

		Klinikk for psykisk helse - psykiatri og avhengighetsbehandling/Pasientforløp		Generelt dokument
Ordinasjon av legemidler på døgnet i KPH				Side 1 av 2
Dokument ID: II.KPH.2.5.2-4	Tilknyttet:	Godkjent dato: 13.02.2023		Revisjon 10.00

HENSIKT

Å sikre at all ordinasjon av legemidler til inneliggende pasienter er entydig og tilstrekkelig dokumentert.

OMFANG

Gjelder personale med forskrivningsrett, samt personale som istandgjør og administrerer legemidler på døgnet.

HANDLING

All ordinasjon av legemidler til inneliggende pasienter gjøres av lege, og dokumenteres på medisinarke eller i elektronisk kurve. Videre skal alle endringer i ordinasjon også dokumenteres på medisinarke eller i elektronisk kurve. All istandgjøring og utlevering av legemidler skjer på bakgrunn av individuell ordinasjon skrevet på medisinarke eller i elektronisk kurve. Generelle direktiv er ikke lenger gyldige.

Det skal i første rekke ordineres legemidler som er i enhetens basissortiment.

[II.KPH.2.5.2-3](#) Apotekstyrt legemiddellager KPH

Medisinarke på papir er et rent dokumentasjonssystem, og inneholder ikke mulighet for effektmåling eller behandlingsvurdering.

Dersom medisinarke benyttes, skal følgende informasjon angis:

- Legemidlets navn
- Legemiddelform og styrke
- Dosering
- Administrasjonsmåte
- Navn på forskriver
- Evt. telefonordinasjon
- Oppstartsdato
- Eventuell selvadministrasjon (må også dokumenteres i journal)
- Allergier skal dokumenteres i medisinarkeets CAVE-felt.

Opplysninger som må dokumenteres i pasientjournal:

- Indikasjon ved ny ordinasjon
- Løpende overvåkning av effekt, bivirkning og interaksjoner. Alvorlige eller uventede bivirkninger skal meldes til RELIS:

[I.1.3.4](#) Uønskede hendelser - registrering og
1 behandling

- Legemiddelinformasjon gitt til pasient
- Informert samtykke
- Evt. complianceproblemer

Utarbeidet av: Karin Drivenes	Fagansvarlig: Legemiddelkomiteen KPH	Godkjent av: Ingeborg Sele Danielsen	
----------------------------------	--	---	--

	Ordinasjon av legemidler på døgnenhet i KPH				Side: 2 Av: 2
Dokument-id: II.KPH.2.5.2-4	Utarbeidet av: Karin Drivenes	Fagansvarlig: Legemiddelkomiteen KPH	Godkjent dato: 13.02.2023	Godkjent av: Ingeborg Sele Danielsen	Revisjon: 10.00

- Årsak til fravikelse av standardsortiment eller standarddosering

Avvik meldes nærmeste leder i kvalitetsportalen.

Kryssreferanser

[II.KPH.2.5.2-3](#)

[Apotekstyrt legemiddellager KPH](#)

[II.KPH.2.5.2-6](#)

[Medisinark i KPH - bruk](#)

Eksterne referanser

[2.46 Legemiddelhåndtering for virksomheter og helsepersonell som yter helsehjelp](#)