Inhoud

[Copyright and License 1](#_Toc506406071)

[Use case 3 Weekend SEH opname 1](#_Toc506406072)

[Scenario 1](#_Toc506406073)

[Begin situatie (= eindsituatie Use Case 2) 2](#_Toc506406074)

[Patiënt 2](#_Toc506406075)

[Medicatieoverzicht 2](#_Toc506406076)

[Testscenario 4](#_Toc506406077)

[Exit situatie 4](#_Toc506406078)

[Actuele medicatie 4](#_Toc506406079)

[Gestaakte medicatie 5](#_Toc506406080)

[Toetsingscriteria 6](#_Toc506406081)

# Copyright and License

Copyright © Nictiz

see <https://www.nictiz.nl/>

This file is part of Medicatieviewer

This program is free software; you can redistribute it and/or modify it under the terms of the

GNU Lesser General Public License as published by the Free Software Foundation; either version

3.0 of the License, or (at your option) any later version.

This program is distributed in the hope that it will be useful, but WITHOUT ANY WARRANTY;

without even the implied warranty of MERCHANTABILITY or FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE.

See the GNU Lesser General Public License for more details.

The full text of the license is available at <http://www.gnu.org/copyleft/lesser.html>

# Use case 3 Weekend SEH opname

## Scenario

* Dit scenario volgt direct op Use Case 2
* Patiënt XXX gebruikt 6 geneesmiddelen (deels huisarts) en is klinisch opgenomen, maar tijdens weekend verlof bij SEH terecht gekomen wegens bloed in de ontlasting.
* De situatie was:
  1. 2 medicatie ongemoeid gelaten.
  2. 2 medicaties overgezet op vergelijkbare middelen uit het ziekenhuis assortiment.
  3. 1 medicatie gewijzigd
  4. 1 medicatie gestaakt.
  5. 1 geheel nieuwe medicatie.
* De SEH wijzigt en voegt de volgende gegevens toe:

1. Medicatie 3 en 5 worden gewijzigd.
2. 1 geheel nieuwe medicatie toegevoegd.

* Arts / (ziekenhuis) apotheker verricht *opvragen MG* en overziet het resultaat.

De focus van de toetsing ligt op medicatieafspraken in het opvragen van medicatiegegevens. Het scenario mag ook gecombineerd worden met tussenliggende stappen in de workflow zoals het uitleveren van verstrekkingen of het registreren van medicatiegebruik. Dit is natuurlijk afhankelijk van de beschikbare rollen in de POC.

## Begin situatie (= eindsituatie Use Case 2)

### Patiënt

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 999910814 | A | van XXX\_Schie | 19540810 | M | Knolweg 1000, 9999XA Enschede |

### Medicatieoverzicht

Actuele medicatie:

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Simvastatine accord table filmomhuld |
| Sterkte | 40mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet |
| Duur | chronisch |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Ganfort oogdruppels flacon |
| Sterkte | 3 ml |
| Dosering | 1 x daags 1 Druppel |
| Duur | continu |
| Toedieningswijze | in beide ogen |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Pantoprazol |
| Sterkte | 20 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet |
| Duur | chronisch |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Kalcipos d kauwtablet |
| Sterkte | 500 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet ‘s avonds |
| Duur | continu |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Azathioprine mylan tablet |
| Sterkte | 50 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet ‘s ‘s morgens |
| Duur | 30 dagen |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Prednisolon cf |
| Sterkte | 5 mg |
| Dosering | 2 dagen 2 tabletten van 5 mg.  2 dagen 4 tabletten van 5 mg  3 dagen 6 tabletten van 5 mg |
| Duur | 7 dagen |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

Gestaakt:

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Omeprazol focus capsule msr |
| Sterkte | 20 mg |
| Dosering | 1x daags 1 capsule |
| Duur | Gestaakt; vervangen door Pantoprazol |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Cortiment |
| Sterkte | 50 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet ‘s ‘s morgens |
| Duur | gestaakt. Reden: opname ziekenhuis. |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Calcichew tabletten |
| Sterkte | 500 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet ‘s avonds |
| Duur | gestaakt, reden: opname ziekenhuis |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Pentasa tablet mva |
| Sterkte | 1 g |
| Dosering | 1x daags 4 tabletten |
| Duur | gestaakt |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

## Testscenario

De patiënt gaat tijdens weekendverlof naar huis en blijft de geneesmiddelen gebruiken, die hij van het ziekenhuis mee heeft gekregen. Thuis krijgt hij na de maaltijd darmkrampen en ziet bij de stoelgang veel bloed in de ontlasting. Patiënt gaat toch terug naar de SEH. De arts onderzoekt de patiënt en wijzigt het medicatiebeleid als volgt:

* De predisolon kuur wordt gewijzigd en verhevigd. De SEH arts geeft als reden “beleidswijziging” op. Patiënt gebruikt dan nu de 20 mg dosering volgens een doseerschema.
  1. 2 dagen 2 tabletten van 20 mg.
  2. 2 dagen 4 tabletten van 20 mg
  3. 3 dagen 6 tabletten van 20 mg
* De Azathioprine mylan tabletten worden gestaakt en de patiënt gaat terug naar de Pentasa tablet 1g. 1x daags 4 tabletten. Als reden van stoppen van de Azathioprine geeft de SEH arts “(mogelijke) bijwerking” op.
* De arts schrijft als kalmeringsmiddel ook nog Oxazepam accord 10 mg voor 3x daags 1 tablet zo nodig.

## Exit situatie

Kies zelf: SEH arts, ziekenhuis, datum & tijd bezoek aan de SEH

### Actuele medicatie

Ongewijzigd:

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Simvastatine accord table filmomhuld |
| Sterkte | 40mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet |
| Duur | chronisch |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Ganfort oogdruppels flacon |
| Sterkte | 3 ml |
| Dosering | 1 x daags 1 Druppel |
| Duur | continu |
| Toedieningswijze | in beide ogen |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Pantoprazol |
| Sterkte | 20 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet |
| Duur | chronisch |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Kalcipos d kauwtablet |
| Sterkte | 500 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet ‘s avonds |
| Duur | continu |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

Geheractiveerd:

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Pentasa tablet mva |
| Sterkte | 1 g |
| Dosering | 1x daags 4 tabletten |
| Duur | 2 weken |
| Toedieningswijze |  |
| Max dosering |  |

Nieuw:

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Prednisolon PCH  ZI 14619903 PREDNISOLON PCH TABLET 20MG  HPK 1443364 PREDNISOLON PCH TABLET 20MG  PRK 58173 PREDNISOLON TABLET 20MG  GPK 111872 PREDNISOLON TABLET 20MG |
| Sterkte | 20 mg |
| Dosering | 2 dagen 2 tabletten van 20 mg.  2 dagen 4 tabletten van 20 mg  3 dagen 6 tabletten van 20 mg |
| Duur |  |
| Toedieningswijze |  |
| Max dosering |  |
| Reden | Beleidswijziging |
| Vervangt | Prednisolon cf 5mg  [N.B. met de huidige afspraken betekent medicatie met een andere sterkte automatisch een nieuwe MBH] |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Oxazepam accord tablet  ZI 15732703 OXAZEPAM ACCORD TABLET 10MG  HPK 1517287 OXAZEPAM ACCORD TABLET 10MG  PRK 353 OXAZEPAM TABLET 10MG  GPK 1023 OXAZEPAM TABLET 10MG |
| Sterkte | 10 mg |
| Dosering | 3x daags 1 tablet zonodig |
| Duur | 10 dagen |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

### Gestaakte medicatie

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Azathioprine mylan tablet |
| Sterkte | 50 mg |
| Dosering | 1x daags 1 tablet ‘s ‘s morgens |
| Duur | 30 dagen |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |
| Reden | (mogelijke) bijwerking |

|  |  |
| --- | --- |
| Geneesmiddel | Prednisolon cf |
| Sterkte | 5 mg |
| Dosering | Volgens opbouwschema |
| Duur | 7 dagen |
| Toedieningswijze | oraal |
| Max dosering |  |

## Toetsingscriteria

* Bij de Prednisolon kuur moet zichtbaar zijn dat de oorspronkelijke kuur van 5 mg gestaakt is en dat deze opgevolgd is door de kuur met opbouwschema van 20 mg.
* De reden van de wijziging van de Prednisolon kuur moet zichtbaar zijn.
* De opbouwschema van de Prednisolon kuur moet correct getoond worden.
* De reden van de wijziging van de Azathioprine moet zichtbaar zijn.