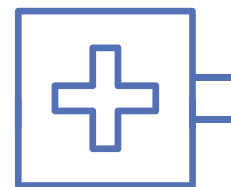


Værd at vide om: Informeret samtykke for behandlerfarmaceuter



Patienter har ret til selvbestemmelse. Det er et grundlæggende princip i sundhedsloven, som kommer til udtryk ved kravet om informeret samtykke.

Krav om informeret samtykke

Når du som behandlerfarmaceut foretager genordinationer eller ordinerer dosisdispensering med tilskud, skal du være opmærksom på at indhente et informeret samtykke fra patienterne til behandlingen.

Kravet om informeret samtykke består af to elementer:

- Informationen
- Selve samtykket

De to elementer hænger tæt sammen. Har en patient fx ikke fået tilstrækkelig information, vil samtykket ikke være gyldigt.

Hvad skal du informere om?

Patienterne skal informeres om, at der gælder nogle særlige regler, når en behandlerfarmaceut genordinerer eller dosisdispenserer medicin.

Patienterne skal informeres om:

- At du skal have oplysninger om helbredsforhold og medicinering for at kunne vurdere mulighederne for genordination eller dosisdispensering.
- At den behandlingsansvarlige læge vil blive informeret om genordinationen eller dosisdispenseringen, og at lægen kan modsætte sig dette.
- At de kun kan få udleveret den mindste pakning ved genordination.
- At de ved næste genordination skal gå til deres behandlingsansvarlige læge.

Hvis en patient afviser noget af det ovenstående, kan du ikke gennemføre genordination eller dosisdispensering, og du skal journalføre afvisningen.

Hvad skal du journalføre?

Når der er givet samtykke fra patienten til enten genordination eller dosisdispensering, skal det altid journalføres.

Hvis din arbejdsplads har en instruks om indhentelse af samtykke, hvor der står, hvad der altid skal informeres om, inden samtykket bliver givet, behøver du ikke journalføre selve den information, du giver patienten.

Hvis der ikke er en instruks, skal informationen journalføres. Du kan godt bruge en standardfrase og fx skrive, at patienten er informeret om behandlingen og rammerne for den, uden at skrive i detaljer, hvad du har informeret om. Hvis patienten har særlige spørgsmål til behandlingen, som du besvarer, skal den information også fremgå af journalen.

Intet krav om samtykke til opslag på FMK

Det er ikke nødvendigt at indhente og journalføre et samtykke til at tilgå FMK (Fælles Medicinkort), da tilgangen sker som led i behandlingen af en patient. Som FMK er bygget op nu, kræver systemet, at du som behandlerfarmaceut bekræfter, at der er givet samtykke. Det kan give anledning til at tro, at dette samtykke skal journalføres særskilt. Det er altså ikke tilfældet.

Spørg os, hvis du er i tvivl

Hvis du som behandlerfarmaceut er i tvivl om, hvordan du indhenter og journalfører det informerede samtykke i forbindelse med dit arbejde, er du velkommen til at kontakte os for rådgivning.

Styrelsen for
Patientsikkerhed

E-mail: stps@stps.dk
Tlf.: +45 7228 6600

www.stps.dk

