

Aciclovir dal

Beschrijving van de test

Naam:	Aciclovir dal
Aanvraag code:	29168
Frequentie:	1x/week op dinsdag
Uitvoerend labo:	AZ Sint Jan
TAT:	7 dagen
TAT Dringend:	in overleg
24u/24u:	nee
Verantwoordelijke bioloog:	dr. Marijke Reynders

Afname van het materiaal

Afname:	Serum
Toegelaten recipiënt:	EDTA tube, Serum gel tube
Volume:	0,5 mL
Transportconditie:	Kamertemperatuur
Bewaarconditie:	Koelkast

Criteria voor aanvaarding of bijaanvraag

Acceptatie:	Correct en onbeschadigd recipiënt met duidelijke identificatiegegevens.
Bijaanvraag:	Indien het monster een correcte pre-analytische fase doorliep en veilig bewaard zit (zie bewaarcondities & archiefpositie), is dit toegelaten.

Analyse

Analysemethode:	HPLC-DAD
IVDR status:	LDT: in huis ontwikkelde in-vitro diagnostiek
Deelname EKE:	Ja
Interferentie:	Na drie vries-dooi cycli blijven aciclovir, ganciclovir en guanosine voldoende stabiel om nog kwantitatief bepaald te

worden in een patiëntenstaal.

Invloed van licht: gedurende minstens 72u stabiel in licht.

Interpretatie: LLOQ wordt vastgelegd op 0,50 µg/mL.
Dalspiegel situeert zich idealiter tussen 0,5-1.5 µg/mL op dag 5.
Een dalspiegel > 3 µg/ml is toxisch.

Eenheid: µg/mL

Referentiewaarden

Leeftijd	Mannen	Vrouwen
	0.4-1.5 µg/mL	0.4-1.5 µg/mL

Tarificatie

Nomenclatuur: 547153 - 547164 B 1600 Doseran van een xenobioticum en zijn metabolieten met een specifieke chromatografische methode (HPLC of GC) of met een minstens evenwaardige methode, met uitzondering van de farmaca vermeld onder Therapeutische Monitoring, paracetamol (547212 - 547223), salicylaten (547013 - 547024), ethanol (547035 - 547046, 547050 - 547061), methanol (547315 - 547326), hogere alcoholen en glycolen (547072 - 547083) #(Maximum 3)(Diagnoseregels [49](#))
Bron: RIZIV website op 16/08/2026

Laatst gewijzigd op

19-08-2026