



Helse- og omsorgsdepartementet
Postboks 8011 Dep
0030 OSLO

Deres ref.:
16/3186

Dato:
28.06.2016

Vår ref.:
16/06717-2

Seksjon/saksbehandler:
Dir. stab/
Heidi Reinne

HØRINGSSVAR

Statens legemiddelverk viser til brev fra Helse- og omsorgsdepartementet av 25. mai 2016, vedrørende høringen av endringer i kjernejournal- og reseptformidlerforskriftene.

Legemiddelverket støtter de foreslåtte endringene, men har innspill til de foreslåtte endringene i reseptformidlerforskriftens § 3-3.

Departementet forslår å endre reseptformidlerforskriften § 3-3 slik at andre forskrivere enn lege, etter samtykke fra pasienten, kan få en oversikt over pasientens resepter i reseptformidleren. Hensikten er å styrke pasientsikkerheten ved at forskriver gis mulighet til å vurdere om den behandlingen hun skal forskrive er forenlig med pågående legemiddelbehandling. En tilgang på reseptoversikt vil blant annet øke muligheten til å foreta en interaksjonskontroll. Legemiddelverket støtter en slik endring. Departementet foreslår imidlertid ikke at andre enn leger skal ha anledning til å tilbakekalle annet enn egne resepter. Legemiddelverket anser at et en slik innskrenking er både unødvendig og faglig uheldig.

Manglende tilbakekalling av resepter fra leger i forbindelse med forskrivning er et stort pasientsikkerhetsproblem. Direktoratet for e-helse har i 2016 beregnet at 300 000 pasienter, som har fire resepter eller mer, har doble resepter. I tillegg kommer fortsatt gyldige resepter hvor pasienten har endret eller avsluttet behandling. Manglende rydding i pasientens resepter skaper usikkerhet for helsepersonell og pasient om hva som er gjeldene legemiddelbehandling. Over 60% av norske apotek rapporterte i 2015 at de daglig, eller flere ganger daglig, oppdaterer resepter som ikke lenger skal brukes. Årsaken er at reseptene fortsatt ligger i Reseptformidleren. Problemet er økende, tilsvarende tall for 2013 var ca 40%.

Legemiddelverket anser at alle forskrivere og apotek som gis tilgang til oversikten over pasientens totale resepter, bør gis hjemmel til å rydde i reseptformidleren. Legemiddelverket anser at det er liten fare for at apotek eller andre forskrivergrupper enn leger vil gå ut over sin kompetanse og foreta tilbakekallinger som ikke er faglig forsvarlige.

Før innføringen av e-resept var pasienten selv bærer og oppbevarer av egne resepter. Pasienten hadde da fullstendig råderett til selv eller i samråd med apotek eller annet

Brev stiles til Statens legemiddelverk. Vennligst oppgi vår referanse.

helsepersonell, å destruere resepter. Destruksjon av resepter som ikke lenger inngikk i tiltenkt behandling forgikk i stor grad i samråd med apotek og var viktig for å holde orden på pasientens legemiddelbruk. Etter innføring av e-resept har pasientens mulighet til selv å tilbakekalle resepter falt bort. Pasientene kan etter forskriften kun gjennom lege få ryddet i egne resepter. Legemiddelverket antar at denne innskrenkningen i pasientens mulighet til å slette egne resepter i samråd med andre enn lege, ikke var tiltenkt. Uansett er innskrenkningen ikke hensiktsmessig. Legemiddelverket forslår derfor at apotek og forskrivere, etter samtykke fra pasienten, gis hjemmel til å tilbakekalle resepter fra reseptformidleren. Vi foreslår derfor at § 3-3 endres slik:

§ 3-3. Utlevering av reseptoversikt og tilbakekalling av reseptopplysninger

Opplysninger om resepter i Reseptformidleren som rekvirenten selv har rekvirert kan utleveres til rekvirenten.

Rekvirenten kan kalle tilbake resepter denne har rekvirert ved å sende melding om dette til Reseptformidleren.

Opplysninger om en pasients tilgjengelige resepter i registeret kan utleveres til andre ~~leger~~ *rekriventer* enn den som har rekvirert. Slik utlevering forutsetter pasientens samtykke. Samtykket gjelder for hvert enkelt behandlingsforløp inntil behandlingsforløpet er avsluttet eller til pasienten trekker samtykket tilbake. Samtykke til utlevering av opplysninger til fastlegen gjelder inntil pasienten trekker det tilbake, bytter fastlege, blir strøket fra fastlegens liste eller trer ut av fastlegeordningen. Samtykke skal dokumenteres i journalen. Innhenting av samtykke skal bekreftes av legen overfor Reseptformidleren før utlevering kan finne sted.

En lege som har fått utlevert reseptoversikt etter tredje ledd kan kalle tilbake resepter ved å sende melding om dette til Reseptformidleren.

En rekvirent som har fått utlevert reseptoversikt etter tredje ledd, samt apotek som har fått tilgang til reseptoversikt etter § 3-1, kan med pasientens samtykke kalle tilbake resepter.

Vennlig hilsen
Statens legemiddelverk

Audun Hågå
direktør

Heidi Reinnel
førstekonsulent

Dokumentet er elektronisk godkjent og har derfor ikke håndskrevne signaturer.