



**pharmacom**

Casus

# Instellen parameters Medicatiebewaking

**Auteurs**

Diverse medewerkers PharmaPartners B.V. & Stichting Health Base

**Redactie**

PharmaPartners Redactie



© aug 2021

Niets uit deze uitgave mag worden verveelvoudigd en/of openbaar gemaakt door middel van druk, fotokopie, microfilm of op welke andere wijze ook zonder voorafgaande schriftelijke toestemming van PharmaPartners B.V.



## Inhoud

Doel	3
Toelichting	3
Casus	5
Casus 1: Interactiebewaking	5
Casus 2: Contra-indicatiebewaking	6
Casus 3: Contra-indicatiebewaking	6
Casus 4: Contra-indicatiebewaking Farmacogenetica	7
Casus 5: Contra-indicatiebewaking Nierfunctiestoornissen	7
Casus 6: Afgeleide Contra-indicatie	8
Casus 7: Minimumleeftijd	8
Casus 8: Intolerantie-bewaking	9
Casus 9: Intolerantie-bewaking	11
Casus 10: Doseringscontrole	12
Casus 11: Doseringscontrole	12
Casus 12: Dubbelmedicatie	13
Casus 13: Dubbelmedicatie	13
Casus 14: Pseudodubbelmedicatie	14
Casus 15: Eerste uitgifte controle	14
Casus 16: Eerste uitgifte continue medicatie	15
Casus 17: Eerste uitgifte wijziging sterkte/doseervorm	15
Casus 18: Eerste uitgifte wijziging handelsproduct	16
Casus 19: Afwijkend daggebruik	16
Casus 20: Aansluitend gebruik	17
Casus 21: Melding risicomedicatie bij patiënten vanaf een bepaalde leeftijd	17
Casus 22: Gebruiksadviezen en gebruikswaarschuwingen op etiket	18
Casus 23: Contra-indicatiebewaking Morbide obesitas	18

## Casus bij instellen parameters Medicatiebewaking Pharmacom

### ***Wijzigingen ten opzichte van versie december 2017***

In casus 2 is de oxycodon tablet 10 mg vervangen door de hydromorfon capsule 16 mg, omdat oxycodon niet meer gesignaleerd wordt in IA 707. In casus 4 en 9 zijn twee geneesmiddelen (doxycycline dispertablet 100 mg en minocycline tablet 50 mg) toegevoegd in analogie met wijzigingen van de KNMP. In casus 6 is nu voor de volledigheid een eGFR van de patiënt gegeven. De sterk gewijzigde casus 22 van de KNMP heeft niet geleid tot toevoeging van een nieuwe casus, bewaking op minimum leeftijd wordt reeds gecontroleerd in casus 8.

Tevens zijn de interne nummers van de te testen geneesmiddelen uit het document verwijderd. Hoewel dit een handige zoekhulp is, kunnen specifieke geneesmiddelpresentaties uit de handel gaan. Daarmee zou de casus direct niet meer actueel zijn. In deze nieuwe versie is daarom voor een omschrijving van een geneesmiddel gekozen.

### ***Wijzigingen ten opzichte van versie oktober 2018***

Casus 24 is ingevoegd naar aanleiding van de herziene casus 7 van de KNMP.

### ***Wijzigingen ten opzichte van versie augustus 2020***

Onderstaande wijzigingen zijn het directe gevolg van wijzigingen in het nieuwe KNMP-voorschrift basisinstellingen AIS van november 2020.

Casus 1 is gewijzigd; interactie 56 vervangt interactie 268.

Casus 2 van de vorige versie is verwijderd, de nummers van de volgende casus zijn daardoor gewijzigd.

### ***Wijzigingen ten opzichte van versie mei 2021***

Casus 4 is gewijzigd: de volgorde van de handelingen is aangepast. Verder zijn er enkele tekstuele wijzigingen aangebracht.

### ***Wijzigingen ten opzichte van versie juli 2021***

Op pagina 3 is een verwijzing opgenomen naar de *Handleiding Instellen parameters Medicatiebewaking*.

## **Doel**

Deze casussen zijn bedoeld om te controleren of de basisinstellingen Medicatiebewaking van Pharmacom volgens het advies van PharmaPartners en de Redactiecommissie Medicatiebewaking (RCMB) van Stichting Health Base zijn ingesteld. Deze casus gaan ervan uit dat er geen signalen worden onderdrukt door middel van BOS-MBJ. Wij raden u aan om voorafgaand aan het doorlopen van deze casussen de *Handleiding Instellen parameters Medicatiebewaking* door te nemen. Hiermee kunt u beoordelen of het systeem optimaal is ingesteld en inzicht krijgen in de instellingen van parameters het systeem, zowel op apotheek- als clusterniveau.

## **Toelichting**

De casus gaan ervan uit dat de patiënt geen andere medicatie in de historie heeft staan en dat er geen andere patiëntkenmerken zijn gekoppeld dan aangegeven, zoals contra-indicaties, intoleranties, etc.

Andere signalen, dan degene die getest worden en die mogelijk toch ontstaan, zijn niet in de casus opgenomen. Indien een signaal niet verschijnt, is het zinvol om eerst te kijken of dit veroorzaakt wordt doordat het signaal wordt onderdrukt door middel van BOS-MBJ in geval van een interactie of contra-indicatie.

Indien de melding in Pharmacom Nieuw verschilt van de melding in Pharmacom Classic staan beide meldingen weergegeven bij de casus.

De casus zijn gebaseerd op de casus bij basisinstellingen medicatiebewaking AIS van de KNMP. De casus lopen niet gelijk op door de verschillen die er zijn in de medicatiebewaking en in de naamgeving. De volgende KNMP-casus zijn niet van toepassing op Pharmacom:

- KNMP Casus 4 maakt gebruik van metoprolol. In Pharmacom wordt metoprolol niet bewaakt bij CI 500. Daarom is in de Pharmacom casus 4 gekozen voor imipramine.
- KNMP Casus 6 gaat over bewaken op leeftijd > 70 jaar. Deze bewaking is op dit moment niet mogelijk binnen Pharmacom. In feite dient een bewaking op risicofactoren (nl. leeftijd) plaats te vinden. Om deze bewakingsvorm daadwerkelijk te realiseren in het apotheekstelsel, is een applicatie-aanpassing nodig in Pharmacom.
- KNMP Casus 11 is het Bijzonder Kenmerk Methotrexaat. Pharmacom heeft voor medicatie waarbij extra controle van de dosering nodig is een AU-sigitaal (autorisatie), waarbij de dosering door een collega moet worden geautoriseerd. Dit valt bij Pharmacom onder doseringscontrole en wordt getest in Pharmacom casus 12.
- KNMP Casus 12 is het Bijzonder Kenmerk Oncolyticum met stopperiode. Hiervoor heeft Pharmacom EUC 024 (Variabel innameschema (oncolyticum) Vraag na bij patiënt; bespreek dosis + kuurschema; controleer en leg vast). Deze melding is in dit document opgenomen in Pharmacom casus 15.
- KNMP Casus 13 is het Zwangerschapspreventieprogramma voor isotretinoïne. Hiervoor heeft Pharmacom EUC 028 (i.v.m. teratogeniteit voorschrijven of afleveren onder strikte voorwaarden! Zie registratietekst of zorgprotocol. Pharmacom heeft hiervoor ook een protocol ontwikkeld.
- KNMP Casus 15 t/m 20 gaan over verschillende niveaus van dubbelmedicatie. In Pharmacom is de medicatiebewaking anders ingericht, waarbij de naamgeving van de meldingen ook verschilt. Ter vervanging van de genoemde casus van de KNMP zijn in dit document de Pharmacom casus 12 t/m 14 opgenomen.
- KNMP Casus 21 controleert of het systeem signaleert dat er geen valide dosering is voor patiënten onder de 18 jaar. In Pharmacom levert deze casus een vergelijkbare signalering op als in Pharmacom casus 7.

De volgende casus zijn toegevoegd, om specifieke onderdelen van de medicatiebewaking in Pharmacom te testen:

- Pharmacom Casus 8 en 9: in de testscenario's voor Pharmacom is een extra casus opgenomen over overgevoeligheid voor geneesmiddelen. Er worden twee niveaus van afhandeling getest: één waarbij het geneesmiddel wel, en één waarbij het geneesmiddel niet meer mag worden afgeleverd.
- Pharmacom Casus 17 t/m 20 testen wijziging sterkte/doseervorm bij Eerste Uitgifte (17), wijziging handelsproduct (18), afwijkend daggebruik (19) en aansluitend gebruik (20).
- Pharmacom Casus 21 test of er medicatiebewaking actief is bij risicomedicatie vanaf een bepaalde leeftijd.

Voor een toelichting op en de uitgangspunten van de medicatiebewaking verwijzen wij naar de Gebruikershandleiding.

Bij vragen kunt u contact opnemen met PharmaPartners Service Center via tel. 088 - 688 88 00 of Service Center Online via [mijn.pharmapartners.nl](http://mijn.pharmapartners.nl). Voor inhoudelijke vragen kunt contact opnemen met de afdeling Medicatiebewaking van Stichting Health Base via tel. 030-7400360 of [medicatiebewaking@healthbase.nl](mailto:medicatiebewaking@healthbase.nl).



## Casus

### Casus 1: Interactiebewaking

**Patiënt:**

Leeftijd: > 16 jaar

**Geneesmiddelen:**

1. Diclofenac tablet 25 mg, 90 stuks, 1 x daags 1 tablet.
2. Captopril tablet 25 mg, 90 stuks, 2x daags 1 tablet.

Melding IA 56	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst* : KANS OP VERMINDERD EFFECT RAS-REMMER. OVERLEG MET APOTHEKER.	Evt. BOS/MBJ afhankelijk van instellingen BOS-MBJ. Zie Commentaren IA 56.	Ja/nee

\* In Pharmacom Nieuw is de schermtekst alleen te zien als BOS-MBJ uit staat. Anders geen schermtekst, maar gelijk het signaal met de informatie uit BOS-MBJ. In Pharmacom Classic is de schermtekst goed leesbaar als BOS-MBJ uit staat. Staat BOS-MBJ aan, dan is de schermtekst gedeeltelijk leesbaar omdat deze wordt overschreven door BOS-MBJ.



## Casus 2: Contra-indicatiebewaking

**Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 16 jaar

Contra-indicatie: Fenomeen van Raynaud (CI 040)

**Geneesmiddel:**

1. Metoprolol tartraat tablet 100mg, 10 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding CI 040	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst: CONTRA-INDICATIE. RAADPLEEG COMMENTAREN MEDICATIEBEWAKING.	Evt. BOS/MBJ afhankelijk van instellingen BOS- MBJ.	Ja/nee

## Casus 3: Contra-indicatiebewaking

**Patiënt:**

Vrouw, leeftijd &gt; 16 jaar

**Geneesmiddel 1, reeds in gebruik:**

Paroxetine tablet 20mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Contra-indicatie: Zwangerschap (CI 005, einddatum 7 maanden na testdatum) invoeren.

Via Medicatiestatus opnieuw medicatiebewaking uitvoeren.

Melding CI 096	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst: ADVIES IS AFHANKELIJK VAN TRIMESTER. RAADPLEEG COMMENTAREN MEDICATIEBEWAKING	-	Ja/nee

**Geneesmiddel 2:**

Doxycycline dispertablet 100mg, 8 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding CI 096	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst: ADVIES IS AFHANKELIJK VAN TRIMESTER. RAADPLEEG COMMENTAREN MEDICATIEBEWAKING	Evt. BOS/MBJ  afhankelijk van instellingen BOS- MBJ.	Ja/nee

**Casus 4: Contra-indicatiebewaking Farmacogenetica****Patiënt:**

Leeftijd: > 16 jaar

Contra-indicatie: CYP2D6 PM (CI 500)

**Geneesmiddel:**

1. Imipramine dragee 25mg, 30 stuks, 2 x daags 1 dragee.

Melding CI 500	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst: Kans op te hoge geneesmiddelspiegel. Verminderde omzetting door CYP2D6. Overleg met apo. Raadpleeg CM	Evt. BOS/MBJ  afhankelijk van instellingen BOS- MBJ.	Ja/nee

**Casus 5: Contra-indicatiebewaking Nierfunctie-stoornissen****Patiënt:**

Leeftijd > 16 jaar

Contra-indicatie: Nierfunctiestoornissen (CI 033)

Labwaarde eGFR: 25 ml/min/1,73m<sup>2</sup>

**Geneesmiddel:**

1. Allopurinol tablet 100mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding CI 033	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst: ACTIE NODIG BIJ EEN CREATININEKLARING < 30ML/MIN. OVERLEG MET APOTHEKER.	Evt. BOS/MBJ  afhankelijk van instellingen BOS- MBJ.	Ja/nee

**Casus 6: Afgeleide Contra-indicatie****Patiënt:**

Leeftijd &gt; 16 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Metformine tablet 1000mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding ACI 006	Aanwezig
Signaallijst: Diabetes mellitus?	Ja/nee

**Let op!** Melding verschijnt niet op het scherm, alleen op de signaallijst en op een signaaletiket, mits ingesteld staat dat signaaletiketten moeten worden afgedrukt voor afgeleide contra-indicaties.

**Casus 7: Minimumleeftijd****Patiënt:**

Leeftijd: 7 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Doxycycline dispertablet 100mg, 8 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding Minimumleeftijd Pharmacom Nieuw	Melding Minimumleeftijd Pharmacom Classic	Aanwezig
Schermttekst: *Leeftijdscontrole* Niet afleveren. Kies ander middel. Patiënt is jonger dan minimumleeftijd. Minimum leeftijd: 8 jaar Huidige leeftijd: 7 jaar Geboortedatum : dd-mm-jjjj	Schermttekst: *Doseringscontrole minimum leeftijd* Minimum leeftijd: 8 jaar Huidige leeftijd: 7 jaar Geboortedatum: dd-mm- jjjj	Ja/nee



**Casus 8: Intolerantie-bewaking****Patiënt:**

Leeftijd: > 16 jaar

Intolerantie: Breng intolerantie in: DOXYCYCLINE MYLAN DISPER TABLET 100MG

Pharmacom Nieuw: (Basis)stof = DOXYCYCLINE, afleveren toegestaan: nee.

Pharmacom Classic: 3. werkz. stof DOXYCYCLINE, mag dit middel nog eens worden voorgeschreven/afgeleverd? Nee.

Breng tevens in: Pharmacom Nieuw: Intolerantiegroep = Tetracyclines, afleveren toegestaan: nee. Pharmacom Classic: Stofgroep = Tetracyclines, mag dit middel nog eens worden voorgeschreven/afgeleverd? nee.

**Geneesmiddel 1:**

1. Doxycycline dispertablet 100mg, 8 stuks, 1 x daags 1 tablet.

<b>Melding Intolerantie Pharmacom Nieuw</b>	<b>Melding Intolerantie Pharmacom Classic</b>	<b>Aanwezig</b>
Schermtekst: BLOKKERENDE INTOLERANTIE: Intolerantiegroep Tetracyclines  Reactie op:	INTOLERANTIE MELDING!  Intolerantie betreft: Generieke stof DOXYCYCLINE Reactie op: DOXYCYCLINE MYLAN DISPER TABLET 100MG  Schermtekst: * Intolerantie * AFLEVERING NIET WENSELIJK Patiënt is intolerant voor Tetracyclines	Ja/nee

**Geneesmiddel 2:**

1. Minocycline tablet 50mg, 8 stuks, 1 x daags 1 tablet.

<b>Melding Intolerantie Pharmacom Nieuw</b>	<b>Melding Intolerantie Pharmacom Classic</b>	<b>Aanwezig</b>
Schermttekst: BLOKKERENDE INTOLERANTIE Intolerantiegroep: Tetracyclines Reactie op:	INTOLERANTIE MELDING!  Intolerantie betreft: Stofgroep Tetracyclines Reactie op: DOXYCYCLINE MYLAN DISPER TABLET 100MG  Schermttekst: * Intolerantie * AFLEVERING WORDT GEBLOKKEERD. Patiënt is intolerant voor Tetracyclines	Ja/nee

**Casus 9: Intolerantie-bewaking****Patiënt:**

Leeftijd: > 16 jaar

Intolerantie:

Breng intolerantie in voor: AMOXICILLINE FOCUS CAPSULE 500MG

Pharmacom Nieuw: Intolerantiegroep = Penicillines, afleveren toegestaan: nee.

Pharmacom Classic: Stofgroep = Penicillines, mag dit middel nog eens worden voorgeschreven/afgeleverd? nee.

**Geneesmiddel:**

1. Panclamox combinatieverpakking, 42 stuks, 3 x daags 2 tabletten.

<b>Melding Intolerantie Pharmacom Nieuw</b>	<b>Melding Intolerantie Pharmacom Classic</b>	<b>Aanwezig</b>
Schermttekst: BLOKKERENDE INTOLERANTIE: Intolerantiegroep Penicillines Reactie op: AMOXICILLINE FOCUS CAPSULE 500MG	INTOLERANTIE MELDING! Intolerantie betreft: Stofgroep Penicillines  Reactie op: AMOXICILLINE FOCUS CAPSULE 500MG  *Intolerantie* AFLEVERING WORDT GEBLOKKEERD Patient is intolerant voor Penicillines	Ja/nee

**Casus 10: Doseringscontrole****Patiënt:**

Leeftijd: &gt;16 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Metoprololtartraat tablet 100mg, 30 stuks, 1 x daags 10 tabletten. Kies doseerschema 'metoprolol, bij angina pectoris'.

Melding DC Pharmacom Nieuw	Melding DC Pharmacom Classic	Akkoord
Schermtekst: * Dagdosering controle * Niet afleveren. Overleg met apotheker. De doseringen is hoger dan de maximale dosering. Leeftijd: X JAAR dd-mm-jjjj Mi/N/Ma/U: 0/ 4/ 4/ 10ST	Schermtekst: * Dagdosering controle * OVERschr. MAXIMALE dagdosering  Leeftijd: x jaar dd/mm/jjjj Mi/N/Ma/U: 0/ 4/ 4/ 10ST	Ja/nee

**Casus 11: Doseringscontrole****Patiënt:**

Leeftijd: &gt;16 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Methotrexaat tablet 10mg, 20 stuks, 1 x daags 2 tabletten. Kies doseerschema 'methotrexaat, reuma/psoriasis'.

Melding DC Pharmacom Nieuw	Melding DC Pharmacom Classic	Akkoord
Schermtekst (2 signalen m.b.t. doseringscontrole): * Dagdosering controle * Niet afleveren. Overleg met apotheker. De dosering is hoger dan de maximale dagdosering. Leeftijd: X JAAR dd-mm-jjjj Mi/N/Ma/U: 0/ 0,36/ 0,43/2ST  * Dagdosering controle* Pharmacom kan de keerdosering niet controleren. Controleer keerdosering handmatig	Schermtekst (2 signalen m.b.t. doseringscontrole): * Dagdosering controle *  OVERschr. MAXIMALE dagdosering  Leeftijd: x jaar dd/mm/jjjj Mi/N/Ma/U: 0/ 0,36/ 0,43/2ST  * Dagdosering controle* Controleer KEERdosering handmatig	Ja/nee



<p>* Autorisatie nodig*</p> <p>Deze levering dient geautoriseerd te worden door twee personen, waarvan minimaal één apotheker.</p> <p>Dosering: 1x per dag 2 tabletten (1.2T)</p>	<p>*Autorisatie doseeradvies*</p> <p>Autoriseren (J/N):</p> <p>2e medewerker:</p>	
---	---	--

## Casus 12: Dubbelmedicatie

### Patiënt:

Leeftijd: >16 jaar

### Geneesmiddelen:

1. Metoprololtartraat tablet 100mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.
2. Metoprololsuccinaat retard 50 (47,5mg) tablet MGA, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding DM	Aanwezig
<p>Schermttekst: Raadpleeg historie!!Uitsluitend na intern overleg afleveren METOPROLOL H/H/00011/2 001512 Voorraad 30 dgn.</p>	<p>Ja/nee</p>

Opmerking: de regel met maand/apotheek/recept/recipe zal in de test afwijken.

## Casus 13: Dubbelmedicatie

### Patiënt:

Leeftijd: > 16 jaar

### Geneesmiddelen:

1. Diclofenac retard tablet MGA 75mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.
2. Diclofenac/misoprostol tablet MGA 75mg/200mcg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding DM	Aanwezig
<p>Schermttekst: Raadpleeg historie!!Uitsluitend na intern overleg afleveren DICLOFENAC I/H/00046/1 000689 Voorraad 30 dgn.</p>	<p>Ja/nee</p>

Opmerking: de regel met maand/apotheek/recept/recipe zal in de test afwijken.



## Casus 14: Pseudodubbelmedicatie

**Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 16 jaar

**Geneesmiddelen:**

1. Fluvoxamine tablet 100mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.
2. Fluoxetine capsule 20mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding PD 610	Aanwezig
Schermttekst: ANTIDEPRESSIVA COMBINATIE VAN ANTIDEPRESSIVA RAADPLEEG COMMENTAAR PD-610 I/H/00088/1 FLUVO 001512 Voorraad 30 dgn.	Ja/nee

Opmerking: de regel met maand/apotheek/recept/recipe zal in de test afwijken.

## Casus 15: Eerste uitgifte controle

**Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 16 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Capecitabine tablet 500mg, 30 stuks, 1 keer per dag 4.5 tablet.

Melding EUC 024	Aanwezig
Schermttekst: Variabel innameschema (oncolyticum) Vraag na bij patient; bespreek dosis + kuurschema; controleer en leg vast.	Ja/nee

**Casus 16: Eerste uitgifte continue medicatie****Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 16 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Metoprololsuccinaatretard 100 (95 mg) tablet MGA, 14 stuks, 1 x per dag 1 tablet.

Melding EU 002	Aanwezig
Schermttekst: *Eerste uitgifte controle C0002* Let op: nieuwe continue medicatie	Ja/nee

**Casus 17: Eerste uitgifte wijziging sterkte/doseervorm****Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 16 jaar

**Geneesmiddelen:**

1. Perindopril tosilaat tablet 5mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet. Ingangsdatum = vandaag
2. Perindopril tosilaat tablet 10mg, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet. Ingangsdatum = 1 maand in de toekomst.

Melding EU-WS	Aanwezig
Schermttekst: *EU-Wijziging sterkte/doseervorm* Was: PERINDOPRIL TABL 5MG is: PERINDOPRIL TABL 10MG	Ja/nee



## Casus 18: Eerste uitgifte wijziging handelsproduct

**Patiënt:**

Leeftijd: > 16 jaar

**Geneesmiddelen:**

1. Diazepam tablet 2mg Mylan, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet. Ingangsdatum = vandaag
2. Diazepam tablet 2mg PCH, 30 stuks, 1 x daags 1 tablet. Ingangsdatum = 1 maand in de toekomst.

Melding EU-WH	Aanwezig
Schermttekst: * EU - Wijziging handelsproduct * DIAZEPAM TABL 2MG Was: Intrnr 86266*, Label MYL03 is: Intrnr 67117*, Label PHA02	Ja/nee

\*Interne nummers kunnen variëren, dit is geen probleem.

## Casus 19: Afwijkend daggebruik

**Patiënt:**

Leeftijd: > 16 jaar

**Geneesmiddelen:**

1. Levothyroxine tablet 50mcg, 250 stuks, 1 x daags 1 tablet.
2. Levothyroxine tablet 50mcg, 250 stuks, 1 x daags 2 tabletten.

Melding AD	Aanwezig
Schermttekst*: * Afwijking vorig daggebruik * Overleg bij aflevering met patient L/H /00047/2 Vorig daggbr : 1,000	Ja/nee

Opmerking: de regel met maand/apotheek/recept/recipe zal in de test afwijken.



**Casus 20: Aansluitend gebruik****Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 16 jaar

**Geneesmiddelen:**

1. Waarneemrecept: Hydrochloorthiazide tablet 25mg, 1 stuks, 1 x daags 1 tablet. Wijzig ingangsdatum naar vandaag min 17 dagen.
2. Via Balieverwerking: 2<sup>e</sup> recept invoeren op vandaag: Hydrochloorthiazide tablet 25mg, 90 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding AG	Aanwezig
Schermttekst*: * Niet aansluitend gebruik 04 Benadruk therapietrouw bij HOGE BLOEDDRUK/HART-VAATZIEKTEN I/H /00004/1 **15 DAGEN TE LAAT	Ja/nee

Opmerking: de regel met maand/apotheek/recept/recipe zal in de test afwijken.

**Casus 21: Melding risicomedicatie bij patiënten vanaf een bepaalde leeftijd****Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 70 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Diclofenac natrium tablet 50mg, 20 stuks, 3 x daags 1 tablet.

Melding: RI 601	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst: VERHOOGDE KANS OP GASTRO- INTESTINALEBLOEDINGEN. ZORG VOOR VOLDOENDE PROFYLAXE.	Evt. BOS/MBJ afhankelijk van instellingen BOS-MBJ. Zie Commentaren CI 601.	Ja/nee

**Casus 22: Gebruiksadviezen en gebruikswaarschuwingen op etiket****Patiënt:**

Leeftijd: &gt; 16 jaar

**Geneesmiddel:**

1. Capecitabine tablet 500mg, 30 stuks, 1 x daags 4.5 tablet.

Etiketteksten:	Aanwezig
1 keer per dag 4 en een halve tablet	Ja/nee
Gebruik kort na de maaltijd Meteen doorslikken. Niet kauwen	
Bewaar in deze verpakking	

**Casus 23: Contra-indicatiebewaking Morbide obesitas****Patiënt:**

Leeftijd &gt; 16 jaar

Contra-indicatie: Morbide obesitas (CI 116)

**Geneesmiddel:**

1. Rivaroxaban tablet 15mg, 28 stuks, 1 x daags 1 tablet.

Melding CI 116	Opmerkingen	Aanwezig
Schermttekst: KANS OP GEWIJZIGDE GENEESMIDDELSPIEGEL BIJ MORBIDE OBESITAS. ZIE COMMENTAREN.	Evt. BOS/MBJ afhankelijk van instellingen BOS-MBJ. Zie Commentaren CI 116.	Ja/nee