

INFORMACE BEZPEČNOSTNÍHO MANAŽERA

č. 3/2009

Antivirotika

Určeno	Všem zaměstnancům FNOL	
	Zpracoval	Vydavatel
Útvar	Útvar ředitele - kancelář ředitele	Útvar ředitele - kancelář ředitele
Funkce	bezpečnostní manažer zástupce vedoucí lékárny	bezpečnostní manažer
Jméno	MUDr. Jarmila Kohoutová PharmDr. Jaroslava Urbaníková	MUDr. Jarmila Kohoutová
Datum	27.11.2009	27.11.2009
Podpis		
Účinnost od:	27.11.2009	

1. Účel

Seznámit zaměstnance zdravotnických pracovišť s postupem při distribuci antivirotik Tamiflu a Relenza z Lékárny FNOL a postupu při jejich podávání pacientům k léčbě chřipkového onemocnění.

2. Vlastní text

Distribuce antivirotik:

- Lékárna FNOL byla z rozhodnutí Ministerstva zdravotnictví ČR (dále jen MZDČR) předzásobena antivirotikem Tamiflu (1000 balení) a Relenza (50 balení).
- Antivirotika budou z lékárny distribuována na základě požadavku zdravotnického pracoviště dle standardního postupu, tzn. na základě formuláře „Objednávka léčiv“, při indikaci léčby chřipkového onemocnění ošetřujícím lékařem.
- Níže uvedená zdravotnická pracoviště budou předzásobena antivirotiky tak, aby tyto léky byly nepřetržitě dostupné jak pro jejich pacienty, tak i v případě potřeby pro pacienty ostatních zdravotnických pracovišť na vyžádání:
 - Oddělení urgentního příjmu 15 balení Tamiflu
 - Klinika plicních nemocí a tuberkulózy - JIP 15 balení Tamiflu + 2 balení Relenzy
 - Dětská klinika - JIRP 15 balení Tamiflu + 2 balení Relenzy
 - Klinika anesteziologie a resuscitace 15 balení Tamiflu + 2 balení Relenzy

Podávání Tamiflu a Relenzy:

- antivirotická léčba je určena zejména pro hospitalizované pacienty a s těžkým průběhem onemocnění a dle indikace ošetřujícího lékaře pro „rizikové skupiny“ pacientů při průběhu chřipkového onemocnění, které výrazně zhoršuje jeho základní onemocnění,
- informace o dávkování antivirotik jsou uvedeny v příloze č. 1 této informace (stejnopis přílohy č. 2 MZDČR),
- pozn. antivirotika nejsou určena pro preventivní či profylaktické podávání,
- prodloužení expirace Tamiflu:** rozhodnutí MZDČR č.j. 54063/2009/OVZ ze dne 23.listopadu 2009 o povolení používání léčivého přípravku do r. 2011(bez přeznačování doby použitelnosti na primárním, resp. sekundárním obalu léčivého přípravku) je uvedeno v příloze č. 2 této informace.

Evidence:

- evidenci vydaných antivirotik je nutno dle metodiky MZDČR vést následujícím způsobem:
 - při indikaci antivirotik pacientovi v rámci léčebné péče potvrdí každý pacient, ev. jeho zákonný zástupce (pokud je přítomen) převzetí balení antivirotika svým podpisem do zdravotnické dokumentace; pokud z důvodu zdravotního stavu pacienta, ev. nepřítomnosti zákonného zástupce nelze uvedený podpis zajistit, potvrdí podání léku do zdravotnické dokumentace pacienta ošetřující lékař,
 - **současně** ošetřující lékař vyznačí datum vydání antivirotika do evidenčního listu, viz příloha č. 3 této informace; evidenční list ukládá zdravotnické pracoviště do doby trvání pandemie chřipky, po jejím ukončení bude dále uloženo ve FNOL 5 let, o způsobu a místě předání bude zdravotnické pracoviště aktuálně informováno.

Hlášení nežádoucích účinku antivirotik:

- nežádoucí účinky se hlásí standardním způsobem stanoveným ve FNOL.