



Praktijkprikkel Voorschrijven standaard orderpakket

Deze Praktijkprikkel is met name interessant voor zorg- en ICT-professionals in het ziekenhuis

Het proces rondom medische ingrepen vereist zorgvuldigheid en efficiëntie. Het volgen van een standaard orderpakket kan hierbij helpen. Zo'n standaard orderpakket bestaat uit alle diagnostiek, voorlichting, medische handelingen en medicatie die nodig zijn bij een medische ingreep. Toch is het volgen van een standaard orderpakket geen garantie voor foutloos werken. Dit blijkt uit de volgende melding.

Melding

Een vrouw moet een totale knieoperatie ondergaan. Tijdens het intakegesprek komt de stollingsstoornis Factor V Leiden van de patiënte ter sprake. Dit wordt vastgelegd in het dossier als vrije tekst, maar niet als contra-indicatie (CI) 'Trombo-embolische ziekte, veneuze'. De medicatie behorende bij de totale knieoperatie wordt voorgeschreven via een standaard orderpakket. Dit standaard orderpakket omvat ook twee giften tranexaminezuur: één op de OK en één postoperatief op de verpleegafdeling. De tweede gift mag alleen worden gegeven wanneer de eerste gift ook is toegediend.

Op de OK is besloten om de eerste gift tranexaminezuur niet toe te dienen. De tweede gift tranexaminezuur is in de order blijven staan. Op de verpleegafdeling is deze tweede gift tranexaminezuur gewoon toegediend. Later hoort de verpleegkundige van een collega over de stollingsstoornis van de patiënte en de niet toegediende eerste gift tranexaminezuur. De tweede gift tranexaminezuur had nooit toegediend mogen worden.

Analyse

Aangezien de orthopeed bij een totale knieoperatie aan veel verschillende aspecten moet denken, kan een standaard orderpakket helpen om niets te vergeten. Toch is het van belang om bij afwijkende situaties extra alert te zijn. In het gebruikte standaard orderpakket zijn twee losse regels tranexaminezuur opgenomen. Dit geeft als risico dat de tweede gift tranexaminezuur altijd kan worden toegediend, ook wanneer de eerste gift niet is gegeven.

Verschiedende bronnen geven geen eenduidig advies over het gebruik van tranexaminezuur bij patiënten die een verhoogde kans op trombose hebben. Ook voor de stollingsstoornis Factor V Leiden is dit het geval. Daarnaast geeft niet elk voorschrijf- en apotheekinformatiesysteem een signaal bij gebruik van tranexaminezuur door een patiënt waarbij in het dossier op de juiste wijze is vastgelegd dat deze de CI 'Trombo-embolische ziekte, veneuze' heeft.

De SmPC stelt dat patiënten met een hoog risico op trombose (door een trombo-embolische aandoening in de anamnese of familiehistorie), alleen tranexaminezuur mogen krijgen bij een harde

medische indicatie en onder streng medisch toezicht. Voorschrijf- en apotheekinformatiesystemen die voor de medicatiebewaking gebruik maken van de G-Standaard bewaken niet op gebruik van tranexaminezuur bij de CI 'Trombo-embolische ziekte, veneuze'. Voorschrijf- en apotheekinformatiesystemen die gebruik maken van Health Base doen dat wel. De voorschrijver of apotheker krijgt het signaal dat er op theoretische gronden een verhoogde kans is op trombose. De reden dat de G-Standaard bij tranexaminezuur niet bewaakt op de CI 'Trombo-embolische ziekte, veneuze' is dat deze contra-indicatie nog niet beoordeeld is. Het Geneesmiddel Informatie Centrum (GIC) van de KNMP zal deze beoordeling in samenwerking met Stichting Health Base gaan uitvoeren.

Aanbevelingen

Voor beheerders van het ziekenhuisinformatiesysteem

- Richt het ziekenhuisinformatiesysteem zo in dat de kans op fouten bij het gebruik van een standaard orderpakket zo klein mogelijk is. Een voorbeeld uit bovenstaande melding: Koppel als de ene regel uit het standaard orderpakket afhankelijk is van een andere regel uit het pakket, de beide regels aan elkaar. Als de 1^e gift tranexaminezuur wordt verwijderd, dan gebeurt dat ook voor de 2^e gift.

Voor voorschrijvers die het intakegesprek met de patiënt houden

- Leg medische risico's indien mogelijk vast als contra-indicatie.
- Wees bij het voorschrijven van een standaard orderpakket alert op bijzondere situaties van de patiënt. Pas hier het standaard orderpakket op aan.

Voor operateurs

- Zorg dat de toedienregistratie – ook voor de postoperatieve fase – klopt. Dit kan inhouden dat meerdere receptregels gestopt moeten worden als een geneesmiddel dat op de OK niet gegeven wordt ook na OK niet gegeven mag worden.

Voor zorgmedewerkers die medicatieverificatie uitvoeren bij opname in het ziekenhuis

- Vraag of er sprake is van aandoeningen, waarbij bepaalde geneesmiddelen gecontra-indiceerd zijn. Leg deze op de juiste manier vast in het ziekenhuisinformatiesysteem.

Zelf deze Praktijkprikkel ontvangen?

Medicatie-incidenten melden?

Meer weten over het IVM?

Is deze Praktijkprikkel doorgestuurd en wil je deze ook ontvangen? Meld je dan aan op onze [website](#).

Wil je een medicatie-incident melden, dan kan dat via onze [website](#). Informatie over e-learnings, nascholingen, FTO-werkmateriaal, nieuwe geneesmiddelen en ander belangrijk nieuws over medicatieveiligheid? Schrijf je dan in voor onze [nieuwsbrief](#).