

Helsedirektoratet

[postmottak@helsedir.no](mailto:postmottak@helsedir.no)

Deres ref: 10/5450

Vår ref: IH

9.april 2014

## **Høring – revisjon av forskrift om legemiddelhåndtering for virksomheter og helsepersonell som yter helsehjelp.**

Farmasiforbundet viser til høringsbrev med dokumenter, datert 08.01.2014.

Farmasiforbundet ønsker å kommentere på enkelte av de foreslåtte endringene til forskriften. Vi kommenterer kun de paragrafene vi har merknader til. Konkrete forslag er skrevet i understreket kursiv.

### **§ 3. Definisjoner**

f) Tilberedning: Klargjøring av legemiddel som på grunn av holdbarhetsforhold *eller individuell dosetilpassing* må gjøres bruksferdig umiddelbart eller kort tid før utdeling til pasient.

j) Virksomhetsleder.

Det er behov for å definere hva som menes med virksomhet i denne forskriften. Det kan oppstå uklarheter med hensyn til hvem som defineres som virksomhetsleder.

### **§ 4 Virksomhetsleders ansvar**

b) Det er viktig at rapporterte avvik følges opp.

### **§ 5 Informasjon om legemiddelbruk**

Det er viktig at pasienten til enhver tid har en oppdatert legemiddelliste.

### **§ 7 Krav til istandgjøring og utdeling**

Siste ledd: Bruk av generisk virkestoff i stedet for produktnavn vil øke sikkerheten ved bytting av legemidler.

## **§ 10 Rekvirering til lokalt legemiddellager**

Virksomhetsleder kan rekvirere legemidler til lokalt legemiddellager i samsvar med godkjent liste eller individuelt til pasient ordinert av lege. Virksomhetsleder kan delegere denne oppgaven.

Med vennlig hilsen  
Farmasiforbundet

Irene Hope  
Forbundsleder