

Helse- og omsorgsdepartementet
Postboks 8011 DEP
0030 Oslo

Dato: 14. november 2012

Kommentarer til Høring – Endring av forskrift om autorisasjon, lisens og spesialistgodkjenning av helsepersonell med yrkeskvalifikasjoner fra andre EØS-land §§ 15 og 23.

Deres ref 201203071-/VP

Vår ref.:ePhorte 2012/10691

Farmasøytisk Institutt har følgende kommentarer til ovennevnte høringsdokument i forhold til godkjenning av farmasøyter.

Vi støtter departementet i dets vurdering i at norske godkjenningsmyndigheter gis anledning til å stille ytterligere krav etter en vurdering av søkerens formelle bakgrunn/utdannelse.

Vi er kritisk til at søker gis anledning til å velge mellom prøveperiode og egnethetsprøve i henhold til artikkel 14 nr. 3.

For norske apotek er det stort sett nasjonal lovgivning som gjelder. Ikke minst når vi ser på utleveringsbestemmelser, refusjonsordninger og generelle regler for apotekenes drift og eierforhold, , hvilket innebærer at en praksis periode fra annet EU/EØS land ikke er sammenfallende med de krav og behov som stilles til autorisasjon i Norge.

Til nå har dette vært ivaretatt via et nasjonalt kurs med prøve «Nasjonale fag for farmasøyter», som årlig gjennomføres av Farmasøytisk Institutt på oppdrag av Helse- og omsorgsdepartementet.

Gjennomføringen av dette kurs krever et minimum antall deltakere, og har en egen andel for de studerende, som i dagens situasjon i stor utstrekning dekkes av deres (kommende) arbeidsgiver.

Dette sikre at de studerende etter bestått kurs har en felles minimum forståelse av det norske system, og at denne er gitt via systematisk velgjennomtenkt undervisning med følgende hovedelementer:

- ◆ Oppbygging og organisering av helsetjenesten i Norge innen farmasiområdet
- ◆ Helse- og sosialrett og håndtering av legemidler
- ◆ Kulturforståelse og nasjonale satsingsområder



Krav til deltakelse er som følger:

«Deltagerne må ha vedtak fra Statens autorisasjonskontor for helsepersonell (SAFH) der de er vurdert som reseptarfarmasøyt eller provisorfarmasøyt eller har fått innvilget midlertidig lisens som farmasøyt i Norge.

Det stilles krav om dokumenterte kunnskaper i norsk tilsvarende [Norskprøve trinn 3](#).

All undervisning vil bli holdt på norsk, og kurstesten må besvares på norsk.»

Dette sikre i tillegg at de farmasøyter som godkjennes har tilstrekkelig norskkunnskap til å kunne formidle nødvendig informasjon til pasientene i utleveringssituasjonen i apotek, hvor sikker og korrekt kommunikasjon mellom de to parter er essensiell.

En svekkelse av dette ved at søkeren selv kan eller via sin arbeidsgiver blir «rådet» til å ta en 3-årig prøveperiode under veiledning, vil være meget avhengig av det enkelte apoteks størrelse, bemanning, forståelse hos eier og konsesjonær, kjedetilhørighet mm. Med andre ord kan det bli meget variert kvalitet på en slik opplæringsperiode, og en åpenlys fare for at enkelte vil være uten nødvendig basiskunnskap etter prøveperioden. Dette gjelder ikke minst for søkere fra tredjeland, hvor kvaliteten og omfanget av en utdanning kan være vanskelig å fastslå, og språklig nivå meget varierende

Konklusjon:

Vi mener således at de foreslåtte endringer og presiseringer er ønskelig for farmasøyter fra EØS-land og tredjeland.

Men vi er av den oppfattelse at sikring av forståelse av nasjonal lovgivning, forordninger og språklig kompetanse må sikres via en nasjonal egnethetsprøve før autorisasjon gis for å sikre trygg utlevering og bruk av legemidler.

Med hilsen

For Farmasøytisk Institutt, Universitet i Oslo

Henrik Schultz

Instituttleder