

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

Tärkeää tietoa Blincytoista

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 huuhtelet infuusioletkua tai laskimokatetria potilaaseen, sillä potilas saa tällöin tahattoman Blincyto-boluksen. Käytettäessä moniluumenista laskimokatetria Blincyto on infusoitava oman luumeninsa kautta. |
| | Pumpun tiedot ja asetukset | <ul style="list-style-type: none"> Ohjelmoi pumppu aina infuusiopussiin kiinnitettyssä 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 pumppua saa koskaan yrittää korjata itse, jos siihen tulee jokin toimintahäiriö (esimerkiksi hälytys menee päälle), vaan on otettava heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan ja pyydyttävä 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 valmisteyhteenvedon kohdasta 4.2). |
| | Katetrikohdan 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 hämärtymistä, huimausta, vapinaa, kouristuskohtaus) ennen hoitajakson aloittamista ja hoitajakson aikana (katso lisätietoja valmisteyhteenvedon kohdasta 4.4). Harkitse määräajoin tehtävän kirjoitustestin käyttöä apuvälineenä neurologisten tapahtumien tarkkailussa Blincyto-hoidon aikana. Neurologiset tapahtumat ovat yleisempiä iäkkäillä potilailla. 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. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäillyistä lääkkeen haittavaikutuksista

joko Fimealle:
www-sivusto: 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