# Bilaga till verksamhetsenhetens plan för läkemedelsbehandling;Beskrivning av begränsade läkemedelsförråd

# Innehåll

[Bilaga till verksamhetsenhetens plan för läkemedelsbehandling; Beskrivning av begränsade läkemedelsförråd 1](#_Toc115271972)

[Innehåll 1](#_Toc115271973)

[Inledning 2](#_Toc115271974)

[1 Beskrivning av verksamhetsenhetens lokaler 3](#_Toc115271975)

[2 Läkemedelsurval som motsvarar behovet av läkemedelsbehandling vid enheten 4](#_Toc115271976)

[3 Anskaffning av läkemedel och registrering av de läkemedel som skaffats 5](#_Toc115271977)

[4 Förvaring och iordningställande av läkemedel 6](#_Toc115271978)

[5 Läkemedelsförsörjning och läkemedelsbehandling 7](#_Toc115271979)

[6 Kompetenskrav, ansvar, skyldigheter och arbetsfördelning för personalen i fråga om läkemedelsbehandlingen 8](#_Toc115271980)

[7 Antecknande av läkemedelsbehandlingen och användningen av läkemedel i journalhandlingarna och klientberättelsen samt anteckningar om förbrukningen av läkemedel som klassificeras som narkotika 9](#_Toc115271981)

[8 Förstöring av de läkemedel som kasseras 10](#_Toc115271982)

[9 Läkartjänster som är tillgängliga för de boende vid verksamhetsenheten 11](#_Toc115271983)

[10 Uppföljnings- och återkopplingssystemen för läkemedelsbehandling 12](#_Toc115271984)

[11 Andra förfaranden och ansvar i anslutning till användningen av läkemedelsförrådet 13](#_Toc115271985)

|  |
| --- |
| InledningLäkemedelsplanen för det begränsade läkemedelsförrådet utgör en del av hela enhetens plan för läkemedelsbehandling. Behandling med läkemedel från det begränsade läkemedelsförrådet är också en del av den övriga läkemedelsbehandling som sker i enheten och måste därför följa de allmänna metoder med vilka man försöker garantera en säker läkemedelsbehandling och som beskrivs i enhetens övergripande läkemedelsbehandlingsplan.En säker läkemedelsbehandling kan äventyras i vilken fas som helst av läkemedelsbehandlingsprocessen, och på vilken enhet som genomför läkemedelsbehandling som helst. Att trygga och främja säkerheten inom läkemedelsbehandling ingår i social- och hälsovårdens organiseringsansvar och offentliga servicelöfte. Den här mallen för läkemedelsplanen för begränsade läkemedelsförråd är avsedd att hjälpa alla verksamhets- och arbetsenheter som genomför läkemedelsbehandling att garantera säkerheten i alla skeden av läkemedelsbehandlingsprocessen. Bestämmelser om innehållet i läkemedelsplanen för begränsade läkemedelsförråd finns i 31 b § i läkemedelsförordningen (693/1987). Den här bilagan till läkemedelsplanen beskriver det som i läkemedelsförordningen föreskrivs om begränsade läkemedelsförråd. Tillstånd för eller registrering av ett begränsat läkemedelsförråd kan inte beviljas förrän tillståndsmyndigheten har fått en tillräcklig beskrivning av de punkter som nämns i den här bilagan.Mer information: [Läkemedelsförordningen 693/1987](https://www.finlex.fi/sv/laki/ajantasa/1987/19870693%20P31) (31–32 §)[Läkemedelslagen 395/1987](https://www.finlex.fi/sv/laki/ajantasa/1987/19870395%20L7P68) (68–73 §)[Svar på vanliga frågor, regionförvaltningsverken](https://avi.fi/sv/svar-pa-vanliga-fragor)[Begränsat läkemedelsförråd, ansökan om tillstånd eller anmälan](https://avi.fi/sv/valj-arende/foretag-eller-organisation/tillstand-anmalningar-och-ansokningar/social-och-halsovard/begransat-lakemedelsforrad) |

|  |
| --- |
| Beskrivning av verksamhetsenhetens lokaler*Ett begränsat läkemedelsförråd tillhör en specifik verksamhetsenhet, och läkemedlen som finns i förrådet kan användas endast i den aktuella enheten för akuta behov av medicinering. Ett begränsat läkemedelsförråd kan endast inrättas i en sådan serviceboendeenhet som uppfyller de villkor som nämns i läkemedelslagen.* * Beskriv om det är fråga om exempelvis en eller flera olika byggnader eller om enheten finns i flera olika våningar eller separata ’flyglar’.
* Beskriv var i enheten som läkemedelsförrådet är placerat.
 |

|  |
| --- |
| Läkemedelsurval som motsvarar behovet av läkemedelsbehandling vid enheten*Ett begränsat läkemedelsförråd kan inte innehålla antibiotika (förutom ögondroppar) eller läkemedel som ska administreras intravenöst. En serviceproducents alla verksamhetsenheter ska inte per automatik ha samma urval av läkemedel, utan urvalet ska vara baserat på klienternas läkemedelsbehov.* *Informationen om vilka läkemedel som finns i ett begränsat läkemedelsförråd är* ***sekretessbelagd****.** Beskriv vilka läkemedelssubstanser förrådet innehåller, om det inte finns särskilda skäl att ange läkemedelspreparatens namn.
* Beskriv indikationerna för användning av läkemedlet vid akuta medicineringsbehov (t.ex. vård i livets slutskede).
 |

|  |
| --- |
| Anskaffning av läkemedel och registrering av de läkemedel som skaffats*Den legitimerade läkaren som ansvarar för hälso- och sjukvården vid enheten eller om det inte finns en ansvarig läkare, den legitimerade läkare som godkänt läkemedelsplanen, ansvarar för att läkemedlen som beställs till det begränsade läkemedelsförrådet stämmer överens med läkemedelsplanen. Läkaren som nämns ovan, eller en legitimerad läkare som hen har bemyndigat, är skyldig att underteckna läkemedelsbeställningarna till det begränsade läkemedelsförrådet.* * Beskriv processen för anskaffningen av läkemedlen.
 |

|  |
| --- |
| Förvaring och iordningställande av läkemedel*Läkemedlen ska förvaras i låsta, ändamålsenliga och tillräckligt stora utrymmen i verksamhetsenheten. Läkemedlen i det begränsade läkemedelsförrådet ska förvaras separat från klienternas andra läkemedel.** Beskriv förvaringen och iordningställandet av läkemedlen
 |

|  |
| --- |
| Läkemedelsförsörjning och läkemedelsbehandling*För behandling med läkemedel från ett begränsat förråd krävs ett vårdbeslut av en läkare och ett personligt recept till patienten. En legitimerad yrkesutbildad person inom hälso- och sjukvården (t.ex. sjukskötare) som arbetar vid enheten fattar beslut om att inleda läkemedelsbehandling utgående från klientens gällande recept.** Beskriv läkemedelsförsörjningen och läkemedelsbehandlingen, inklusive fördelning och utdelning av läkemedel samt läkarkonsultation.
 |

|  |
| --- |
| Kompetenskrav, ansvar, skyldigheter och arbetsfördelning för personalen i fråga om läkemedelsbehandlingen*Behandling med läkemedel ges endast av sådana personer i personalen som har nödvändig utbildning i läkemedelsbehandling och vilkas kompetens inom läkemedelsbehandling har säkerställts. Det ska finnas tillräckligt med sådan personal på plats under alla tider av dygnet.** Beskriv kompetenskrav, ansvar, skyldigheter och arbetsfördelning för personalen i fråga om läkemedelsbehandlingen från det begränsade läkemedelsförrådet.
 |
| Antecknande av läkemedelsbehandlingen och användningen av läkemedel i journalhandlingarna och klientberättelsen samt anteckningar om förbrukningen av läkemedel som klassificeras som narkotika*Användningen av ett begränsat läkemedelsförråd för läkemedelsbehandlingen av en klient antecknas i journalhandlingarna och i verksamhetsenhetens klientdatasystem.* *Verksamhetsenheten ska föra bok förpackningsspecifikt av de HCI-läkemedel som finns i det begränsade läkemedelsförrådet. Bokföringen ska innehålla följande uppgifter:**1) läkemedelspreparatets namn och mängd,* *2) leveransdag och till vilken verksamhetsenhet det begränsade läkemedelsförråd som mottagit leveransen hör,* *3) information om förbrukningen av läkemedlet, inbegripet patientens namn, läkemedelsdos, datum när läkemedlet getts till patienten, namnet på den läkare som har förskrivit läkemedlet och underskrift av den medlem av personalen som genomfört läkemedelsbehandlingen samt datum för genomförandet,* *4) eventuella mätningsförluster.**Uppgifterna i bokföringen över HCI-läkemedel* ***är sekretessbelagda****.* *Bestämmelser om skyldigheten att följa och bokföra förbrukningen av läkemedel som klassificeras som narkotika finns i statsrådets förordning om kontroll av narkotika (548/2008).** Beskriv i fråga om det begränsade läkemedelsförrådet processen för antecknande i journalhandlingarna och klientdatasystemet och ansvaren som hänför sig till detta.
* Beskriv processen för uppföljningen av förbrukningen av HCI-läkemedel.
* Beskriv processen för uppföljningen av förbrukningen av läkemedel som klassificeras som narkotika.
 |

|  |
| --- |
| Förstöring av de läkemedel som kasseras*För förvaring av läkemedelsavfall gäller samma villkor som för förvaringen av läkemedel som är i användning. Läkemedel som tagits ur bruk är läkemedelsavfall som ska behandlas och förstöras enligt de anvisningar som fås av sjukhusapoteket, läkemedelscentralen eller apoteket.** Beskriv hur enheten förvarar och förstör läkemedel som avlägsnas från det begränsade läkemedelsförrådet.
 |

|  |
| --- |
| Läkartjänster som är tillgängliga för de boende vid verksamhetsenheten*Verksamhetsenheten ska se till att klienterna har möjlighet att under alla tider på dygnet få tillgång till läkartjänster på ett sätt som motsvarar deras vårdbehov.** Beskriv läkartjänsterna som är tillgängliga för de boende.
 |

|  |
| --- |
| Uppföljnings- och återkopplingssystemen för läkemedelsbehandling*Analyseringen av farliga situationer ger information om vilka risker som finns i vårdprocesserna. Utgående från den här informationen kan man utveckla skyddsmetoder för att förhindra framtida farliga situationer.** Beskriv hur enheten dokumenterar och behandlar farliga situationer och negativa händelser som hänför sig till användningen av ett begränsat läkemedelsförråd.
 |

|  |
| --- |
| Andra förfaranden och ansvar i anslutning till användningen av läkemedelsförrådet* Beskriv eventuella andra förfaranden och ansvar i anslutning till användningen av läkemedelsförrådet.
 |