fokalen Anfällen eingesetzt wird. Die regelmäßige Kontrolle des Wirkstoffspiegels ist wichtiger Bestandteil der Therapie und dient zur Ermittlung des therapeutischen Bereichs und der Überprüfung der korrekten und regelmäßigen Einnahme. Eine Überdosierung mit potentiell toxischen Nebenwirkungen muss ebenso wie eine Unterschreitung der erforderlichen Wirkdosis vermieden werden.

Pharmakologie:


Brivaracetam bindet selektiv an das präsynaptisch lokalisierte Vesikelprotein 2A (SV2A), das als Transmembranprotein u.a. auf neuronalen Zellen vorkommt. Als antiepileptischer Wirkmechanismus wird eine Modulation der Exozytose von Neurotransmittern angenommen.

Die Metabolisierung erfolgt über Hydrolyse und/oder Hydroxylierung, wobei drei pharmakologisch inaktive Hauptmetabolite entstehen. An der Metabolisierung sind z.T. CYP2C19 sowie CYP2C9 beteiligt. Die Ausscheidung dieser Metabolite sowie der Muttersubstanz erfolgt überwiegend renal. Die HWZ beträgt ca. 7-11 Stunden.

2. Anforderung / Befundmitteilung

Anforderung	Elektronisch mittels Lauris Laboranforderungssystem
DKGNT-Nummer /-Punkte	4210 / 900
Probenart, -volumen	EDTA-Plasma, Monovette rot, mind. 1 ml.
Versand	ungekühlt bis 1 Tag
Nachforderung nach Probengewinnung	3 Tage
Häufigkeit der Untersuchung	2 bis 3 x wöchentlich
Befundmitteilung	2 bis 3 Werktage nach Probeneingang und Validation über KAS und/oder Netzdruck

	Erstellt von:	Geprüft von:	Freigegeben von:
Name	Matthias Hentschel	Ramona Dolscheid	Birgit Stoffel-Wagner
Datum	27.05.2024	27.05.2024	27.05.2024

 universitäts klinikumbonn Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-	Leistungsverzeichnis	Version: 5 gültig ab: 27.05.2024 Revision: 27.05.2025
	LV_Brivaracetam	Intranet Seite 2 von 3

3. Anforderungen an das Untersuchungsgut

3.1 Anforderung an die Patientenvorbereitung

Die Blutentnahme sollte morgens als Talspiegel (vor der nächsten Arzneistoffgabe) im Steady State erfolgen.

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.

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.

Plasmaproben sind dunkel und gekühlt (4°C) gelagert für 24 Stunden stabil. Bei Aufbewahrung über 24 Stunden hinaus sollten die Proben bei ca. -20°C gelagert werden.

4. Prinzip des Untersuchungsverfahrens

4.1 Methode, Prinzip und Kurzbeschreibung der Ergebnisberechnung

Messverfahren: Ultrahochdruck-Flüssigkeitschromatographie mit massenspektrometrischer Detektion(LC-MS/MS)

Reagenz: MassTox, TDM Serie A Antiepileptika All-in One Methode im Serum/Plasma, Chromsystems Instruments and Chemicals GmbH

Gerät: KIT* PTQ QQQ 4500MD Triple-Quadrupol-Tandem-MS mit (U)HPLC, AB SCIEX Germany GmbH

Auskünfte zur Messunsicherheit erteilen wir auf Anfrage, damit die medizinische Interpretation labordiagnostischer Ergebnisse sinnvoll und patientenorientiert erfolgen kann. (siehe Homepage, Rubrik Qualitätsmanagement)

4.2 Mögliche Störfaktoren und Fehlerquellen

Gel-Separatoren können analytische Störungen verursachen.

 universitäts klinikumbonn Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie -Zentrallabor-	Leistungsverzeichnis	Version: 5 gültig ab: 27.05.2024 Revision: 27.05.2025
	LV_Brivaracetam	Intranet Seite 3 von 3

Für diagnostische Zwecke sind die Ergebnisse stets im Zusammenhang mit der Patientenvorgeschichte, der klinischen Untersuchung und anderen Untersuchungsergebnissen zu werten.

5. Referenzbereiche

Therapeutischer Bereich 0,5-0,9 µg/ml

Umrechnungsfaktor mg/l in µmol/l: 4,711

Kritischer/alarmierender Bereich: Werte >1,8 µg/ml können zu toxischen Symptomen führen.

Der behandelnde Arzt muss bei jedem Patienten den richtigen therapeutischen Bereich ermitteln.

Quelle: Consensus Guidelines for Therapeutic Drug Monitoring in

Neuropsychopharmacology: Update 2017; Pharmacopsychiatry 2018;51 (1-02): 9-62

Der therapeutische Bereich kann individuell verschieden sein und ist im klinischen Kontext von Anfallskontrolle und unerwünschten Wirkungen zu bewerten. Aus diesem Grund liegt der zu erzielende Wirkspiegel bei manchen Patienten außerhalb des hier von der Arbeitsgesellschaft für Neuropsychopharmakologie und Pharmakopsychiatrie (AGNP) e.V. angegebenen therapeutischen Bereichs, der nur als Richtwert für die Interpretation dient.

Quellen:

Consensus Guidelines for Therapeutic Drug Monitoring in Neuropsychopharmacology: Update 2017; Pharmacopsychiatry 2018; 51 (1-02): 9-62

Elger C. E., Berkenfeld R. (geteilte Erstautorenschaft) et al. S1-Leitlinie Erster epileptischer Anfall und Epilepsien im Erwachsenenalter. 2017. In: Deutsche Gesellschaft für Neurologie, Hrsg. Leitlinien für Diagnostik und Therapie in der Neurologie. Online: www.dgn.org/leitlinien

Fachinfo Briviact® Filmtabletten, UCB Pharma GmbH, Stand: 11.2020