

# Övergång till Cosmic gällande forskning

## Omfattning och ansvar

Hälso- och sjukvårdsförvaltningen Region Norrbotten samt Privata vårdcentraler. Områdeschef har övergripande ansvar för att rutinen är känd och implementerad. Verksamhetschef/avdelningschef/motsvarande ansvarar för att rutinen efterlevs inom verksamheten/enheten. Medarbetare ansvarar för att följa rutinen utifrån sin profession.

## Syfte

Syftet med denna rutin är att ge stöd till verksamheten i arbetet med övergång från VAS till Cosmic gällande forskningsrelaterad journalinformation. Rutinen ska därför ses som tillfällig och gäller pågående forskningsstudier vid övergången.

För mer information om rutiner för forskningsrelaterad information hänvisas till övergripande rutindokument [Dokumentation vid forskning \(nll.se\)](#).

## Innehållsförteckning

<b>Övergång till Cosmic gällande forskning</b> .....	<b>1</b>
Omfattning och ansvar .....	1
Syfte.....	1
Beskrivning och arbetsätt.....	1
Uppmärksamhetssymbolen.....	2
Kliniska läkemedelsprövningar .....	2
Kliniska prövningar .....	2
Övrig vårddokumentation.....	3
Läkemedel .....	4
Resursplanering .....	4
Originaldokument från Sussa samverkan .....	4

## Beskrivning och arbetsätt

Detta dokument beskriver rekommendationer för att verksamhet ska kunna hantera övergång till Cosmic gällande forskningsrelaterad information som har relevans i vårdinformationssystem. Rekommendationerna ska läsas tillsammans med [Dokumentation vid forskning \(nll.se\)](#).

Grundprincip för migrering är att inte överföra historiska data, utan att först och främst hänvisa till läsläge för att bli uppmärksammas på att det finns information att ta del av i ersatta system. Den grundprincipen ska även följas för forskningsrelaterad information. Införandet av nya arbetssätt kommer dock medföra att en del historiska data faktiskt ska föras in i Cosmic, se nedan om Uppmärksamhetssignalen.

## Uppmärksamhetssignalen

Enligt rutin kring forskningsstöd ska en forskningspersons deltagande i en klinisk prövning eller klinisk läkemedelsprövning dokumenteras i Uppmärksamhetssignalen i Cosmic. Detta är delvis ett nytt arbetssätt som innebär att rutin inte kan hänvisas till migreringsmanualen i sin helhet.

### *Kliniska läkemedelsprövningar*

**För kliniska läkemedelsprövningar ska dessa prioriteras att registreras i Uppmärksamhetssignalen vid övergång till Cosmic.**

För registrering fyll i Uppmärksamhetssignalen under *Särskild vårdrutin* enligt frastext i tabell nedan.

Avsteg: Eftersom det vid registrering inte kommer finnas en inklusionsanteckning i Cosmic att länka, kan texten i kommentarsrutan kompletteras med en hänvisning till inklusionsanteckning på aktuell klinik i VAS tex ”se tidigare anteckningar i VAS på klinik xx”.

Registrering kan göras av forskningssjuksköterska eller annan forskningsansvarig personal som har behörighet att skriva i Vårdrutinavvikelse i Uppmärksamhetssignalen.

### *Kliniska prövningar*

**Rekommendation för andra kliniska prövningar är att registrera information om pågående studie i Uppmärksamhetssignalen vid nästa forskningsrelaterat besök eller tidigare om verksamhet bedömer att det behövs för patientsäkerheten.**

För registrering fyll i Uppmärksamhetssignalen under *Särskild vårdrutin* enligt Frastext i tabell nedan.

Avsteg: Eftersom det vid registrering inte kommer finnas en inklusionsanteckning i Cosmic att länka, kan texten i kommentarsrutan kompletteras med

en hänvisning till inklusionsanteckning på aktuell klinik i VAS tex ”se tidigare anteckningar i VAS på klinik xx”. Registrering kan göras av forskningssjuksköterska eller annan forskningsansvarig personal som har behörighet att skriva i Vårdrutinavvikelse i Uppmärksamhetssignalen.

Konsekvens med arbetssättet är att inte alla studier kommer synas i Uppmärksamhetssignalen från produktionsstart och att det kan dröja innan information är uppdaterad beroende på hur forskningsstudien är upplagd. Arbetssättet kommer leda till en förbättring då minst alla läkemedelsstudier kommer finnas i Uppmärksamhetssignalen från produktionsstart.

Kortkommandon	Meddelandetitel	Frastext	Förklaring
b66	<i>UMS – Klinisk läkemedelsprövning</i>	Studienamn: Typ av läkemedel: Kontaktperson namn: Telefonnr: Kontaktperson kodbrytning namn: Telefonnr: Viktig information:	Används för enligt dokumentation vid klinisk läkemedelsprövning i <i>Uppmärksamhetssymbolen</i> .
b67	<i>UMS – Klinisk prövning</i>	Studienamn: Huvudprövare: Kontaktperson namn: Viktig information:	Används för enligt dokumentation vid klinisk prövning i <i>Uppmärksamhetssymbolen</i> .

### Övrig vårddokumentation

Enligt grundprincip för migrering ska inte historiska data föras över till Cosmic utan hänvisas till läsläge i ersatta system. Rekommendation är att viktig information ska finnas i Uppmärksamhetssignalen och det är den information som först och främst ska uppdateras vid övergång till Cosmic.

Om det bedöms som viktigt att få in mer information som eventuellt inte heller finns i ersatta system, kan en ny journalanteckning göras i Cosmic. Den bedömningen får verksamheten avgöra.

Vid nästa forskningsrelaterade kontakt som kräver dokumentation i vårddokumentationssystem, görs detta i Cosmic.

## Läkemedel

Enligt övergripande rutin för forskningsstöd ska studieläkemedel ordinerars i Cosmic så det blir synligt i Läkemedelslistan.

Rekommenderat arbetssätt vid övergång är att prioritera att registrera pågående läkemedelsstudier i Uppmärksamhetssignalen. Ordination av mallen *Studieläkemedel/Placebo* bör göras av ansvarig läkare/ordinatör så snart som möjligt.

För mer information om migrering av läkemedel se [Migrering av läkemedelslista från VAS till Cosmic \(nll.se\)](#).

Rekommendation är att se över vilka ordinationer som finns för pågående studier och säkerställa att ny mall i Cosmic används för ändamålet.

## Resursplanering

Det finns särskilda forskningsrelaterade vårdtjänster i basutbudet för Cosmic som kan beställas till en enhet. Inför produktionsstart har dock möjligheten att göra kompletterande beställningar varit minimala. Det innebär att många enheter kommer behöva boka in forskningsrelaterade besök utifrån de vårdtjänster som enheten har vid produktionsstart. Efter produktionsstart kan enheter välja att skicka in kompletteringsbeställning för vårdtjänster, kategorier och remissklassificering som kan underlätta bokning och uppföljning.

## Originaldokument från Sussa samverkan

DokumentID: ARBGRP1112-1374266480-761