

Checklista för farmaceuter som dispenserar metotrexat - information för att minimera risken för medicineringsfel

METOTREXAT TABLETTER FÖR INDIKATIONERNA REUMATOID ARTRIT OCH PSORIASIS ADMINISTRERAS VANLIGTVIS ENDAST EN GÅNG PER VECKA

Åtgärder för att förhindra oavsiktlig överdosering till följd av daglig administrering

Läs denna information noggrant innan du dispenserar metotrexat. För fullständig förskrivningsinformation och doseringsrekommendationer, se produktresumén (SmPC).

Denna checklista tillhandahålls för farmaceuter som dispenserar eller arbetar med patienter som använder metotrexat och är avsedd att säkerställa att läkemedlet används korrekt. Huvudsyftet med denna guide är att bidra till att minska den potentiella risken för medicineringsfel.

Det ovanliga doseringsschemat om en gång per vecka för metotrexat kan vara förvirrande för patienter och har föranlett medicineringsfel, varav några har varit dödliga. Misstag inträffar på alla nivåer, inklusive misstag vid förskrivning, misstag vid utlämning på apotek, felaktig administrering av vårdgivare eller anhöriga samt felaktig administrering av patienterna själva. Misstag kan uppstå både i början av behandlingen eller när som helst när behandlingen är väletablerad. Varje förändring är kritisk, t.ex. från förfyllda sprutor (subkutan administrering) till tabletter, eller en förändring av vårdinrättning eller vårdgivaren.

Kommunikation spelar en avgörande roll. Sjukvårdspersonal kan öka säkerheten genom att ge patienter/vårdgivare tydliga muntliga och skriftliga instruktioner om hur och när de ska ta metotrexatdosen.

Checklista för farmaceuter

Åtgärder som ska vidtas	Genomförd
Kontrollera att receptet innehåller följande information: Styrkan och antal tabletter som ska tas en gång per vecka	
Kontrollera att receptet innehåller följande information: Veckodag som veckodosen ska tas	
På apoteketiketten, skriv en veckodag (utskrivet, inga förkortningar) som veckodosen ska tas, t.ex. "Tisdag"	
Informera patienten/vårdgivaren att förpackningen innehåller ett patientkort	
På patientkortet, skriv en veckodag (utskrivet, inga förkortningar) som veckodosen ska tas, t.ex. "Tisdag"	
Påminn patienten/vårdgivaren att alltid visa patientkortet för ny sjukvårdspersonal/vårdgivare för att informera om doseringen en gång per vecka av metotrexat (t.ex. vid sjukhusinläggning, byte av vårdgivare etc.)	
Kontrollera att patienten/vårdgivaren förstår att läkemedlet ska tas en gång per vecka och inte varje dag	
Kontrollera att patienten/vårdgivaren förstår hur många tabletter som ska tas en gång per vecka	

Patientkort

Ett patientkort ingår i förpackningen med metotrexat-tabletter, antingen på ytterförpackningen eller inuti förpackningen. Kortet kan enkelt tas av så att patienten alltid kan bära det med sig.

Patientkortet är ett verktyg för att:

- påminna patienter/vårdgivare att endast ta läkemedlet en gång per vecka
- informera patienter om symtom på överdosering och åtgärder som ska vidtas om symtom skulle uppstå
- rekommendera patienter att visa kortet och informera all sjukvårdspersonal som inte känner till deras metotrexat-behandling om deras doseringsschema om en gång per vecka (t.ex. vid sjukhusinläggning, byte av vårdgivare)
- Veckodagen som metotrexat-behandlingen ska tas ska skrivas på kortet.

Farmaceut som dispenserar läkemedlet

Informera patienten och vårdgivaren att vara uppmärksam på varje symtom som tyder på metotrexat-toxicitet och instruera dem att omedelbart söka medicinsk rådgivning vid misstanke om överdosering. Symtom på överdosering är t.ex. halsont, feber, munsår, diarré, kräkningar, hudutslag, blödning eller ovanlig svaghet.

Under behandlingen ska patienterna övervakas på lämpligt sätt så att tecken på eventuella toxiska effekter eller biverkningar kan upptäckas och utvärderas med minimal fördröjning. Patienten bör påminnas om vikten av regelbunden kontroll, inklusive laborietester.

Rapportering av misstänkta biverkningar och incidenter av felaktig daglig administrering av läkemedlet är viktigt. Det möjliggör fortsatt övervakning av läkemedlets nytta-risk-balans.

Hälso- och sjukvårdspersonal ska rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket via:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

eller till lokal företrädare för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Orion Pharma AB, Danderyd
medinfo@orionpharma.com

Detta utbildningsmaterial kan laddas ner och skrivas ut från: www.fass.se

Företagets kontaktuppgifter:

Orion Pharma AB, Danderyd
medinfo@orionpharma.com