

Ekstern høring - rundskriv legemiddelhåndtering

Helsedirektoratet sender nå utkast til revidert rundskriv på ekstern høring med **frist 1. april 2025**. Rundskrivet erstatter rundskriv IS-7/2015 (Legemiddelhåndteringsforskriften med kommentarer). Rundskrivet gir veiledning om hvordan krav i forskrift om legemiddelhåndtering for virksomheter og helsepersonell som yter helsehjelp av 3. april 2008 nr. 320 kan etterleves.

Kontaktperson Tove Ringerike, Tove.Ringerike@helsedir.no

* Obligatorisk

1. Navn på avsender *

2. E-postadresse *

3. Aktør *

4. Innspill til rundskrivets struktur, lesbarhet og detaljeringsgrad *

5. Det er behov for å definere "risikolegemidler" i rundskrivet. I utkastet brukes en oversatt definisjon fra WHO. Er dette en ok definisjon? *

6. Innspill til kapittel 1. Om rundskrivet *

7. Innspill til kapittel 2. Legemiddelforskriftens formål og virkeområde *

8. Innspill til kapittel 3. Definisjoner og prosess for legemiddelhåndtering *

9. Innspill til kapittel 4. Organisering av virksomhetens legemiddelhåndtering *

10. Innspill til kapittel 5. Ordinering, rekvirering, legemiddelinformasjon og oppfølging av legemiddelbehandling *

11. Innspill til kapittel 6. Istandgjøring, tilberedning og utdeling av legemidler *

12. Innspill til kapittel 7. Oppbevaring og kontroll av legemiddelbeholdning *

13. Andre generelle tilbakemeldinger om rundskrivet *

14. Ivaretar veiledningen riktig og god legemiddelhåndtering ved digitalisering? Om nei, hva mangler eller bør endres? *

15. Rundskrivet veileder med utgangspunkt i gjeldende regelverk. Er legemiddelhåndteringsforskriften tilstrekkelig fremtidsrettet eller er det behov for endringer i forskriften? Spesifiser gjerne behovet. *

Dette innholdet er verken opprettet eller godkjent av Microsoft. Dataene du sender, sendes til skjemaieren.

 Microsoft Forms