

# Lavdosis methotrexat

## Risikosituationslægemidler

### 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, social- og sundhedsassistenter og social- og sundhedshjælpere.

### 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, social- og sundhedsassistenter og social- og sundhedshjælpere.
  - 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/da/laering/risikoomraader/risikosituationslaegemidler/~media/1E6429B8918943BB8CF2E3AC4BB84B24>
- Styrelsen for Patientsikkerheds hjemmeside  
<https://stps.dk/da/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:  Kirsten Pultz Farmaceut	Godkendt af:  KUF HHP
Revisionsdato: 30. oktober 2022	Næste revision: Oktober 2024	