

Meer informatie over de Commissie van de Europese Verpleegkundige Richtlijnen

Tijdens een rondetafeldiscussie op de 8^{ste} bijeenkomst van de International Nursing Group for Immunodeficiencies (INGID), in Nederland in 2008, kwam de noodzaak van Europese richtlijnen naar voren. Een groep van 10 Europese Immunologie verpleegkundigen kwam bij elkaar in Amsterdam om de doelen te bespreken en de richtlijnen op te stellen.

De eerste bijeenkomst vond plaats in juli 2014. Er waren onafhankelijke medische vakschrijvers aanwezig om de notulen te maken en het document te structureren. De bijeenkomst werd gesponsord door Baxter. In oktober 2015 werd het huidige document genaamd 'European Nursing Guidelines for Immunoglobulin Administration' (Europese Verpleegkundige Richtlijnen voor Toediening van Immunoglobulinen) afgerond.

De richtlijnen zijn Europese Verpleegkundige Richtlijnen genoemd, maar kunnen gebruikt worden door verpleegkundigen over de hele wereld. Ze zijn geschreven om een overzicht te geven van het gebruik van humane, normale immunoglobulinen als substitutietherapie of immunomodulaire therapie bij zowel kinderen als volwassenen met primaire en secundaire immuundeficiënties, of neurologische, hematologische en dermatologische indicaties. De lokale richtlijnen en regels betreffende de toediening van immunoglobulinen dienen te worden gevolgd als deze afwijken van de adviezen die hier worden gegeven.

De 'Europese Verpleegkundige Richtlijnen voor Toediening van Immunoglobulinen' zijn zoveel mogelijk evidence based (= empirisch onderbouwd). Op de laatste pagina wordt een overzicht gegeven van het verschillende bewijsmateriaal in klinische en medische literatuur.