

Lavdosis methotrexat

Risikosituationslægemidlerⁱ

Medicinhåndtering

Instruksen beskriver sikker håndtering af lavdosis methotrexat, herunder

- hvilke medarbejdergrupper, der har kompetence til at håndtere lægemidlerne.
- sikker håndtering af lægemidlerne.
- vigtige OBS-punkter, og hvornår lægen skal kontaktes.

Målgruppe

Sygeplejersker, farmakonomer og social- og sundhedsassistenter.

Formål

- At forebygge forudsigelige fejl.
- At sikre enkle, forståelige og sikre arbejdsgange.
- At sikre god viden om behandling med risikosituationslægemidler og risikosituationer.

Lavdosis methotrexat

- Kompetence
 - Dispensering: Sygeplejersker og farmakonomer.
 - Administration peroralt: Sygeplejersker, farmakonomer og social- og sundhedsassistenter.
 - Administration s.c: Sygeplejersker og social- og sundhedsassistenter.
- Sikker håndtering
 - Medicinen bliver givet én gang om ugen.
 - Folsyre bliver ikke givet på den dag, hvor der bliver givet methotrexat.
 - Medicinen skal tages 1 time før eller 1½-2 timer efter et måltid.
 - Der skal ligge et gult kort med OBS-punkter sammen med borgerens medicin.
 - Injektion: Se altid brugsanvisningen i præparatets indlægsseddel.
- OBS
 - Methotrexat og folsyre bliver forvekslet.
 - Methotrexat skal gives ugentligt og aldrig dagligt.
 - Almindelige symptomer på overdosering: kvalme og opkastninger, diarré, blødning fra slimhinder, infektioner i mund og svælg (blister, svamp, halsbetændelse), infektioner, feber og svamp i og på huden.
 - Forveksling af milligram og antal tabletter.
 - Methotrexat skal ikke gives både som injektion og tabletter samtidig.
- Kontakt STRAKS læge/1813
 - Ved den mindste mistanke om overdosering.
 - Hvis borgeren har feber.

Dokumentation

- Dokumenter uregelmæssigheder i "*observation*" og relater til den relevante tilstand.
- Kvitter for at have givet medicin. Se instruksen Medicinhåndtering. Administration af medicin.
- Indberet eventuelle utilsigtede hændelser.

Kvalitetsopfølgning

Systematisk opfølgning

4 gange om året gennemgår distriktsleder, faglig koordinator og patientsikkerhedskoordinator sammen med farmaceut/farmakonom rapporter af utilsigtede hændelser, som omfatter risikosituationslægemidler.

Opfølgning "ad hoc"

Hvornår: Ved klager og utilsigtede hændelser

Hvem: Vil variere fra gang til gang.

Referencer og nyttige links

- Risikosituationslægemidler. En guide til sikker medicin håndtering. 1. udgave, november 2021. Styrelsen for Patientsikkerhed
https://stps.dk/Media/638272658678521125/Risikosituationsl%c3%a6gemidler%20En%20guide%20til%20sikker%20medicin%20h%c2%b0ndtering_Nov_2021.pdf
- Risikosituationslægemidler. Styrelsen for Patientsikkerheds hjemmeside
<https://stps.dk/sundhedsfaglig/viola-viden-og-laering/risikoomraader/risikosituationslaegemidler>
- Pro.medicin.dk
- Vejledning om udfærdigelse af instrukser. VEJ nr 9001 af 20/11/2000.

i

Instruksen er udarbejdet af: Kirsten Pultz Farmaceut	Ansvarlig for instruksen: Gitte Widmer Sygeplejefaglig leder	Godkendt af: Team Tværgående HHP
Revisionsdato: Maj 2024	Næste revision: Maj 2026	