

Til:
Direktoratet for e-helse

Dato: 12. februar 2018

Høringsuttalelse til «Forslag til standard for kortfattet, pasientrettet legemiddelinformasjon» Saksnr: 18/51

Vi verdsetter initiativet til å utarbeide en standard for kortfattet, pasientrettet og produsentuavhengig legemiddelinformasjon. Slik informasjon er etterspurt, både av brukere og apotek. Vi setter også pris på at innholdet skal basere seg på oppdatert forskning, i tillegg til nasjonale retningslinjer og godkjent produktinformasjon. Vi håper det blir satt av tilstrekkelig med midler til arbeidet, som vil være krevende. Det er viktig at informasjonen oppdateres regelmessig, og hyppig, slik at den fanger opp endringer i preparatene, produsentinformasjon, nye preparater og ny forskning. Informasjonen skal konkurrere med mye annen informasjon på nett, og det er viktig at den kommer tidlig opp i søk (f.eks. Google).

Det er litt uklart om informasjonen i standarden kun skal være tilgjengelig digitalt, eller om det også vil lages ferdig trykkede informasjonsark. For enkelte brukergrupper vil ikke digital informasjon være tilgjengelig fordi de ikke bruker digitale løsninger. Det nevnes ikke hvorvidt det planlegges at løsningen skal gjøres tilgjengelig for svaksynte.

Vi er uenig i at standarden ikke inkluderer informasjon om interaksjon med reseptbelagte legemidler. Brukere etterspør slik informasjon, og det er i tråd med ønsket om pasientmedvirkning og samvalg (patient empowerment) at slik informasjon gjøres tilgjengelig. Som et minimum må løsningen inneholde en standardsetning om at legemidlet kan påvirke andre legemidler, eller påvirkes av disse, og at det er viktig å diskutere dette med legen.

Punkt 2.2.2. Vi støtter at informasjonen er på virkestoffnivå. Det er samtidig viktig at informasjonen også er merket med tilhørende preparatnavn og at brukere kan søke på preparatnavn. Det er vel kjent at brukere kan ha vanskelig for å forstå hva som er forskjell på preparat og virkestoff, og for å koble virkestoff mot preparat.

Punkt 2.3.5. Bivirkninger. Forskningen tilsier at det er viktig at risikoen for bivirkninger tallfestes (slik det også gjøres i pakningsvedlegg). Tekstlige beskrivelser som «svært vanlig», «vanlig» osv, fører til en overestimering av risiko sammenlignet med tallfestet informasjon (som 1/100 osv).

Vi støtter bruk av video og bilder i løsningen, og at løsningen skal gjøres tilgjengelig på flere språk og målformer.

Med hilsen

1. Aman. Liv Mathiesen
Faglig kontakt

Henrik Schultz
Instituttleder

Elektronisk signert

