

2016-06-22

Till
Yrkesföreningarna
Specialitetsföreningarna
RLIM

Remiss förslag till nya föreskrifter och allmänna råd om ordination och hantering av läkemedel i hälso- och sjukvården

För att öka patientsäkerheten och effektiviteten vid ordination och hantering av läkemedel i hälso- och sjukvården har Socialstyrelsen tagit fram förslag till nya föreskrifter och allmänna råd. Läkarförbundet har inbjudits att lämna synpunkter på förslaget till nya regler.

De nya reglerna preciserar bland annat vad läkare måste väga in i sin helhetsbedömning av patientens behov innan ett läkemedel kan skrivas ut. Övrig läkemedelsanvändning, kön, ålder, hälsotillstånd och andra pågående behandlingar och utredningar ska vägas in. Den som ordinerar ett läkemedel ska också bestämma ett datum när behandlingen ska avslutas eller följas upp. Syftet är att säkerställa att ordinationer av läkemedel inte fortgår utan vare sig en uppföljning eller ett avslut av läkemedelsbehandlingen.

Särskilda krav vid ordination till barn

Att ställa in rätt dos läkemedel till barn är viktigt, svårt och förknippat med risker. Föreskrifterna har därför kompletterats med regler som särskilt rör ordination av läkemedel till barn. Extra noggrannhet vid uträkningar och kontroller är nödvändigt. Socialstyrelsen kräver att särskild försiktighet ska iakttas vid spädning av läkemedel till barn och rekommenderar att IT-baserade ordinationsverktyg särskilt framtagna för barn används.

Exempel på andra nya regler i föreskrifterna:

- Ändrade krav på vilken information som ska dokumenteras i journalen vid ordination. Nytt är bl.a. läkemedlets aktiva substans, ordinationsorsak, läkemedelsbehandlingslängd, när behandlingen ska avslutas eller följas upp.
- Mer detaljerade regler om vad ett generellt direktiv om läkemedelsbehandling ska innehålla.
- Ändrade regler om delegering av iordningställande och administrering eller överlämnande av läkemedel.
- Vårdgivare ska regelbundet låta en extern aktör granska kvaliteten i verksamhetens läkemedelshantering, granskningen bör ske minst en gång per år.
- Den som iordningställer ett läkemedel utifrån läkarens ordination har ansvar för att göra en rimlighetsbedömning av om dosen stämmer.

- Skärpta krav på uppmärkning av läkemedel när det förbereds till patient, för att undvika risk för förväxling.

Remissunderlaget, se bifogade pdf-filer.

Läshänvisning: För att förstå innebörden av de föreslagna ändringarna är det viktigt att noga läsa igenom konsekvensutredningen (sid 1-41). Den innehåller en beskrivning av vilka ändringar som föreslås och vad man vill uppnå med förändringarna. Förslaget till själva föreskriften bifoga också så att ni kan se utformningen av förskriftstexten.

Ärendet handläggs av Camilla Damell, avdelningen för Politik och profession. Skicka era remissvar till förbundet **senast 2016-09-05**. Vi är tacksamma om svaret sänds per e-post till PPAdministration@slf.se

Med vänlig hälsning

SVERIGES LÄKARFÖRBUND

Avdelningen för Politik och profession