



Helsedirektoratet
Postboks 7000 St. Olavs plass

0130 Oslo

Deres ref.: 17/34254-3

Vår ref.: 18/2739

Dato: 20.06.2018

Høringsuttalelse: multidose – nasjonale faglige råd

Helsedirektoratet har utarbeidet nasjonale faglige råd for multidoseordningen og sendt disse på høring.

Multidose er en stor og viktig, men svakt organisert oppgave i kommunene i dag. Det er behov for gode, lokale rutiner basert på nasjonale føringer. Ansvarsforholdene rundt multidose har vært uklare. Vi setter derfor stor pris på direktoratets initiativ.

Legeforeningen vil understreke behovet for å gjøre kommunikasjonen om multidose og endringer i pasientens medikasjon til helelektronisk kommunikasjon. Slik det er nå, er dette en oppgave som utføres delvis papirbasert, delvis elektronisk og delvis ved hjelp av telefaks(!). Det tilfredsstiller ikke krav til Norm for informasjonssikkerhet. En manuell anonymiseringsprosess (med utskriving av journaldokumentasjon, sladding og sending per faks) er i seg selv en risiko for brudd på taushetsplikt, og medfører manuell føring av legemiddelinformasjon. Dette medfører risiko for legemiddelfeil når det er mest kritisk at det ikke skjer, ved overføring av behandler ansvar mellom ulike virksomheter i helsetjenesten. De nasjonale råd legger opp til at det skal være valgfritt om oppstart og endring av multidose skjer elektronisk eller på papir. Dette må i hovedsak være begrunnet i at kommunene ikke har tatt ansvar for å utvikle sine elektroniske systemer i pleie- og omsorgstjenestene. Legeforeningen mener at dette i 2018 er en ren anakronisme. Vi ber om at det snarest mulig implementeres elektronisk melding om multidose som kan deles mellom apotek, fastlege, spesialisthelsetjeneste, privatpraktiserende leger og pleie- og omsorgssektoren. Det må være en forutsetning at slike meldinger som hovedregel må kunne sendes elektronisk.

Vi har noen innspill til selve innholdet i høringen:

- Det bør fremgå klart om nasjonale faglige råd skal anses som pålegg til kommunene for å sikre riktig legemiddelbruk (s.1 i Helsedirektoratets udaterte utkast).
- Kriterier for valg av pasienter til multidose. Dette avsnittet beskriver ikke kriterier for tildeling. Her beskrives kun administrative og formelle forhold. Legeforeningen ber om at man her beskriver hvilke medisinske og sosiale forhold hos pasienten som bør være grunnlaget for å starte eller vedlikeholde communal multidose. Kriteriene bør være like i hele landet. Ved listen over kriterier for valg av pasienter til multidose (s.3) bør det eksplisitt angis at alle fire kriterier må være oppfylt, med spesifiserte unntak. Det vil si, kriteriene bindes sammen med «og».
- Uklarhet om at pasienten har multidose. Pasientjournalen hos alle aktører må automatisk merkes når pasienter har multidose. Dette er i dag ikke tilfelle i noe elektronisk