

Olimel (N5E, N7, N7E, N9, N9E och Olimel Perifer N4E) infusionsvätska, emulsion – Felmedicinering: Påminnelse om vikten av korrekt beredning och administrering

För att förhindra felmedicineringar vid beredning och administrering av Olimel/Olimel Perifer och möjlig skada för patienter önskar Baxter, i samförstånd med Läkemedelsverket, ge följande information:

Sammanfattning

- Fel har rapporterats vid användning av Olimel/Olimel Perifer avseende ofullständig eller misslyckad "aktivering" (blandning) av påsen sektioner, eller annan felmedicinering såsom hög infusionshastighet och fel administreringsätt.
- De instruktioner för beredning och administrering som finns i produktinformationen MÅSTE följas noggrant för att förhindra ofullständig aktivering av påsen innan administrering, eller annan felmedicinering.
- Olimel N5E, N7, N7E, N9, N9E ska endast administreras via en central ven. På grund av dess låga osmolaritet (760 mOsm/l) kan Olimel Perifer N4E också administreras genom en perifer ven.
- Bifogat produktblad är en bruksanvisning för att påminna sjukvårdspersonal om och illustrera korrekt användning av Olimel/Olimel Perifer för att förhindra felmedicinering (bilaga 1).

Ytterligare information

Olimel är en grupp läkemedel indicerade för parenteral nutrition (PN) för vuxna och barn över 2 år när oral eller enteral nutrition är omöjlig, otillräcklig eller kontraindicerad.

Dessa produkter tillhandahåller en total parenteral nutritionsemulsion (TPN, 3-i-1) som innehåller makronäringsämnen (lipider, aminosyror och glukos). Vissa formuleringar av Olimel inkluderar även elektrolyter.

Produkterna tillhandahålls i en påse med 3 sektioner som måste "aktiveras" för att blanda innehållet i de tre sektionerna innan administrering till patienten.

Produktinformation för Olimel/Olimel Perifer innehåller detaljerad information om beredning, hantering, dosering, och administreringsätt för Olimel/Olimel Perifer, liksom om varningar och försiktighet.

De rapporter om felmedicinering som Baxter mottagit inträffade vid olika steg före och under administrering av Olimel/Olimel Perifer. Sådan felmedicinering kan leda till allvarliga biverkningar, såsom hyperglykemi, manifestationer av överdosering, eller reaktioner vid injektionsstället relaterade till extravasation.

Biverkningsrapportering

Hälso- och sjukvårdspersonal ska i enlighet med gällande nationella föreskrifter rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket (elektronisk blankett och instruktioner finns på www.lakemedelsverket.se)

Om du har några frågor eller behöver ytterligare information om användningen av Olimel, vänligen kontakta Martin Millbourn, Affärsområdeschef, 070-292 85 00.

Med vänlig hälsning
Baxter Medical AB



Ingrid Jansson
Director Regulatory Affairs Nordic
Regulatory Affairs

Baxter och Olimel är varumärken som tillhör Baxter International, Inc