



Paciento brošiūra

Kraujo infekcija dėl ilgalaikio šio į veną leidžiamo vaisto naudojimo

[Su centrinės venos kateteriu susijusios kraujotakos infekcijos ir sepsis, susijęs su leidimu į veną (rizika priskiriama vaisto tiekimo sistemai)]

Vaisto klasė ir paskirtis.

Treprostinilis priklauso vaistų, kurių poveikis panašus į natūralaus prostaciklino, grupei. Prostaciklinai yra į hormonus panašios medžiagos, mažinančios kraujospūdį dėl kraujagysles plečiančio poveikio, todėl praplečia kraujagysles ir užtikrina lengvesnį kraujo tekėjimą.

Šis vaistas mažina kraujospūdį plaučių arterijoje (kraujagyslėje, kuria į plaučius tiekiamas deoksigenotaskraujas), todėl gerina kraujo tėkmę ir mažina širdies apkrovą. Pagerinus kraujo tėkmę, pagerėja sisteminis prisotinimas deguonimi ir sumažėja širdies apkrova, todėl širdis veikia efektyviau.

Vartojimo būdas

Šis vaistas pradžioje leidžiamas po oda nepraskiestas, tai yra pageidautinas naudojimo būdas. Kai kuriems pacientams gali pasireikšti netoleravimas dėl skausmo ar patinimo infuzijos vietoje.

Vadinasi, gydytojas gali pasirinkti šį produktą leisti tiesiai į veną nuolatinės infuzijos būdu. Tam reikia įvesti kaklo, krūtinės ar kirkšnies centrinės venos kateterį.

Leisti į veną galima tik tiems pacientams, kurie netoleruoja leidimo po oda. Taip pat labai tikėtina, kad vaistų leidimas į veną bus tęsiamas ilgą laiką. Dėl šios priežasties, gydantis gydytojas turi įvertinti paciento norą ir atsakomybę tuo atveju, jei būtų naudojamas viduje esantis kateteris.

Atkreipkite dėmesį, kad „Tillomed“ taip pat informavo gydytojus apie šią riziką ir pateikė išsamias rekomendacijas, kaip šią riziką sumažinti.

Vaisto vartojimo rizika

Dėl ilgalaikio intraveninio gydymo, kyla kraujotakos infekcijos rizika. Infekcijos yra susijusios su viduje esančiais kateteriais; buvo pranešta apie pacientų, kuriems treprostinilis buvo leidžiamas į veną, sunkius kraujo užkrėtimo atvejus, tačiau jų dažnumas nežinomas. Šios rizikos siejamos su vaisto tiekimo sistema.

Gydantis gydytojas turi užtikrinti, kad pacientas būtų gerai išmokytas, kaip naudoti pasirinktą infuzijos rinkinį.

Infekcijos simptomai

Jei treprostinilio vartojimo į veną metu karščiuojate arba jei leidimo į veną vieta parausta, patinsta ir (arba) pasidaro skausminga ir jautri lietimui, tai gali būti infekcijos požymiai.

Kateterio keliamos rizikos, susijusios su kraujo užkrėtimu, sumažinimas

Siekdamas sumažinti šią riziką, gydantis gydytojas taikys tam tikras toliau nurodytas atsargumo priemones, pagrįstas geriausios praktikos gairėmis.

- Kateterį reikia įvesti į dideles centrines venas su mažiausiu įvedimų skaičiumi.
- Įvesdami, keisdami, pasiekdami, taisydami kateterį arba apžiūrėdami kateterio įvedimo vietą ir (arba) uždengdami ją audiniu, užtikrinkite tinkamą rankų higieną ir aseptinius metodus.
- Kateterio įvedimo vietai uždengti reikia naudoti sterilią marlę (keisti kas dvi dienas) arba sterilų skaidrų pusiau pralaidų žaizdos tvarstį (keisti bent kas septynias dienas).
- Žaizdos tvarstį reikia pakeisti, kai tik jis tampa drėgnas ar nešvarus, atsilaisvina arba apžiūrėjus vietą.

Paciento brošiūra

- Ant odos vartojamų tepalų ar kremų su antibiotikais negalima tepti, nes jie gali skatinti grybelines infekcijas ir antibiotikams atsparias bakterijas.
- Gydytojai taip pat turi imtis papildomų atsargumo priemonių vaisto leidimo metu, kad sumažintų infekcijos riziką.

Jeigu pasireiškė bet kuris su infekcija susijęs simptomas, nedelsdami kreipkitės pagalbos į gydantį gydytoją. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nemokamu telefonu 8 800 73568 arba užpildyti interneto svetainėje www.vvkt.lt esančią formą ir pateikti ją Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT-09120 Vilnius), nemokamu fakso numeriu 8 800 20131, el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt, taip pat per Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>) arba vaisto registruotojui toliau pateiktais kontaktiniais adresais.

Tel.: +370 614 81066

El. paštas: info@biocodex.lt

KONSULTUOJANTIS KONTAKTINIS ASMUO:

Dėl išsamesnės informacijos arba, jei turite klausimų, kreipkitės į „Tillomed“ kontaktinį asmenį Lietuvoje farmakologinio budrumo / vaistų saugumo klausimais:

Tel.: +370 614 81066

El. paštas: info@biocodex.lt