

GUIDE FÖR HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL

FÖRSKRIVNING ELLER UTLÄMNING AV METOTREXATTABLETTER VID INDIKATIONER SOM KRÄVER DOSERING **EN GÅNG I VECKAN**, D.V.S. REUMATOID ARTRIT (INKLUSIVE POLYARTRITISKA FORMER AV SVÅR, AKTIV JUVENIL IDIOPATISK ARTRIT (JIA)) OCH SVÅR OCH GENERALISERAD PSORIASIS.

Denna guide ska läsas tillsammans med produktresumén.

Allvarliga fall av överdosering, ibland dödliga, har rapporterats hos patienter som oavsiktligt fått metotrexattabletter dagligen istället för varje vecka för indikationer som kräver dosering en gång i veckan såsom reumatoid artrit och psoriasis. Trots att ytterligare riskminimeringsåtgärder redan har vidtagits fortsätter det att komma in rapporter.

Säkerställ som förskrivare/utlämnare att patienten eller hans/hennes vårdare kan följa doseringsregimen en gång i veckan innan du förskriver/lämnar ut metotrexattabletter. Tala med patienten om följande innan du förskriver/lämnar ut metotrexattabletter för att ytterligare minimera risken för doseringsfel:

- Ange tydligt att metotrexat bara får tas **en gång i veckan**.
- Om detta är den första förskrivningen av metotrexattabletter bestäm tillsammans med patienten en lämplig veckodag för att ta metotrexat **ELLER** om patienten redan behandlas med metotrexat, fråga patienten vilken dag han/hon vanligtvis tar metotrexat.
- Informera patienten om risken för dödlig överdosering på grund av doseringsfel, inklusive användning dagligen istället för en gång i veckan.
- Informera patienten om att det finns ett patientkort i förpackningen med denna information.
- Fyll i förskrivningar med tydliga instruktioner om dosering en gång i veckan och veckodag för intag. Använd inte förkortningar.

Tack för att du hjälper oss att förhindra doseringsfel med metotrexattabletter.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via (se information nedan).

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

Detta utbildningsmaterial kan laddas ner och skrivas ut från: www.fass.se

Du kan också kontakta info.sweden@sandoz.com eller +45 63951000 för ytterligare information.

VERSION 1

Senast granskad av Läkemedelsverket 2023/12
Sandoz reference number NR2401159034