

MOTTAGNING AV LÄKEMEDLET OCTAPLASLG

OctaplasLG®-produkterna transporteras i en temperatur på ≤ -18 °C. Temperaturen upprätthålls med torris, och det måste finnas torris kvar i förpackningen när försändelsen kommer fram. För att garantera kvaliteten på läkemedlet måste följande anvisningar följas omedelbart efter att leveransen anlant:

1. Kontrollera att lådorna vid ankomsten till det yttre är oskadade och plomberade.
2. **Öppna locket och kontrollera, att torrspåsarna i lådan inte är tomma.**
3. Packa upp leveransen så snabbt som möjligt. Flytta produkterna till en frys med en temperatur på ≤ -18 °C.
4. Om det inte finns torris i lådan eller om du är osäker på hur transporten lyckats, ska produkterna inte användas utan sättas i karantän i frysen. Meddela om problemen till Blodtjänsts läkemedelspartihandel inom 7 dagar. Registrera inte produkterna i lagersystemet.
5. Om det finns torris i lådan och transporten har gått bra, registrerar du produkterna enligt normala rutiner i sjukhusets lagersystem. Registreringen betyder att transporten är godkänd.

Vi ber er observera att Blodtjänst inte har avaktiverat octaplasLG®-produkten från databasen för läkemedelsverifikation, utan kunden bör själv avaktivera produkten före användningen.

Vi ber dig skriva under dessa instruktioner, spara originalet på sjukhuset och skicka en kopia till Blodtjänst per fax, e-post eller per post:

e-fax 09 454 6245

laakkeet@veripalvelu.fi (pdf-fil)

Finlands Röda Kors, Blodtjänst, Läkemedelspartihandel, PB 2, 01731 Vanda

Ytterligare uppgifter:

Beställningscentralen, tfn. 029 300 1001

laakkeet@veripalvelu.fi

Dessa instruktioner har tagits i bruk på vår enhet.

Sjukhusets namn

Plats

___ / ___ / ____
datum

Sjukhusapotekare/läkemedelscentralens
skötare
(namnteckning och förtydligande)

Laboratoriets ansvarsperson
(namnteckning och förtydligande)