

ريدونيكس

تريبروستينيل صوديوم

٥٠ ملجم لكل ٢٠ مل (٢,٥ ملجم/مل) / ١٠٠/١ ملجم لكل ٢٠ مل (٥ ملجم/مل)

استبيان للمرضى

المرضى الذين عولجوا بتريبروستينيل في الوريد عن طريق مضخة تسريب خارجية
وقسطرة وريدية مركزية

تمت الموافقة على وسيلة خفض المخاطر من قبل الهيئة العامة للغذاء والدواء

هذا الاستبيان الخاص بالمرضى هو جزء إلزامي من الموافقة على محلول تريبروستينيل للتسريب. وقد تم تقييم ذلك كإجراء إضافي لتقليل مخاطر حدوث عدوى مجرى الدم المرتبطة بالقسطرة عند الإعطاء عن طريق التسريب الوريدي المستمر عبر مضخة التسريب الخارجية والقسطرة الوريدية المركزية (CVC) ولزيادة نسبة الفائدة إلى المخاطر.

سبب استكمال الاستبيان:

- ☐ تحقق من معرفة المريض بعد التعليم الأولي
- ☐ تحقق من معرفة المريض بعد ٣-٦ أشهر من العلاج
- ☐ تحقق من معرفة المريض بعد عدوى مجرى الدم المتعلقة بالقسطرة*

*أبلغ عن أي إصابات مشتبه بها في مجرى الدم عن طريق البريد الإلكتروني إلى Pharmovigilance@sudairpharma.com

الطبيب المعالج:		المستشفى:	
التاريخ (تاريخ استكمال الاستبيان):		مدة العلاج بالتسريب الوريدي:	
تحديد هوية المريض (حسب المقيد في ملف المريض):		عمر المريض	النوع ☐ ذكر ☐ أنثى
من استكمل الاستبيان؟ ☐ مريض ☐ أخصائي طبي (مع المريض)			
هل تشعر بالثقة في أداء علاجك بالتسريب الوريدي بعد تقديم الموجز؟ ☐ نعم ☐ لا			
كم من الوقت تحتاج للتخصير للعلاج؟ ☐ أقل من ١٥ دقيقة ☐ من ١٥ إلى ٣٠ دقيقة ☐ من ٣١ إلى ٤٥ دقيقة ☐ من ٤٦ إلى ٦٠ دقيقة ☐ أكثر من ساعة واحدة			
هل تغسل يديك بصابون مطهر وتنظف مكان عملك بمنديل مضاد للبكتيريا قبل تحضير العلاج؟ ☐ لا ☐ أحياناً ☐ غالباً ☐ دائماً			
كم تركيز تريبروستينيل بالمليجرام لكل مليلتر (ملجم/مل) الذي تستخدمه؟ (ملحوظة: معلومات على ملصق القنينة)			
ما هي كمية تريبروستينيل غير المخففة بالملييلتر (مل) التي تأخذها من قنينة التركيز المذكور أعلاه؟			
ما هو المخفف الذي تستخدمه؟			
ما هي كمية المخفف أعلاه بالملييلترات (مل) التي تخطئ فيها الكمية المأخوذة من تريبروستينيل غير المخفف؟			
ما هي الكمية الإجمالية التي تم الحصول عليها من محلول تريبروستينيل المخفف بالملييلترات (مل) عند الانتهاء من جميع خطوات التخفيف اللازمة؟			
هل تعرف كيف تملأ حاوية الدواء الخاصة بمضختك بمحلول تريبروستينيل المخفف؟ ☐ نعم ☐ لا			
ما هو معدل التسريب الحالي بالملييلتر في الساعة (مل/ساعة)؟			
كم مرة تقوم بتغيير حاوية الدواء الخاصة بمضختك (كيس أو حقنة)؟			
ما نوع القسطرة الوريدية المركزية (CVC) التي تستخدمها؟ ☐ هيكمان ☐ بروفياك ☐ جروشونج ☐ أخرى (يرجى التحديد)			
ما نوع الضماد الذي تستخدمه في موقع إدخال القسطرة؟ ☐ شاش معقم ☐ ضماد بلاستيكي شفاف			
كم مرة تقوم بتغيير الضماد في موقع إدخال القسطرة؟ ☐ كل يومين ☐ أسبوعياً ☐ كل أسبوعين أو بمعدل أقل			
هل يحتوي نظام التسريب بالفعل على مرشح؟ ☐ نعم ☐ لا			

إذا كانت إجابتك <لا>: هل تقوم بتركيب مرشح منفصل عند تغيير نظام التسريب؟	☐ لا	☐ أحياناً	☐ غالباً	☐ دائماً
هل تستخدم جهاز محور مغلق ذا حاجز منفصل لتوصيل نظام التسريب بالقسطرة؟	☐ لا	☐ أحياناً	☐ غالباً	☐ دائماً
كم مرة تقوم بتغيير نظام التسريب الخاص بك؟	☐ ٢٤ ساعة	☐ ٤٨ ساعة	☐ أخرى (يُرجى التحديد)	
كم مرة تقوم بتغيير وصلة جهاز المحور المغلق؟	☐ ٢٤ ساعة	☐ ٤٨ ساعة	☐ أخرى (يُرجى التحديد)	
هل تستخدم ضماداً مقاوماً للماء للحفاظ على جفاف الوصلة بين القسطرة ونظام التسريب عند الاستحمام/الاعتسالة؟	☐ لا	☐ أحياناً	☐ غالباً	☐ دائماً
هل تعلم ما هو الإجراء الذي يجب اتخاذه إذا ابتلت الوصلة بين القسطرة ونظام التسريب؟	☐ نعم	☐ لا		
صف علامات العدوى التي يجب أن تراقبها يومياً:				

يرجى إعادة الاستبيان الكامل إلى الفريق الطبي المسؤول عن رعايتك.

مراجعة الفريق الطبي المسؤول:

تاريخ المراجعة: _____

☐ أبدى المريض فهمًا مناسباً/دراية مناسبة بعلاجه

☐ لم يُبدِ المريض الفهم المناسب/الدراية المناسبة بعلاجه (يرجى إكمال إدخال النص الحر أدناه)

صف نقص المعرفة الذي أبداه المريض:
هل أعيد تدريب المريض على معالجة نقص المعرفة الموضح:
☐ نعم ☐ لا

مزيد من المعلومات:

للحصول على المعلومات كاملة، يرجى الرجوع إلى ملخص خصائص المنتج (SmPC) لمحلل التسريب.

سوف تجد ملخص خصائص المنتج ونشرة الدواء الحاليين على نظام معلومات الأدوية السعودي (SDI)

<https://sdi.sfga.gov.sa/>

قد يتم طلب معلومات إضافية من الفريق الطبي لشركة سدير للأدوية:

البريد الإلكتروني: info@sudairpharma.com

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا لاحظت أي آثار جانبية، فاتصل بالفريق الطبي المسؤول عن رعايتك. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة إلى سدير للأدوية أو هيئة الغذاء والدواء السعودية على الموقع التالي:

شركة سدير للأدوية،

البريد الإلكتروني: pharmacovigilance@sudairpharma.com

عبر الإنترنت: <https://sudairpharma.com/report-a-side-effect/>

الهاتف: ٩٢٠٠٠١٤٣٢ تحويلة: ١٠٧

الجوال: ٠٥٤٦٠٣٠٥٠٧

الهيئة السعودية للغذاء والدواء (SFDA)،

البريد الإلكتروني: npc.drug@sfga.gov.sa

الموقع الإلكتروني: <https://ade.sfga.gov.sa>

الهاتف: ١٩٩٩٩