

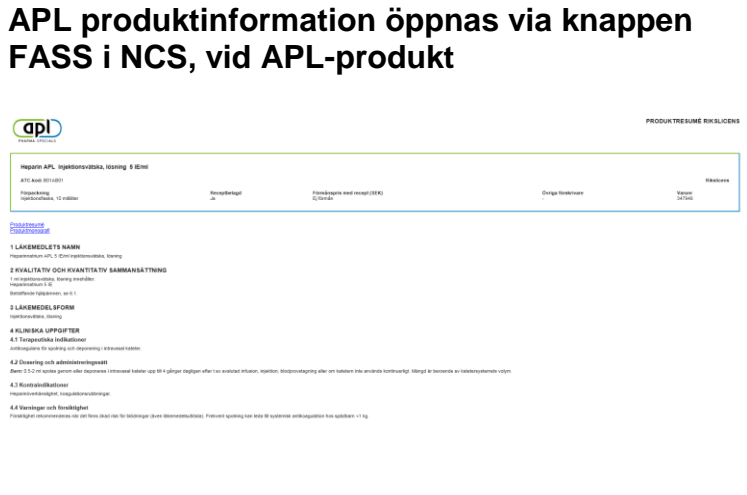


Leveransbesked NCS Läkemedelsmodul 5.10

Denna version innehåller ett flertal utvecklings- och rättningsärenden.
Nedan ser du de ändringar som berör flest användare.

<p>FASS.se öppnas via knappen FASS i NCS</p>  <p>FASS.se öppnas via knappen FASS i NCS</p> <p>FASS  Vårdpersonal Allmänhet Vårdpersonal Djurläkemedel</p> <p>Sök på läkemedel, substans, ATC eller vnr <input type="button" value="Sök"/></p> <p>ATC-register Överdosering Läkemedel A-Ö</p> <p>Substans A-Ö Företag A-Ö Tablettidentifiering</p> <p>Brilique AstraZeneca Filmdragerad tablett 90 mg (Rund, bikonvex, gul, filmdragerad tablett märkt med "90" ovanför "T" på ena sidan och omärkt på den andra)</p> <p>M R F Delbarhetsinformation</p> <p>Receptbelagd Peka på symbolerna och beteckningarna till vänster för en förklaring.</p> <p>Kontakt och länkar <input type="button" value="Fråga om läkemedlet"/></p> <p>Sök apotek med läkemedlet i lager <input type="button" value="Sök lägerstatus"/></p> <p>Utbytbarhet Utbytbara förpackningar</p> <p>Valj läkemedelstext Förpackningar, förmån och priser Mjölinfo Skyddsinfo</p> <p>Denna text är avsedd för vårdpersonal.</p>	<ul style="list-style-type: none"> FASS knappen är nu aktiv för alla godkända och icke godkända läkemedel. Vid anrop till FASS, via NCS, öppnas fass.se, detta istället för som tidigare silfass.se. Nu när fass.se öppnas vid uthopp tillhandahålls utökad information om bl.a. utbytbarhet, tablettidentifiering och viktig säkerhetsinformation. 														
<p>APL produktinformation öppnas via knappen FASS i NCS, vid APL-produkt</p>  <p>APL produktinformation öppnas via knappen FASS i NCS, vid APL-produkt</p> <p>PRODUKTRESUMÉ RIKSLICENS</p> <p>apil</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Rapport APL, ingår i</th> <th>APL kod</th> <th>Förpackning</th> <th>Användningsområde</th> <th>Förpacknings storlek (STK)</th> <th>Övrigt</th> <th>Ett annat</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>1 LÄKEMEDELS NAMN 2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING 3 LÄKEMEDELS FORM 4 KLINISKA UPPGIFTER 5 KONTRAINDIKATIONER 6 FÖREBYGGANDE OCH FÖREBYGGANDE ÅTGÄRDER</p>	Rapport APL, ingår i	APL kod	Förpackning	Användningsområde	Förpacknings storlek (STK)	Övrigt	Ett annat								<ul style="list-style-type: none"> Om aktuellt läkemedel är en APL-produkt kommer anrop via FASS-knappen i NCS öppna produktresumé för beviljad rikslicens.
Rapport APL, ingår i	APL kod	Förpackning	Användningsområde	Förpacknings storlek (STK)	Övrigt	Ett annat									

Knappen Biverkan

Sökning av läkemedel/substans

Sökning	Rel.	Läkemedel	Substans	Form	Styrka	Verksta	Grundbet	Amng	Indik	Biverkan
<input type="checkbox"/> Godkända läkemedel	Ja	Diazepam Destr/Destr/Pharm A8	Diazepam	tablettering	5mg		C	III		Biverkan
<input type="checkbox"/> Övriga godkända läkemedel	Ja	Diazepam Destr/Destr/Pharm A8	Diazepam	tablettering	10mg		C	III		Biverkan
<input type="checkbox"/> Läkemedel/Substans	Ja	Stesid/Teva Sweden AB	Diazepam	tablettering	5mg		C	III		Biverkan
<input type="checkbox"/> Övriga Rel/Övriga läkemedel	Ja	Stesid/Teva Sweden AB	Diazepam	tablettering	10mg		C	III		Biverkan
<input type="checkbox"/> Sjukliga läkemedel/Rel/Övriga	Ja	Stesid/Teva Sweden AB	Diazepam	tablettering	5mg		C	III		Biverkan
<input type="checkbox"/> Läkemedel / Biverkan / A1/1st		Diazepam Novum Orion AB	Diazepam	injektionsvätska, ...	5mg/ml		C	III		Biverkan
<input type="checkbox"/> Fac		Diazepam Plun Orion Generics AB	Diazepam	tablett	5mg		C	III		Biverkan

Ny Ordination 19550501-B101 Test 5.9.1, Annelie

DBSI Det finns i och godkända läkemedel som inte kommer att ingå i interaktionskontrollen.

Uttag Andra Biverkan Biverkan Biverkan Biverkan

Ordnation av Uppdagsgivare

Vikt Ordinationsvikt Kommentar Uppmätt vikt

Läkemedel Godkända läkemedel Övriga godkända läkemedel Favorit \$ Bek.Ord Läkern/subst Utbytbar FASS Gen Biverkan/D Späckning/1/1st

Läkemedel Form Styrka Admin salt In i som parenteral In i i vätskebalansen

Biverkningar

Dåsighet, avtrubbade känslor, minskad vaknhet, förvirring, matthet, huvudvärk, yrsel, muskelsvaghet, ataxi eller dubbelseende inträffar ofta vid behandlingens början men försvinner normalt vid upprepad administrering. Bland äldre patienter kan läkemedlet orsaka förvirring vid höga dosnivåer. Det finns en ökad risk för fall och fallskador hos äldre patienter som använder bensodiazepiner. Ökade salivmängder och slem i luftvägarna har rapporterats, särskilt hos barn.

Amnesi

Antegrad amnesi kan inträffa vid terapeutiska doser, risken ökar vid högre doser. Amnesieffekten kan vara kopplad till olämpligt beteende (se avsnitt Varningar och försiktighet).

Beroende

Kontinuerlig användning (även i terapeutiska doser) kan leda till fysiskt och psykiskt beroende, när behandlingen avslutas kan detta leda till abstinens eller reboundfenomen (se avsnitt Varningar och försiktighet). Missbruk av bensodiazepiner har rapporterats.

Biverkningar listas nedan efter organklass och frekvens. Frekvenserna definieras som: Mycket vanliga (≥1/10); Vanliga (≥1/100, <1/10); Mindre vanliga (≥1/1 000, <1/100); Sällsynta (≥1/10 000, <1/1 000); Mycket sällsynta (<1/10 000); Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Visa större


Organclass	Mycket vanliga	Vanliga	Mindre vanliga	Sällsynta	Mycket sällsynta	Ingen känd frekvens
Böder och synorgan						Lutnings
Immunsystem						Analys
Psykiska störningar		Rörelse		Psykanoliska och paranoiska reaktioner som upprepning, hallucinationer, apati, insomni, ängslsamhet, sömnlös, rädsla, nervositet, hallucinationer, yrsel, minnesförlust, mardröm, sömnlös, beteende och andra		

Hitta direkt i texten PA

- > Indikationer
- > Kontraindikationer
- > Dosering
- > Varningar och försiktighet
- > Interaktioner
- > Graviditet
- > Amning
- > Fertilitet
- > Trafik
- > Biverkningar
- > Överdoser
- > Farmakodynamik
- > Farmakokinetik
- > Prekliniska uppgifter
- > Innehåll
- > Blandbarhet
- > Hållbarhet, förvaring och hantering
- > Förpackningsinformation

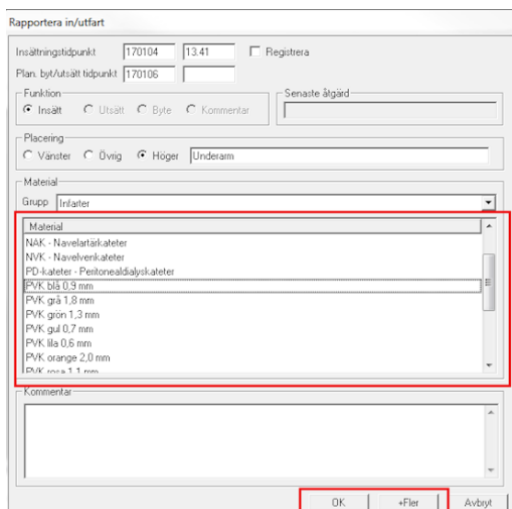
- Vid klick på knappen Biverkan, i NCS öppnas fass.se med fokus på avsnittet Biverkningar.
- För APL-produkter visas istället produktresumén, dock öppnas inte avsnittet Biverkningar automatiskt.
- För läkemedel som innehåller mer än en substans kommer biverkningarna delas upp i fler tabeller. Biverkningarna i första tabellen gäller läkemedlet. De övriga tabellerna innehåller information gällande varje enskild substans, som ingår i läkemedlet.

Koppla till tidigare registrering och ändra ordinationsorsak i samband med antibiotikaförskrivning



- I samband med antibiotikaförskrivning finns nu möjlighet att koppla till tidigare registrering (gjord de senaste 30 dagarna) och samtidigt ändra ordinationsorsak. Föregående registrering markeras och sedan väljs Ändra orsak.

Rapportera in riskfaktorer till Infektionsverket



- Genom att registrera IN/UT farter i NCS, skapas riskfaktorer i Infektionsverket.
- Befintlig funktionalitet för IN/UT farter i NCS förändras inte, dvs. insättning, utsättning, byte alt kontroll av IN/UT farter ska registreras i NCS.
- De dokumenterade riskfaktorer som överförs till Infektionsverket är:
 - Urinavledning
 - Central venös infart
 - Endotrachealtub

Uppdelning av data till Infektionsverktyget per avdelning i slutenvård

- Utvecklingen innebär att ordinationsorsak kan följas upp på avdelningsnivå i Infektionsverktyget.
- Utvecklingen förändrar ingen funktionalitet i NCS.

Registrerad Permission i slutenvården

19550501-B101
Test 5.9.1, Annelie
Kvinna 63

Tempkurva ✕

Patient Admin Hjälp

Avd 51 Rehabavdelning
2018-10-01 11.34 (Inskr)

Permission 2019-02-15 10.39
Planerad åter 2019-02-15 15.00

Rapportterm
NEWS2
PEWS Kommentar
Andningsfrekvens
Temperatur
Blodtryck
Puls
Smärtskattning

NEWS2	Bltr	Puls
	240	240
60	200	200
	160	160
20	120	120
	80	80
	40	40
	0	0

OBS! Det finns icke godkända läkemedel som inte kommer att ingå i interaktionskontrollen.

Interaktionskontroll (C) D

Ej vidimerat

R.. Ordination av Insatt Utsatt I Ordination

- Om en patient har en pågående registrerad permission i NCS, presenteras denna nu på Ordinationslistan SV.
- Både tidpunkt och datum för Permissionen samt när patienten Planeras åter presenteras

