

VELAGLUCERASE ALFA

Informatie voor de patiënt,
thuiszorgverpleegkundige en verzorgers
van de patiënt

Handleiding voor thuistoediening van velaglucerase alfa

BELANGRIJKE INFORMATIE over het risico op infusiegerelateerde reacties, waaronder
overgevoelighedsreacties

01. Doel van deze handleiding

Het doel van deze handleiding is om te helpen de risico's van reacties die kunnen optreden tijdens of na het toedienen van het medicijn via een infuus (infusiegerelateerde reacties of IRR's), waaronder allergische reacties bij thuistoediening, zo klein mogelijk te houden.

U heeft deze handleiding ontvangen omdat uw behandelend arts u velaglucerase alfa heeft voorgeschreven als behandeling voor de ziekte van Gaucher.

U of uw verzorger kan het medicijn ook zelf thuis toedienen nadat u of uw verzorger hiervoor training heeft gekregen. Als het nodig is, kan ook de thuiszorgverpleegkundige uw medicijn toedienen.

Zorg dat u de bijsluiter samen met deze handleiding goed leest.

- **Bewaar deze handleiding zolang u dit medicijn gebruikt.** In de handleiding zit uw infusiedagboek, dat u na elke toediening moet invullen. Neem uw infusiedagboek altijd mee naar elke afspraak met uw behandelteam.

- **Vertel het uw arts als u bijwerkingen ervaart.** Dit gaat om alle mogelijke bijwerkingen, zelfs als deze niet in de bijsluiter worden vermeld.
- U moet informatie krijgen over de bijbehorende risico's, de mogelijke problemen die ontstaan bij de behandeling, het verlenen van medische hulp thuis en hoe te handelen in geval van nood.
- Tijdens zelftoediening is het belangrijk dat er altijd een volwassene in de buurt is, die kan handelen volgens het noodplan.
- Alle medicijnen die door de behandelend arts zijn voorgeschreven voor de voorbehandeling en/of de behandeling van eventuele IRR's moeten direct beschikbaar zijn. U moet weten hoe u deze medicijnen moet gebruiken.
- Zie rubriek 06 voor informatie over klachten die te maken hebben met IRR's en advies over de behandeling van de bijwerkingen.
- **Stop onmiddellijk met de toediening, zoek noodhulp en neem contact op met uw arts,** als er een erge IRR optreedt, waaronder een erge allergische reactie (anafylaxie).

Klachten bij IRR of overgevoeligheid zijn **misselijkheid, huiduitslag, ademhalingsmoeilijkheden, rugpijn, ongemak op de borst (beklemmend gevoel op de borst), uitslag op de huid met roze bulten en erge jeuk (netelroos), gewrichtspijn of hoofdpijn**. IRR's kunnen zich ook uiten als **duizeligheid, hoge bloeddruk, vermoeidheid, koorts, jeuk, wazig zien of overgeven**.

02. In aanmerking komen voor thuistoediening

Sommige patiënten met de ziekte van Gaucher type 1 die met dit medicijn worden behandeld, kunnen ervoor kiezen om thuis infusies te krijgen. De beslissing om thuistoedieningen te krijgen moet u samen met de behandelend arts nemen. Dit kan pas nadat u minimaal

3 infusies in een ziekenhuis of kliniek heeft gehad en goed heeft verdragen. Uw arts zal beoordelen dat u medisch stabiel bent als u in het verleden heeft aangetoond dat u zich aan uw toedieningsschema houdt.

03. Wat er nodig is voor thuistoediening

Nadat het ziekenhuis, de apotheek of een derde partij het juiste recept ontvangt, krijgt u het medicijn en de materialen:

Controlelijst medicijn/benodigdheden

- Juiste aantal injectieflacons (400 E per injectieflacon) voor de voorgeschreven dosis. Injectieflacons moeten in de koelkast worden bewaard bij een temperatuur tussen 2°C en 8°C.
- Steriel water voor injecties om op te lossen
- NaCl 0,9% intraveneuze oplossing (zoutoplossing), 1 tot 2 zak(ken) van 100 ml voor toediening in de ader (intraveneuze toediening)
- NaCl 0,9% intraveneuze oplossing (zoutoplossing), 2 zakjes of injectieflacons van 50 ml om de infuuslijn voor en na de toediening mee door te spoelen
- Chloorhexidine 0,5% in alcohol 70% (ontsmettingsmiddel)
- Juiste aantal spuiten van 5 ml en 50 ml, afhankelijk van de dosis velaglucerase alfa
- Steriele injectienaalden en 1 vlindernaald
- Stuwband
- 1 in-line laag eiwitbindend filter van 0,2 micrometer
- 1 toedieningsset of 1 gecombineerde toedieningsset met filter
- Toedieningsbenodigdheden (injectienaaldenbakje; hechtpleister; alcoholdoekjes; scherpafvalcontainer; handzeep; handschoenen; katoenen watten/gaas; pleister; druppelstandaard). Extra materiaal kan nodig zijn als er een centraal veneuze katheter is voor de toediening van het medicijn. U krijgt uitgelegd hoe u met de katheter omgaat.

Medicijnen tegen allergie (antihistaminica) en/of medicijnen die ontstekingen en allergische reacties minder maken (corticosteroïden) (premedicatie). Deze medicijnen worden voorgeschreven door de arts. Gebruik deze medicijnen wanneer nodig, zoals beschreven in het noodplan. Uw arts heeft hier uitleg over gegeven.

Doseren en oplossen

- Het medicijn wordt gedoseerd op basis van lichaamsgewicht.
- Uw arts noteert in het infusiedagboek de informatie die u nodig heeft om de juiste dosis te berekenen. De dosis en de toedieningssnelheid moeten thuis hetzelfde blijven en mogen niet worden gewijzigd zonder toestemming van de behandelend arts.
- **Het medicijn wordt geleverd in de vorm van een poeder en moet pas vlak voor het gebruik opgelost worden.** De benodigde hoeveelheid poeder moet worden gemengd met de juiste hoeveelheid steriel water.
- Om ervoor te zorgen dat er geen medicijn wordt verspild, moet u aanwezig zijn bij de bereiding ervan. Als het niet mogelijk is om de toediening meteen te starten, kan de bereide oplossing maximaal 24 uur in de koelkast bij 2-8°C worden bewaard.
- De klaargemaakte oplossing moet worden gemengd met een zak zoutoplossing en de zak moet worden bevestigd aan de intraveneuze toedieningsset. De toediening duurt ongeveer een uur. U moet regelmatig op mogelijke reacties of bijwerkingen controleren en aantekeningen maken in het infusiedagboek.

Infusiedagboek

Het is belangrijk om de details van elke toediening in uw infusiedagboek te noteren, inclusief details over mogelijke reacties of bijwerkingen. Bewaar het infusiedagboek veilig en neem het altijd mee naar uw medische afspraken. Zo kunt u het met uw arts of behandelteam bespreken.

04. Voorbereiding op de toediening

Controleer de injectieflacon(s)

- Juiste aantal injectieflacons (400 E per injectieflacon) voor de voorgeschreven dosis. Injectieflacons moeten in de koelkast worden bewaard bij een temperatuur tussen 2°C en 8°C.
- Zorg dat u het juiste aantal injectieflacons heeft.
- Gebruik ze **NIET** als de beschermkappen ontbreken of kapot zijn.
- Controleer of de gegevens op de doos en de etiketten van de apotheek kloppen. Als er gegevens niet kloppen, gebruik uw medicijn **NIET** en neem meteen contact op met uw behandelend arts.
- ✓ Controleer of het medicijn voor u bedoeld is.
- ✓ Controleer of de naam van uw medicijn correct is.
- ✓ Controleer of de houdbaarheidsdatum van het medicijn niet is verlopen.
- Gebruik het medicijn **NIET** als de houdbaarheidsdatum is verlopen.
- Controleer of de verpakking niet beschadigd is en dat er niet mee geknoeid is, en controleer de injectieflacon(s) op verkleuring of zichtbare deeltjes ('stukjes' in de oplossing). Als de vloeistof niet helder en kleurloos is, of als er tekenen zijn van schade/geknoei, gebruik het medicijn dan **NIET** en neem meteen contact op met uw behandelkliniek. Gooi **GEEN** ongeschikte medicijnen weg, omdat het door de fabrikant moet worden onderzocht wat de reden is voor de afwijking.
- Verwarm de injectieflacons **NIET** in de magnetron, in heet water of op een andere manier.

Voorbereiden van de toediening

1. Haal ongeveer 30 minuten voor de toediening de benodigde injectieflacons uit de koelkast en laat de injectieflacons op kamertemperatuur komen.
2. Uw arts legt u uit hoeveel injectieflacons u moet gebruiken om de juiste dosis toe te dienen. Verander deze dosis **NIET**.
3. Controleer of de houdbaarheid van elke injectieflacon niet is verlopen. Deze datum staat op de injectieflacon en de buitenverpakking (de houdbaarheidsdatum verwijst naar de laatste dag van de aangegeven maand). **NIET** gebruiken na de houdbaarheidsdatum.
4. Voordat u begint: zorg dat het werkoppervlak dat wordt gebruikt voor het bereiden van het medicijn heel goed is schoongemaakt.

5. Als uw arts premedicatie of andere ondersteunende zorg heeft voorgeschreven voor bepaalde erge allergische klachten, houd deze dan in de buurt.
6. Volg precies de uitleg en training van uw arts als u de premedicatie voor een erge allergische reactie moet toedienen.
7. Leg alle materialen klaar.
8. Was de handen en houd het werkoppervlak schoon en bacterievrij tijdens het bereiden van de oplossing.

Inbrengen van de naald in de ader

Uitleg over het inbrengen van een naald in de ader van uw arm of been voor toediening in de ader (als er geen centraal veneuze katheter beschikbaar is). Zie rubriek 05 voor instructies voor centraal veneuze toediening.

1. Zorg dat het toedieningssysteem (infuuslijn aangesloten op de infuuszak met het medicijn) binnen handbereik is en dat alcoholdoekjes, pleisters, ontsmettingsmiddel en hechtpleisters in de buurt zijn.
2. Haal de vlindernaald uit de verpakking.
3. Ga zitten en laat 1 arm op een tafel rusten (bij voorkeur op een schone doek).
4. De thuiszorgverpleegkundige of verzorger brengt een stuwband aan boven de plaats van het infuus.
5. Bereid de toedieningsplaats voor door de huid voorzichtig af te vegen met een alcoholdoekje. Laat de huid drogen voordat u de vlindernaald inbrengt. Gebruik altijd een nieuwe steriele naald voor de toediening. Gebruik naalden of spuiten nooit opnieuw.
6. Verwijder het naaldkapje van de vlindernaald en steek de naald in een zo klein mogelijke hoek in een ader.
7. Maak de stuwband los en controleer of de naald in een ader zit door de zuiger voorzichtig terug te trekken (u moet zien dat er bloed terugstroomt in de infusieslang).
8. Plak de vleugels van de naald met hechtpleister op de huid. Daarmee voorkomt u dat de naald tijdens de toediening beweegt.

Als het niet lukt om toegang tot een ader te krijgen; of als het erg begint te bloeden, pijn gaat doen, dik gaat worden of u krijgt erge blauwe plekken, neem dan meteen contact op met de behandelend arts.

05. Gedetailleerde beschrijving van de toedieningsprocedure

Zorg dat u een training krijgt en de toediening van de infusie begrijpt.

Oplossen van het product

- Gebruik een schone werkwijze om medicijnen veilig te bereiden zonder bacteriën of vuil (aseptische techniek).
 - Bereid het medicijn als volgt voor:
1. Uw arts geeft u uitleg over het aantal injectieflacons dat moet worden gemengd op basis van uw gewicht en de voorgeschreven dosis.
 2. Haal de benodigde injectieflacons uit de koelkast. Meng elke injectieflacon met steriel water voor injecties:

Grootte van de flacon	Water voor injecties
400 eenheden	4,3 ml

3. Beweeg de injectieflacons na toevoegen van het water voor injecties voorzichtig. **NIET SCHUDDEN.**
4. Controleer vóór verdunning hoe de oplossing in de injectieflacons eruitziet. De oplossing moet helder tot licht opaalachtig en kleurloos zijn. Niet gebruiken als de oplossing verkleurd is of als er vreemde deeltjes aanwezig zijn.

LET OP: U moet vóór het oplossen het product voorbereid en direct beschikbaar zijn voor thuistoediening, om verspilling van het medicijn te voorkomen.

Verdunnen van het product voor toediening in de ader

1. Zuig het berekende volume van het medicijn op uit het juiste aantal injectieflacons. Er kan wat oplossing in de injectieflacon achterblijven

Grootte van de flacon	Opzuigbaar volume
400 eenheden	4,0 ml

2. Verdun het totale benodigde volume in 100 ml zoutoplossing voor infusie. Meng voorzichtig. Niet schudden. Start de toediening binnen 24 uur vanaf het moment van oplossen.

Het medicijn moet meteen worden gebruikt om besmetting te voorkomen. Als u het niet meteen gebruikt, zijn de bewaartijden tijdens gebruik en bewaaromstandigheden voor gebruik de verantwoordelijkheid van de gebruiker en mogen niet langer zijn dan 24 uur bij 2-8°C.

Gooi het medicijn niet weg via afvalwater of huishoudelijk afval. Gooi al het ongebruikte medicijn of afvalmateriaal weg in overeenstemming met de lokale voorschriften.

Instellen van de infuusslang

Dit medicijn is alleen bedoeld voor toediening in een ader en moet gedurende een periode van 60 minuten worden toegediend. Het mag niet worden toegediend met andere producten in dezelfde infuusslang, omdat niet is onderzocht of de oplossing samen met andere producten kan worden gebruikt. De verdunde oplossing moet tijdens toediening worden gefilterd door een in-line filter met een laag eiwitbindend gehalte van 0,2 of 0,22 micrometer.

1. Bevestig de infuusslang aan de zak met het verdunde medicijn en vul de infuusslang met een zoutoplossing, waarbij alle lucht wordt verdreven.
2. Stel de toedieningssnelheid in. Het medicijn moet in 60 minuten worden toegediend.
3. Sluit aan op de vlindernaald en bevestig de intraveneuze toedieningsset. Volg de uitleg van uw arts voor het inbrengen van een infuus en toediening van het medicijn.
4. Controleer tijdens de toediening regelmatig op IRR's.
5. Spoel de slang door met zoutoplossing als de toediening klaar is, om ervoor te zorgen dat het medicijn dat in de slang achterblijft, wordt toegediend.
6. Verwijder de vlindernaald en gooi het weg in de scherpafvalcontainer.

Toedienen van het medicijn

De onderstaande uitleg heeft betrekking op centraal veneuze toegangstoediening. Als u een centraal veneuze katheter (al geplaatste port-a-cath) heeft, moet uitgelegd zijn hoe u met de katheter omgaat.

1. Bevestig de infuuslijn aan de vlindernaald of aan de port-a-cath van de patiënt, zoals aangegeven door de arts.
2. Bevestig de infuuszak met het medicijn aan de infuusstandaard en open de rolklem. Stel de toedieningssnelheid in die door de behandelend arts is bepaald.
3. Let goed op of er IRR's optreden (**zie rubriek 06**). Als het niet lukt om het medicijn goed in te brengen, neem dan meteen contact op met de behandelend arts.
4. Spoel aan het einde van de toediening de slang door met een zakje van 50 ml zoutoplossing zonder de toedieningssnelheid te verhogen om er zeker van te zijn dat de totale behandelingsdosis wordt toegediend.
5. Elke ongebruikte oplossing moet worden vernietigd volgens de lokale voorschriften zoals aangegeven door de arts of verpleegkundige.
6. Noteer in het infusedagboek: datum, dosis, toedieningsweg, injectieplaats, tijdstip waarop de toediening is gestart en gestopt en de reactie op de infusie.
7. Als u zich ervan bewust bent dat er een fout is gemaakt bij het bereiden en/of toedienen van het medicijn, neem dan contact op met de arts. Als de fout is opgetreden tijdens de voorbereidingsstap, dien het medicijn dan niet toe. Als de fout tijdens de toediening is opgetreden, neem dan contact op met de arts voordat u doorgaat met een volgend infuus.

Volgende stappen na de toediening

- Zorg dat aan het einde van de toediening de rolklem gesloten is, verwijder daarna uw infuuszak en bevestig een spoelzak zoals de arts heeft laten zien. Dit zorgt ervoor dat u al het medicijn toegediend krijgt, ook het medicijn dat nog in de toedieningsset zit. Zodra de spoelzak is bevestigd: open de rolklem, laat een deel van de zoutoplossing uit de spoelzak lopen volgens de uitleg van de behandelend arts of het behandelteam en sluit vervolgens de rolklem.
- Verwijder de vliedernaald en gooi deze weg in een scherpafvalcontainer. Voor een centraal veneuze katheter: volg de techniek voor de juiste verzorging zoals de arts of thuiszorgverpleegkundige heeft laten zien. Druk gedurende ongeveer 3 minuten stevig op de insteekplaats.
- De intraveneuze toedieningsset **NIET** opnieuw gebruiken.
- Controleer of het bloeden is gestopt voordat u een pleister aanbrengt. Als de insteekplaats na 5 minuten nog steeds bloedt, druk dan opnieuw stevig op de plaats.
- Gooi na de toediening scherpe voorwerpen (naalden of canules) weg in de scherpafvalcontainer.
- Trek uw handschoenen uit en gooi ze weg. Was uw handen met de juiste handhygiëne. Reinig uw werkoppervlak altijd met warm zeepsop en spoel en droog af na gebruik.

Invullen van het infusiedagboek

- Schrijf aan het einde van de toediening in het infusiedagboek op:
 - Datum en tijd (begin en einde) van de toediening en mogelijke onderbrekingen.
 - Dosis en plaats van toediening (om te helpen bij het afwisselen van toedieningsplaatsen).
 - Mogelijke bijwerkingen tijdens of na elke toediening.
 - Vervaldatum en partijnummer.
- Doe dit voor elke toediening.
- Begin een nieuw blad als er geen ruimte meer is. Wanneer de laatst overgebleven infusiedagboekbladen in gebruik zijn, vraag dan de behandelkliniek om een nieuwe patiëntenhandleiding (inclusief een infusiedagboek).
- Meld alle bijwerkingen aan de arts.
- Bewaar elk infusiedagboek minimaal een jaar

06. IRR's of bijwerkingen herkennen

Informatie over klachten die te maken hebben met IRR's

- Als u met dit medicijn wordt behandeld, kunt u tijdens of na de toediening last krijgen van bijwerkingen.
- Dit worden **infusiegerelateerde reacties of IRR's** genoemd en kunnen optreden als een **overgevoeligheidsreactie** met klachten zoals **misselijkheid, huiduitslag, ademhalingsmoeilijkheden, rugpijn, ongemak op de borst (beklemming op de borst), uitslag op de huid met roze bulten en erge jeuk (netelroos), gewrichtspijn of hoofdpijn**.
- Afgezien van klachten van overgevoeligheidsreacties, kunnen IRR's zich uiten als **duizeligheid, hoge bloeddruk, vermoeidheid, koorts, jeuk, wazig zien of overgeven**.

Behandeling van de bijwerkingen

Het kan zijn dat u aanvullende medicijnen krijgt om mogelijke reacties te behandelen of te helpen voorkomen. Deze medicijnen kunnen antihistaminica, koortswerende middelen en corticosteroïden zijn..

Contact opnemen met de behandelend arts

Als een erge IRR optreedt, waaronder anafylaxie, **stop dan meteen met de toediening, zoek meteen noodhulp** en neem contact op met de arts met behulp van de informatie in het infusiedagboek. Deze situaties moeten worden opgeschreven in het **infusiedagboek**.

Het infusiedagboek moet het door de behandelend arts vastgestelde infusieplan bevatten, en ook een overzicht van de toegediende infusies, inclusief de gezondheidstoestand van de patiënt voor, tijdens en na de toediening. Neem het infusiedagboek mee en deel deze bij elk bezoek met de behandelend arts.

Andere problemen die kunnen optreden

Zorg dat u problemen die optreden tijdens thuistoediening van dit medicijn bespreekt met uw behandelend arts.

Problemen die kunnen optreden tijdens thuistoediening zijn onder andere:

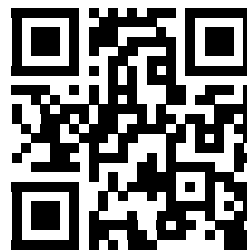
- Toedieningsmaterialen die niet juist zijn, niet of niet goed werken.
- Het niet goed toedienen van het medicijn (bijvoorbeeld mechanische of medicatiefouten).
- Huid- of weefselreacties op de plaats waar de naald (of canule) is ingebracht, zoals roodheid, pijn, zwelling, blauwe plekken, bloeding en infectie.
- Allergische reacties
- Vertraagde of gestopte toedieningssnelheid.
- Luchtembolie (luchtbellen die in de bloedbaan vrijkomen).

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op VPRIV-website vprivguide.com/nl/patient via het scannen van de QR-code.



Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbqg-meb.nl).

07. Veiligheids- en noodplan

[De behandelend arts moet hieronder persoonlijke uitleg geven voor thuiszorgverpleegkundige/patiënt/verzorger.]

Als u een erge infusiegerelateerde reactie ervaart:

1. Stop de toediening	☐
2. Bel het nationale alarmnummer	☐
3. Bel de behandelend arts	☐

08. Infusiedagboek

Het infusiedagboek moet door u en de behandelend arts samen worden ingevuld en bijgehouden.

Patiënt
Naam:
Adres:
Woonplaats:
Telefoon:
E-mail:
Verzorger (indien van toepassing)
Naam:
Adres:
Woonplaats:
Telefoon:
E-mail:
Behandelend arts
Naam:
Adres:
Woonplaats:
Telefoon:
E-mail:
Verpleegkundige
Naam:
Adres:
Woonplaats:
Telefoon:
E-mail:
Apotheek
Naam:
Adres:
Woonplaats:
Telefoon:
E-mail:
Nationaal alarmnummer
Telefoon:

Algemene gegevens

Administratieve gegevens

VPRIV toegediend sinds (DD/MM/JJJJ):
Eerste infusie thuis (DD/MM/JJJJ):
Dosis, frequentie:
Toedieningssnelheid:
Geef aan dat de verpleegkundige ondersteuning moet bieden:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties:

Nummer van de infusie:
Datum van infusie:
Naam van de persoon die het infuus toedient (patiënt, verzorger of thuiszorgverpleegkundige):
Algemene gezondheid van de patiënt:
Gewicht van de patiënt (kg):
Dosis en snelheid van infusie:
Partijnummer:
Aantal gebruikte flacons:
Vervaldatum:
Tijd toediening gestart:
Tijd toediening gestopt:
Algemene opmerkingen:
Zijn er problemen met de infusie?
Ondernomen acties: