

Muistilista lääkäreille metotreksaatin määrämiseen - tietoa lääkitysvirheen riskin minimoimiseksi

METOTREKSAATTITABLETTEJA OTETAAN YLEENSÄ VAIN KERRAN VIIKOSSA

Toimenpiteet virheellisestä päivittäisestä käytöstä johtuvien tahattomien yliannostusten ehkäisyyn

Lue tiedot huolellisesti ennen metotreksaatin määrämistä. Katso täydelliset lääkemääräystiedot ja annosohjeet valmisteyhteenvedosta.

Muistilista on tarkoitettu lääkäreille, jotka määräävät metotreksaattia tai työskentelevät metotreksaattia käyttävien potilaiden parissa. Muistilistan avulla on tarkoitus varmistaa, että metotreksaattia käytetään oikein. Pää tavoitteena on pienentää lääkitysvirheiden riskiä.

Metotreksaatin poikkeava kerran viikossa -annostelu saattaa aiheuttaa potilaiden keskuudessa sekaannusta. Tästä on koitunut myös lääkitysvirheitä, joista osa on johtanut kuolemaan. Virheitä on tapahtunut kaikilla osa-alueilla, mm. lääkkeen määräämisessä, apteekkien lääketoimituksissa, potilaita hoitavien henkilöiden tai sukulaisten annostelussa lääkettä sekä potilaiden ottaessa lääkettä itse. Virheitä voi tapahtua hoidon alussa tai missä tahansa vaiheessa hoidon vakiinnuttua. Kaikki muutokset ovat riskialttiita, esim. siirtyminen esitetyistä ruiskuista (annostelu ihon alle) tabletteihin tai laitoksen tai potilasta hoitavan henkilön vaihtuminen.

Viestinnällä on tärkeä merkitys. Terveystenhoitohenkilöstö edistää turvallisuutta antamalla potilaille / heitä hoitaville henkilöille suullisesti ja kirjallisesti selkeät ohjeet metotreksaattiannoksen ottotavasta ja -ajankohdasta.

Muistilista lääkettä määrääville lääkäreille

Toimintaohje	Suoritettu
Anna potilaalle / häntä hoitavalle henkilölle täydelliset ja selkeät ohjeet kerran viikossa tapahtuvasta käytöstä	
Varmista jokaisella vastaanottokäynnillä, että potilas / häntä hoitava henkilö ymmärtää, että lääke on otettava kerran viikossa eikä joka päivä	
Kirjoita annos (vahvuus ja tablettien määrä) reseptiin	
Päätäkää yhdessä potilaan / häntä hoitavan henkilön kanssa, minä viikonpäivänä potilas ottaa metotreksaattia	
Kirjoita reseptiin viikonpäivä (kokonaisuudessaan, ei lyhenteitä), jolloin viikon annos on otettava, esim. ”tiistai”	
Tarkista reseptistä kahdesti ”oikea vahvuus ✓ oikea annos ✓ <u>oikea käyttötiheys = kerran viikossa ✓</u>	

Potilaskortti

Metotreksaattitablettien ulkopakkaukseen tullaan lisäämään potilaskortti. Kortin saa pakkauksesta helposti erilleen, jotta potilas voi pitää sitä aina mukanaan. Potilas saa potilaskortin apteekista siihen saakka, kunnes uudet metotreksaattitablettipakkaukset ovat saatavilla.

Potilaskortissa

- potilaita / heitä hoitavia henkilöitä muistutetaan siitä, että lääke otetaan vain kerran viikossa
- potilaille annetaan tietoa yliannostuksen oireista ja toimintaohjeet oireiden ilmaantumisen varalle
- potilaita suositellaan näyttämään kortti ja kertomaan kerran viikossa tapahtuvasta käytöstä kaikille terveydenhuollon ammattilaisille, jotka eivät ole perehtyneet metotreksaattihoitoon (esim. jos potilas otetaan sairaalahoitoon, potilasta hoitava henkilö vaihtuu tms.).
- Korttiin on apteekissa kirjoitettava viikonpäivä, jolloin metotreksaattiannos on otettava.

Hoidosta vastaava lääkäri

Potilaita ja heitä hoitavia henkilöitä on kehoitettava olemaan tarkkaavaisia mahdollisten metotreksaattitoksisuuteen viittaavien oireiden varalta ja ottamaan välittömästi yhteys lääkäriin yliannostusta epäiltäessä. Yliannostuksen oireita ovat esim. kurkkukipu, kuume, suun haavaumat, ripuli, oksentelu, ihottuma, verenvuoto tai poikkeava heikotus.

Potilaita on seurattava hoidon aikana asianmukaisesti siten, että mahdolliset toksisuuden tai haittavaikutusten merkit voidaan havaita ja arvioida mahdollisimman ripeästi. Potilaita on muistutettava säännöllisen seurannan (mm. laboratoriokokeiden) tärkeydestä.

On tärkeää ilmoittaa lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista ja virheellisestä päivittäisestä käytöstä. Tämä mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin.

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta Fimeaan:

www.fimea.fi; Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA

tai myyntiluvan haltijalle:

Orion Oyj Orion Pharma, puh 010 439 8250, fax 010 426 3739, pharmacovigilance@orionpharma.com

Koulutusmateriaalin voi tallentaa ja tulostaa sivuilta:

www.fimea.fi; www.terveysportti.fi ja www.aesculapius.fi

Yrityksen yhteystiedot:

Orion Oyj Orion Pharma, PL 65, 02101 Espoo

Vaihde 010 4261, www.orion.fi

Lääketieteellisissä kysymyksissä voitte ottaa yhteyttä myös lääketieteelliseen osastoomme:

medical.questions@orionpharma.com tai puhelimitse 010 439 8250

