



Til
Alle yrkesforeninger
Alle fagmedisinske foreninger
Norsk forening for leger i legemiddelindustrien
Norsk forening for alders- og sykehjemsmedisin

Deres ref.:

Vår ref.: HSAK202100198

Dato: 02-11-2021

Høring – Nasjonale faglige råd legemiddelsamstemmig og legemiddelgjennomgang

Legeforeningen har fra Helsedirektoratet mottatt høring av utkast på *Nasjonale faglige råd for legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang*.

Helsedirektoratet skriver i høringsutkastet at nasjonale og internasjonale studier viser at legemidler ofte ikke brukes optimalt, og at legemiddelrelaterte problemer forekommer hyppig. Vi lever stadig lenger, noe som medfører en økt andel eldre og pasienter med flere kroniske sykdommer og dermed økt legemiddelbruk. Bruk av flere legemidler samtidig kan øke risikoen for bivirkninger, interaksjoner og feil bruk.

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:
 - o Samstemming av legemiddellister
 - o Riktig legemiddelbruk i sykehjem
 - o Riktig legemiddelbruk i hjemmetjenesten

Helsedirektoratet forklarer at det var et behov for å revidere både veileder og tiltakspakker, og løsningen ble å lage ett felles produkt - nasjonale faglige råd for legemiddelsamstemming og legemiddelgjennomgang.

Innhold i høringsutkastet:

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

De faglige rådene tar utgangspunkt i Helsedirektoratets tidligere veileder om legemiddelgjennomgang og tiltakspakker fra det nasjonale pasientsikkerhetsprogrammet I trygge hender 24-7, aktuelt regelverk, aktuelle NICE guidelines og aktuelle anbefalinger fra Verdens helseorganisasjon.



**DEN NORSKE
LEGEFORENING**

Denne høringen skal behandles av Fagstyret.

Les mer på siden til Helsedirektoratet [her](#).

Dersom høringen virker relevant, bes det om at innspill sendes til Legeforeningen innen **20. desember 2021**. Det bes om at innspillene lastes opp direkte på Legeforeningens nettsider.

Høringen finnes på **Legeforeningen.no** under [Legeforeningens politikk – Høringer](#)

Med hilsen
Den norske legeforening

Marlene Havn Sæther
Rådgiver helsepolitikk