

OCTAPLASLG -LÄÄKEVALMISTEEN VASTAANOTTAMINEN

OctaplasLG®-valmisteet kuljetetaan ≤ -18 °C:n lämpötilassa. Lämpötila ylläpidetään kuivajäällä, jota on oltava jäljellä lähteyksen saapuessa. Lääkevalmisteen laadun takaamiseksi on välittömästi toimituksen saavuttua noudatettava seuraavia ohjeita:

1. Tarkista, että laatikot ovat saapuessa ulkoisesti moitteettomat ja sinetöity.
2. **Avaa kansi ja tarkista, että laatikossa olevat kuivajääpussit eivät ole tyhjiä.**
3. Pura toimitus mahdollisimman pian. Siirrä valmisteet ≤ -18 °C:n lämpötilaan pakastimeen.
4. Jos laatikossa ei ole kuivajäätä tai olet epävarma kuljetuksen onnistumisesta, älä käytä valmisteita vaan siirrä ne pakastimeen karanteeniin. Ilmoita ongelmista Veripalvelun tilauskeskukseen 7 päivän sisällä. Älä kirjaa valmisteita varastojärjestelmään.
5. Jos laatikossa on kuivajäätä ja kuljetus on onnistunut, kirjaa valmisteet normaalin käytännön mukaan sairaalan varastojärjestelmään. Järjestelmään kirjaus tarkoittaa, että kuljetus on hyväksytty.

Huomioitahan, että Veripalvelu ei ole poistanut octaplasLG®-valmistetta lääkevarmennustietokannasta, vaan asiakkaan tulee tehdä poisto itse ennen valmisteen käyttöä.

Pyydämme ystävällisesti allekirjoittamaan toimintaohjeen, säilyttämään alkuperäisen sairaalassa ja lähettämään siitä kopion Veripalveluun postitse, faksilla tai sähköpostilla:

Suomen Punainen Risti, Veripalvelu, Lääketukkukauppa, PL 2, 01731 Vantaa
efaksi 09 454 6245
laakkeet@veripalvelu.fi (pdf -tiedosto)

Lisätietoja:

Tilauskeskus, puh. 029 300 1001
laakkeet@veripalvelu.fi

Toimintaohje on otettu yksikössämme käyttöön.

Sairaalan nimi

Paikka

pvm

Sairaala-apteekkari/lääkekeskuksen hoitaja
(allekirjoitus ja nimenselvennys)

Laboratorion vastuhenkilö
(allekirjoitus ja nimenselvennys)