











แบบบันทึกติดตามการให้ยาที่มีความเสี่ยงสูง

Amiodarone injection 150 mg/3ml ปริมาตร 3 ml

เฝ้าระวัง!!! ควรให้ยา IV infusion อย่างช้าๆ หลีกเลี่ยงการให้ IV push เนื่องจากมีความเสี่ยงความดันโลหิตต่ำอย่างรุนแรง

1. ข้อบ่งใช้

○ Cardiac arrest : Pulseless VT/VF ○ Ventricular arrhythmia : Stable VT/AF

2. ขนาดยาและการบริหาร (ผู้ใหญ่)

○ Cardiac arrest : Pulseless VT/VF

- ให้ Amiodarone 300 mg + D5W 20-30 ml slow push ใน 5-10 นาที หากไม่

Conversion อาจให้ซ้ำได้อีก 150 mg ใน dose ที่สอง

○ Ventricular arrhythmia : Stable VT/AF ให้ยาตามลำดับตามตาราง ดังนี้

24 ชั่วโมงแรก

เริ่มต้น Loading Infusion	- Rapid loading phase:ให้Amiodarone 150 mg + D5W 97 ml (ความเข้มข้น 1.5 mg/ml) IV drip มากกว่า 10 นาที (อัตราเร็ว 15 mg/min และสูงสุดไม่เกิน 30 mg/min) ต่อด้วยSlow loading phase - Slow loading phase:ให้Amiodarone 900 mg + D5W 482 ml โดยแบ่งให้ยา 360 mg (200 ml) ในเวลา 6 ชั่วโมง หรือให้ด้วยอัตราเร็ว 1 mg/min (33 ml/hr)
หลังจากนั้น Maintenance infusion (ระยะควบคุมอาการ)	- แบ่งยา Slow loading phase ที่เหลือ 540 mg (300 ml) ให้ในเวลา 18 ชั่วโมง (อัตราเร็ว 0.5 mg/min หรือ 17 ml/hr) ขนาดยาใน 24 ชั่วโมงแรกขึ้นกับผู้ป่วย โดยขนาดยารวมไม่ควรเกิน 2.1 g/day เนื่องจากมีความเสี่ยงทำให้เกิด Hypotension
หลังจาก 24 ชั่วโมงแรก	
- ให้ Maintenance infusion ต่อ โดยผสมยาให้มีความเข้มข้น 1 - 6 mg/ml หรือผสม Amiodarone 900 mg + D5W 482 ml ให้ด้วย Rate 0.5 mg/min (17 ml/hr) จนอาการผู้ป่วยดีขึ้น	

2. ขนาดยาและการบริหาร (ผู้ใหญ่) ต่อ

- ใช้ Infusion pumpทั้งCentral line และ Peripheral line
- แนะนำการให้ยา IV infusion อย่างช้าๆ
- แนะนำการให้ยา IV push เฉพาะใน Cardiac arrest

3. อาการอันไม่พึงประสงค์

- Bradycardia, AV block, Hypotension, Cardiogenic shock, Hepatotoxicity, หลอดเลือดอักเสบ

4. การติดตามการให้ยาโดยพยาบาล

- ติดตาม EKG เป็นระยะ
- ติดตาม BP ,HR ทุก 5 นาทีในช่วงแรกของการให้ยา (ติดตามจนกระทั่ง BP,HR คงที่ จากนั้นติดตามทุก 2 - 4 ชั่วโมง)
- ติดตาม Pulmonary toxicity, Neurotoxicity, Ocular toxicity
- ติดตาม Infusion pump ทุก 2 ชั่วโมง
- ติดตามตำแหน่ง IV site ทุก 2 ชั่วโมง

5. ข้อบ่งชี้ที่ต้องรายงานแพทย์ขณะให้ยา

- BP < 90/60 mmHg
- HR < 60 ครั้ง/นาที
- EKG พบ VT, VF, heart block

Date/ Time	T	P	R	BP	O2	IV site	In put/ Out put	Progress note/ Medication
Baseline								
5 min								
10 min								
15 min								
20 min								
25 min								
30 min								
35 min								
40 min								
45 min								
50 min								
55 min								
60 min								











แบบบันทึกติดตามการใช้ยาที่มีความเสี่ยงสูง

Phenytoin sodium injection 250 mg/5 ml ปริมาตร 5 ml

ฝ้าระวัง!!! ยามี Therapeutic index แคบ สามารถเกิดพิษได้ง่าย และยาผสมใน NSS เท่านั้น

1. ข้อบ่งใช้

○ Status epilepticus ○ อื่นๆ

2. ขนาดยาและการบริหาร

● Status epilepticus

○ เด็ก

- เริ่มต้น Loading dose: ให้ 20 mg/kg IV (Max 1,500 mg/ครั้ง) อัตราเร็ว < 1 mg/kg/min ถ้ายังไม่หยุดชักหลังเริ่มยา 30 นาที สามารถให้ซ้ำได้อีก 10 mg/kg

- ตามด้วย Maintenance dose: ให้ขนาด 5 - 8 mg/kg/day แบ่งให้ทุก 8 ชั่วโมง

○ ผู้ใหญ่

- เริ่มต้น Loading dose: ให้ขนาด 20 - 30 mg/kg IV (ขนาดยาสูงสุด 1,500 mg/ครั้ง) อัตราเร็ว < 50 mg/min

- ตามด้วย Maintenance dose: ให้ขนาด 300 - 500 mg/day แบ่งให้ทุก 8 ชั่วโมง

● ขนาดยาขึ้นกับระดับยาในเลือด ซึ่งระดับที่ให้ผลในการรักษา 10 - 20 mcg/ml

● หากต้องลดขนาดยา หยุดใช้ยา หรือแทนด้วยยาตัวอื่น ควรค่อยๆหยุดยา

● การให้ IV infusion ให้เจือจางใน 0.9% NSS ปริมาตร 50 - 100 ml ให้ได้ความเข้มข้นสุดท้ายไม่เกิน 1 - 10 mg/ml ห้ามเจือจางใน D5W

● การให้ IV infusion ควรให้อัตราเร็ว ไม่เกิน 50 mg/min (เด็ก < 1 mg/kg/min) และให้ผ่านหลอดเลือดดำใหญ่ ถ้าให้เร็วอาจเกิด Bradycardia หรือ Hypotension ได้

● ไม่ควรใช้ Infusion pump เนื่องจากยาอาจตกตะกอน

3. อาการอันไม่พึงประสงค์

● ขนดก เหงือกบวม หน้าหยาบ ชาตามปลายมือเท้า Vitamin D deficiency โรคกระดูกแข็งที่อ่อนและโค้งงอ SLE

● กล้ามเนื้อตึงเกร็ง เติมน้ำตาลในเลือดสูง พวดไม่ชัดลิ้นแข็ง มือสั่น คลื่นไส้/อาเจียน ง่วงนอน สับสน Hyperactivity Coma Seizures

● ความดันต่ำ หัวใจเต้นช้า หลอดเลือดอักเสบ

4. การติดตามการใช้ยาโดยพยาบาล

● ติดตาม BP, HR หลังให้ยาทุก 15 นาที 4 ครั้ง ทุก 30 นาที 2 ครั้ง และ ทุก 1 ชั่วโมง 2 ครั้ง

● ติดตาม serum Phenytoin level โดยระดับยาที่ให้ผลในการรักษา 10 - 20 mcg/ml

● ติดตาม CBC, liver function tests (AST, ALT, Albumin)

● ติดตามอาการไม่พึงประสงค์

● ติดตาม IV site อย่างน้อยเวรละ 2 ครั้ง

5. ข้อบ่งชี้ที่ต้องรายงานแพทย์ขณะให้ยา

● BP < 90/60 mmHg ● HR < 60 ครั้ง/นาที

● Phenytoin level > 20 mcg/ml

● Albumin level ≤ 3 g/dL (เนื่องจากเพิ่มฤทธิ์ยา)

● เกิดอาการไม่พึงประสงค์

Date/ Time	T	P	R	BP	O2	IV site	In put/ Out put	Progress note/ Medication
Baseline								
15 min								
30 min								
45 min								
60 min								
1.5 hr								
2 hr								
3 hr								
4 hr								









