

Sairaanhoitajan opas – tärkeää tietoa riskien minimoinnista

Tämä opas sisältää tärkeää tietoa Blincyton antamisesta sekä lääkitysvirheiden ja neurologisten tapahtumien riskeistä. Tämän koulutusmateriaalin tarkoituksena on varmistaa lääkevalmisteen turvallinen ja tehokas käyttö ja tiettyjen merkittävien riskien hyvä hallinta. Siksi se on luettava huolellisesti ennen kuin lääkevalmistetta annetaan potilaalle.

Blincyton valmisteyhteenveto, jossa on lisää tietoa Blincyton antamisesta ja haittavaikutuksista, on saatavana Euroopan lääkeviraston verkkosivulla www.ema.europa.eu tai www.pharmacafennica.fi.

Tärkeää tietoa Blincytonista

Seuraavat toimenpiteet ovat välttämättömiä, jotta voidaan välttää lääkitysvirheet tai pienentää niiden riskiä ja antaa potilaille tärkeää tietoa neurologisista tapahtumista.

Lääkkeen antaminen	Infuusioletkut	<ul style="list-style-type: none"> Älä huuhtelee infuusioletkua tai laskimokatetria potilaaseen, sillä potilas saa tällöin tahattoman Blincyto-boluksen. Käytettäessä monilumenista laskimokatetria Blincyto on infusoitava oman luumeninsa kautta.
	Pumpun tiedot ja asetukset	<ul style="list-style-type: none"> Ohjelmoi pumppu aina infuusiopussiin kiinnitetyssä etiketissä mainitun infuusionopeuden mukaan. Älä määrittele infuusionopeutta itse. Lukitse pumppu ja tarkista jokaisen pussinvaihdon yhteydessä, että akussa on riittävästi virtaa. Kerro potilaalle, ettei pumpun lukitusta saa avata. Selitä potilaalle ja hänestä huolehtivalle henkilölle, ettei pumpppua saa koskaan yrittää korjata itse, jos siihen tulee jokin toimintahäiriö (esimerkiksi hälytys menee päälle), vaan on otettava heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan ja pyydetävä apua. Kerro potilaalle, ettei mitään pumpun asetuksia saa muuttaa (lukuun ottamatta pumpun pysäyttämistä hätätilanteessa). Muista tarkistaa ennen jokaista pussinvaihtoa, vastaako infuusiopussiin jäljelle jäänyt nestemäärä valittua infuusionopeutta. Ellei infuusiopussiin jäänyt nestemäärä vastaa asetettua infuusionopeutta ennen jokaista pussinvaihtoa, kirjaa poikkeama ja pyydä lääkäriltä lisäohjeita.
	Infuusiopussin vaihtaminen	<ul style="list-style-type: none"> Infuusiopussi on vaihdettava 4 tunnin kuluessa etukäteen määritellystä vaihtoajankohdasta, riippumatta vaihdettavassa pussissa jäljellä olevasta nestemäärästä
	Hoidon keskeyttäminen	<ul style="list-style-type: none"> Jos hoito on keskeytetty vähintään 4 tunnin ajaksi, hoidon uudelleenaloittamisen tulisi tapahtua terveydenhoitohenkilökunnan valvonnassa tai sairaalassa (katso lisätietoja valmisteyhteenveton kohdasta 4.2).
	Katetrikohtan hoito	<ul style="list-style-type: none"> Blincyto-liuos ei sisällä säilytysaineita. Blincytoa annettaessa on noudatettava aina aseptista työskentelytapaa. Neuvo tarvittaessa potilaalle ja/tai häntä hoitavalle henkilölle katetrialueen oikea hoito.
Potilaan opastus	Neurologiset tapahtumat	<ul style="list-style-type: none"> Tarkkaile, esiintyykö potilaalla neurologisiin tapahtumiin viittaavia muutoksia tai oireita (esim. sekavuutta, ajan ja paikan tajun hämartymistä, huimausta, vapinaa, kouristuskohtaus) ennen hoitajakson aloittamista ja hoitajakson aikana (katso lisätietoja valmisteyhteenveton kohdasta 4.4). Harkitse määräajoin tehtävän kirjoitustestin käyttöä apuvälineenä neurologisten tapahtumien tarkkailussa Blincyto-hoidon aikana. lökkäät potilaat saattavat olla alttiimpia vakaville neurologisille tapahtumille. Kerro potilaalle mahdollisista neurologisista vaikutuksista. Anna potilaalle seuraavat ohjeet: <ul style="list-style-type: none"> Sinä aikana, kun Blincytoa annetaan, ei pidä ajaa eikä käyttää raskaita koneita ja on pidättäydyttävä vaarallisista toiminnoista. Jos neurologisia oireita ilmaantuu, on otettava yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan.

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäilyistä lääkkeen haittavaikutuksista

joko Fimealle:
[www-sivusto: www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)
 Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
 Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
 PL 55
 00034 Fimea

tai Amgenille:
 Amgen AB, sivuliike Suomessa
 PL 86
 02101 ESPOO
 e-mail: nordic.baltic.drugsafety@amgen.com
 puh.: (09) 54 900 500