

Läkemedelsgenomgång, fördjupad

Gäller för: Region Kronoberg

Faktaägare: Anna Falk leg.apotekare, läkemedelsenheten
Marie Dahl leg.apotekare, läkemedelsenheten

Riktlinjen grundar sig på HSLF-FS 2017:37 Ordination och hantering av läkemedel i hälso- och sjukvården.
Verksamhetschefen är ansvarig för att följa denna riktlinje på vårdenheten.

Vad är en fördjupad läkemedelsgenomgång?

En fördjupad läkemedelsgenomgång är ett arbetssätt för att systematiskt analysera, ompröva och följa upp en patients läkemedelsanvändning utifrån hans/hennes hälsotillstånd.

Varför görs en fördjupad läkemedelsgenomgång?

En fördjupad läkemedelsgenomgång görs för att säkerställa att patientens läkemedelsbehandling är ändamålsenlig och säker.

När ska en fördjupad läkemedelsgenomgång göras?

En fördjupad läkemedelsgenomgång ska göras när en patient efter en enkel läkemedelsgenomgång har kvarstående läkemedelsrelaterade problem eller då det finns misstanke om sådana problem.

Vem ska genomföra en fördjupad läkemedelsgenomgång?

Behandlingsansvarig läkare är ansvarig för att en fördjupad läkemedelsgenomgång genomförs och dokumenteras. Behandlingsansvarig läkare ska vid behov samarbeta med andra läkare, apotekare, sjuksköterskor och annan hälso- och sjukvårdspersonal. Vid behov av apotekarstöd kan läkemedelsenhetens apotekare nås via konsultationsremiss eller telefon. För patienter med hemsjukvård kan läkare göra fördjupad läkemedelsgenomgång i samarbete med sjuksköterska, vårdpersonal och apotekare enligt regionens [”teammodell”](#). Den som uppmärksammar problem har ansvar att föra det vidare till rätt nivå.

Hur görs en fördjupad läkemedelsgenomgång?

1. Inhämtande av uppgifter

- aktuell läkemedelslista
- symtomskattning via ex PHASE-20 (Läkemedelsgenomgång symtomskattningsskala PHASE-20)
- aktuella laboratorie- och mätvärden (ex eGFR, blodtryck, puls, vikt samt övriga prover utifrån patientens läkemedelsbehandling)

2. Analys

För att identifiera läkemedelsrelaterade problem ska man för varje ordinerat läkemedel

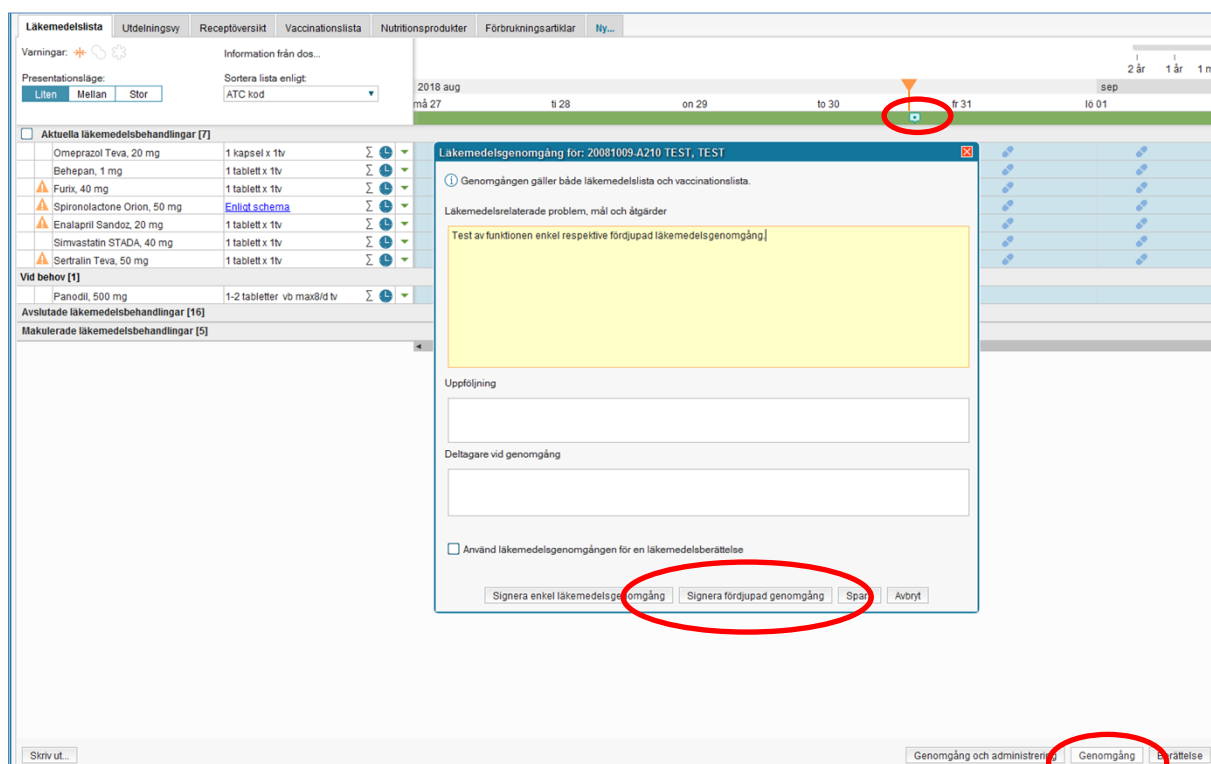
- kontrollera att indikation finns
- utvärdera behandlingseffekten
- bedöma hur doseringen förhåller sig till patientens fysiologiska funktioner ex njurfunktion
- värdera om nyttan av läkemedlet är större än risken för biverkningar eller risken för interaktioner
- värdera nyttan med läkemedlet i förhållande till patientens övriga läkemedel och behandlingar

3. Upprättande av aktuell läkemedelslista

Behandlingsansvarig läkare ska göra de ändringar i ordinationerna och vidta de andra åtgärder som krävs för att läkemedelsbehandlingen ska vara ändamålsenlig och säker, exempelvis provtagningar. En aktuell läkemedelslista över ordinerade läkemedel som används ska upprättas i Cambio Cosmic samt i Pascal om patienten har dosdispenserade läkemedel.

4. Dokumentation

Den fördjupade läkemedelsgenomgången ska dokumenteras i läkemedelsmodulen i Cambio Cosmic genom att klicka på funktionsknapp ”Genomgång”. Anteckningen signeras som ”Fördjupad läkemedelsgenomgång”. En blå symbol, ”Plutten”, visas i läkemedelslistan när en genomgång har gjorts.



The screenshot displays the 'Läkemedelslista' (Medication List) interface. The main window shows a list of medications with columns for name, dosage, and frequency. A dialog box titled 'Läkemedelsgenomgång för: 20081009-AZ10 TEST, TEST' is open, allowing the user to create a deep review. The dialog box contains a text area for notes, a section for 'Uppföljning' (Follow-up), and a section for 'Deltagare vid genomgång' (Participants in review). At the bottom of the dialog box, there are buttons for 'Signera enkel läkemedelsgenomgång', 'Signera fördjupad genomgång', 'Spara', and 'Avbryt'. The 'Signera fördjupad genomgång' button is circled in red. In the background, a calendar view shows a date from 2018 aug to 2018 sep, with a blue symbol (the 'plutten') visible on the calendar grid. At the bottom of the main window, there are buttons for 'Genomgång och administrering', 'Genomgång', and 'Berättelse', with the 'Genomgång' button also circled in red.

Dokumentationen ska innefatta

- läkemedelsrelaterade problem som ex avsaknad av indikation, olämpliga läkemedelsval, felaktiga doseringar, biverkningar, interaktioner eller hanteringsproblem.
- åtgärder och orsaker till åtgärderna
- mål med läkemedelsbehandlingen
- när uppföljning ska göras
- vem som ska ansvara för uppföljningen
- vilka yrkesutövare som deltagit vid läkemedelsgenomgången

Dokumentationen görs i avsedda rutor alternativt hänvisas till dokumentation i journalanteckning. Notera vid vilken enhet genomgången gjorts för att underlätta sökandet efter tillhörande anteckningar, exempelvis ”Årskontroll VC XXX”.

5. Information till patient

Patienten ska få

- individuellt anpassad information om de åtgärder som vidtagits och varför
- en uppdaterad läkemedelslista (från Cambio Cosmic respektive Pascal)

När patienten vårdats i slutet vård, ska den uppdaterade läkemedelslistan lämnas vid utskrivningen.