

Etter liste

Deres ref.:
Vår ref.: 21/40602-1
Saksbehandler: Solrun Elvik
Dato: 28.10.2021

Høringsbrev - Nasjonale faglige råd for legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang

Bakgrunn

Legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang er metoder som anbefales nasjonalt og internasjonalt for å bidra til trygg legemiddelbruk og unngå pasientskader.

Helsedirektoratet har tidligere hatt fire produkter som gir veiledning om legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang:

- Veileder om legemiddelgjennomgang (IS-1998)
- Tiltakspakker fra det Nasjonale Pasientsikkerhetsprogrammet I trygge hender 24-7 (2014-2018):
 - o Samstemming av legemiddellister
 - o Riktig legemiddelbruk i sykehjem
 - o Riktig legemiddelbruk i hjemmetjenesten

Det var behov for å revidere både veileder og tiltakspakker, og løsningen ble å lage ett felles produkt - nasjonale faglige råd for legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang.

Formål og målgruppe

De nasjonale faglige rådene skal bidra til god kvalitet i legemiddelbehandlingen ved å gi veiledning om gjennomføring av legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang.

Målgruppen for rådene er primært helsepersonell og ledere som har ansvar for organisering og gjennomføring av tiltakene, men også pasienter og pårørende vil kunne ha nytte av rådene.

Rådene gjelder både i kommunal helse- og omsorgstjeneste og i spesialisthelsetjenesten.

Innhold

I høringsutkastet er det fire kapitler. Rådene er knyttet til både virksomhetenes ansvar, samt til lege og annet helsepersonell sitt ansvar for legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang. De to første kapitlene er generelle og inneholder råd om hvordan

Helsedirektoratet

Avdeling kvalitetsforbedring og pasientsikkerhet

Solrun Elvik

Postboks 220 Skøyen, 0213 OSLO • Besøksadresse: Vitaminveien 4, Oslo • Tlf.: (+47) 47 47 20 20

Org.nr.: 983 544 622 • postmottak@helsedir.no • www.helsedirektoratet.no

tilrettelegge for gjennomføring av legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang i praksis. Deretter følger egne kapitler om legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang.

De faglige rådene tar utgangspunkt i Helsedirektoratets Veileder om legemiddelgjennomgang (IS-1998) og tiltakspakker fra det nasjonale pasientsikkerhetsprogrammet I trygge hender 24-7, regelverk, aktuelle NICE guidelines og aktuelle anbefalinger fra Verdens helseorganisasjon.

De faglige rådene er skrevet i elektronisk format. Dette innebærer at rådene med utdypende merknader presenteres først, deretter praktisk informasjon der det er aktuelt og til slutt begrunnelse og referanser.

Høringsinnspill

Høringsinstansene bes om å gi tilbakemelding overordnet på de faglige rådene som helhet og de enkelte rådene. Det er utarbeidet et elektronisk høringsskjema med spørsmål som er tilgjengelig på helsedirektoratet.no. Alle høringsinnspill vil publiseres. Frist for høringsinnspill er 31. januar 2022.

Lenke til høringssiden: [Nasjonale faglige råd legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang - Helsedirektoratet](https://helsedirektoratet.no/legemiddelgjennomgang)

Kontaktpersoner

Anne.Kristin.Ihle.Melby@helsedir.no
Solrun.Elvik@helsedir.no

Vennlig hilsen

Johnny Advocaat-Vedvik e.f.
avdelingsdirektør

Solrun Elvik
seniorrådgiver

Dokumentet er godkjent elektronisk

