

Godkännande för administrering

Omfattning och ansvar

Rutinen riktar sig i första hand till läkare. Även sjuksköterskor behöver känna till funktionen *Godkännande för administrering*, och hur visningen av läkemedel i *Utdelningsvyn* påverkas av denna funktion. Rutinen gäller för samtliga verksamhetsområden inom vården.

Rutinen omfattar inte patienter med dosdispenserade läkemedel eftersom det i skrivande stund (2024-02-23) inte är klart gällande kopplingen mot Pascal. Rekommendationen gäller inte heller patienter med antitumoral behandling ordinerad i cytostatikamodulen eftersom denna modul fortfarande är under utveckling.

Funktionsområde Läkemedel, Vårdsäkerhetsenheten ansvarar för att uppdatera rutinen.

Syfte

Syftet med denna rutin är att säkerställa att hanteringen av *Läkemedelslistan* vid inskrivning, utskrivning och förflyttning mellan och inom vårdenheter sker enhetligt inom Region Norrbottens verksamheter. Det är viktigt att förstå hur funktionen *Godkännande för administrering* ska användas och påverkar i olika scenarion.

Bakgrund

Det finns författningar att förhålla sig till vid inskrivning till slutenvård.

Socialstyrelsens föreskrifter HSFL-FS 2017:37 kap 10 Ställningstagande till pågående läkemedelsbehandling vid inskrivning

1 § Vid inskrivning av en patient i slutenvård ska hälso- och sjukvårdspersonalen ta ställning till om patienten har möjlighet att själv fortsätta ansvara för sin egen pågående läkemedelsbehandling eller om läkemedlet i stället ska administreras eller överlämnas av hälso- och sjukvårdspersonal.

Socialstyrelsens föreskrift gällande läkemedelsgenomgångar HSFL-FS 2017:37 kap 11, 3 § ska patienter som är 75 år eller äldre med minst fem läkemedel erbjudas en enkel läkemedelsgenomgång vid inskrivning i slutenvård.

Innehållsförteckning

Godkännande för administrering	1
Omfattning och ansvar	1
Syfte.....	1
Läkemedel	2
Arbetsätt vid godkännande för administrering	2
Originaldokument från Sussa samverkan	3

Läkemedel

Arbetsätt vid godkännande för administrering

Funktionen *Godkännande för administrering* används för att ta ställning till om läkemedel ska administreras av hälso- och sjukvårdspersonal, exempelvis vid inskrivning av en patient till slutenvård. Vid godkännande för administrering ska giltighetstid anges, vanligtvis till ”Avslutande av vårdkontakt”.

Godkännandet anges till ”Avslutande av vårdkontakt” på alla enheter utom akutmottagningar. På akutmottagningar ska i stället giltighetstid 24 timmar framåt anges vid inskrivning till slutenvård från akutmottagning.

Om läkemedel behöver administreras utan att det finns ett godkännande för administrering kan de ändå administreras, men då med krav på kommentar i *Utdelningsvyn*.

Godkännandet för administrering gäller för hela läkemedelslistan och vaccinationslistan. Det går inte att välja bort enstaka ordinationer från godkännandet men läkemedelsbehandlingar går vid behov att pausa.

Läkemedelsbehandlingar som ska administreras på specifik enhet och antitumoral behandling som ordinerar i cytostatikamodulen ingår däremot inte i godkännandet.

I dialogrutan *Godkännande för administrering* kan en kryssruta för enkel läkemedelsgenomgång markeras i de fall en genomgång utförs.

Godkännande för administrering är endast en del i processen kring läkemedel vid inskrivning och utskrivning från slutenvård, samt förflyttning inom eller mellan vårdenheter. För detaljer kring hur funktionen *Godkännande för administrering* ska används i de olika situationerna hänvisas därför till respektive rutin för Inskrivning till slutenvård, Förflyttning inom och mellan vårdenheter, Utskrivning från slutenvård och Läkemedel på akutmottagning.

Originaldokument från Sussa samverkan

DokumentID: ARBGRP1112-1374266480-593