

Riktlinje

Process: Hälso- och sjukvård

Område: Reumatologi

Giltig fr.o.m: 2005-09-23

Giltig t.o.m: 2017-09-23

Faktaägare: xx,

Fastställd av: Karl Ljungström, Verksamhetschef medicinkliniken Ljungby

Revisions nr: 0

Identifierare: 50565



Remicadebehandling - MPM

Gäller för: Medicinkliniken Ljungby

Behandlingsindikation:

Reumatoid artrit/psoriasisartrit
Crohns sjukdom

Kontraindikationer:

Allvarliga infektioner inklusive tuberkulos
Hjärtsvikt
Överkänslighet mot produktens ingredienser

Före behandlingsstart:

Lungrtg utfört:
Tuberkulinprovning utfört:

Remicadebehandling ges på medicinklinikens dagvårdsavdelning. Ordinatör ansvarar för att provtagningar och undersökningar som krävs innan behandlingsstart är utförda. Samtidig behandling med kortikosteroider och immunosuppressiva läkemedel optimeras

Behandlingsintervall:

Vecka 0, 2, 6 därefter ett intervall var 8:e vecka

Behandlingsdag:

Provtagning Blodstatus, CRP ALP,ALAT
Temp
Bltr, puls

Infusion:

Bered läkemedel enligt förpackningsanvisningar
(infusion blandas i 250 ml NaCl och ges under minst 2 timmar)
Använd infusionsset med inbyggt sterilt filter (Alaris low sorbing extension set)

Infusionsrelaterade reaktioner:

Urtikaria /klåda
Dyspné / heshet / hosta
Hypotension
Huvudvärk / generell muskelvärk
Illamående

Beredskap för ev reaktion:

Adrenalin
Tavegyl
Betapred
Teofyllamin
Iordningställ för O₂

Snabb förbättring av symtom ses efter administrering av paracetamol, kortikosteroider, bronkodilaterande och/eller adrenalin.

Vid allvarliga reaktioner avbryts behandling, läkare får bedöma om behandling skall fortsätta.

Efter avslutad infusion:

Patient kvarstannar 1-2 timmar för observation efter avslutad behandling.

Vid upptäckt av felaktig information eller länk, vänligen meddela faktaägare.