

Kategori: Pasientbehandling/Legemidler/Generelle retningslinjer	Gyldig fra/til:07.10.2024/07.10.2026
Organisatorisk plassering: Helse Bergen HF/Fellesdokumenter/Pasientbehandling	Versjon: 6.04
Godkjenner: Stokes, Charlotte Lorentze - Legemiddelkomiteen	Retningslinje
Dok. ansvarlig: Legemiddelkomiteen	Dok.id: D14487

## Innhold

1	Hensikt .....	1
2	Definisjoner.....	1
3	Ansvar .....	1
4	Gjennomføring.....	1
4.1	Oppdatering av retningslinjer .....	1
5	Referanser.....	2
6	Endringer siden forrige versjon.....	2

## Forankring i lov og forskrift

### 1 Hensikt

At prosedyrene på legemiddelområdet er i samsvar med lover, forskrifter, faglige, samt interne bestemmelser- er overordnede legemiddelprosedyrer i Helse Bergen (nivå-1) – skal sikre at legemidler håndteres på en trygg/ forsvarlig måte - skal være et arbeidsredskap i klinisk arbeid.

### 2 Definisjoner

Se [Definisjoner Legemidler](#).

### 3 Ansvar

[Legemiddelkomiteen](#) i Helse Bergen (LMK)

- Rådgivende, utredende og informerende organ for ledelsen i saker som gjelder forsyning, terapivalg og håndtering av legemidler.
- LMK skal, bidra til kvalitetsutvikling av legemiddelbruk og – håndtering i foretaket.  
[Legemiddelkomiteen i Helse Bergen - mandat og sammensetning](#)

Administrerende direktør har delegert ansvaret for utarbeidelse og vedlikehold av dokumentene i Legemiddel prosedyrer til LMK.

### 4 Gjennomføring

Ved *innføring* av nye retningslinjer skal berørte enheter involveres i form av høring.

#### 4.1 Oppdatering av retningslinjer

- oppdateres ved behov – evt. etter innspill fra brukerne
- innspill til LMK per e-post: [HVNHBEMLDKB\\_Legemiddelkomiten@ihelse.net](mailto:HVNHBEMLDKB_Legemiddelkomiten@ihelse.net)
- arbeidsgruppe med leger, sykepleiere og farmasøyter, oppdaterer
- tverrfaglige arbeidsgrupper opprettes ved oppdatering av fagspesifikke retningslinjer

**Merknad:**

Enhetsspesifikke retningslinjer (nivå-2/3) beskriver områder som er helt spesifikke for egen enhet – dekkes ikke av nivå-1 retningslinjer.  
Enhetsspesifikke retningslinjer skal utarbeides etter samme mal som nivå 1 – skal lenkes øverst i dokumentet til nivå-1.

**Ikke utarbeid duplikater – ikke kopier tekst fra nivå 1 retningslinjene**

*Ved behov for enhetsspesifikke dokumenter:*

*Mindre enheter legger alle enhetsspesifikke dokumenter på nivå-2.*

*Større enheter; nivå-2 evt. nivå-3.*

## 5 Referanser

### Interne referanser

<a href="#">1.1.7.1.2-03</a>	<a href="#">Legemiddelkomiteen i Helse Bergen - mandat og sammensetning</a>
<a href="#">1.2.2.1-02</a>	<a href="#">Definisjoner Legemidler</a>
<a href="#">1.2.2.1-03</a>	<a href="#">Fordeling av ansvar og oppgaver innen legemiddelhåndtering</a>
<a href="#">1.2.2.1-12</a>	<a href="#">Forankring i lov og forskrift</a>

### Eksterne referanser

[3.2.2.10.3 HVNHBEMLDKB\\_Legemiddelkomiten@ihelse.net](mailto:3.2.2.10.3_HVNHBEMLDKB_Legemiddelkomiten@ihelse.net)

## 6 Endringer siden forrige versjon

Forlenget gyldighet til 07.10.2026