

 HELSE BERGEN Haukeland universitetssjukehus	Organisering av arbeid med legemiddelbivirkninger i Helse Bergen	
Kategori: Pasientbehandling/Legemidler	Gyldig fra/til: 04.04.2024/04.04.2026	
Organisatorisk plassering: Helse Bergen HF/Fellesdokumenter/Pasientbehandling	Versjon: 2.03	
Godkjenner: Bjånes, Tormod Karlsen - legemiddelkomiteen	Informasjon	
Dok. ansvarlig: Legemiddelkomiteen	Dok.id: D64753	

1 Bakgrunn

Legemiddelbivirkninger er en viktig kilde til morbiditet og mortalitet hos pasienter. Forebygging, diagnostisering og rapportering av bivirkninger er viktige oppgaver for helsepersonell. [Bivirkningsregisterforskriften](#) innebærer **meldeplikt for alt helsepersonell**, og understreker **virksomhetens ansvar** for å etablere rutiner som sikrer at helsepersonellet sine plikter kan oppfylles.

2 Bivirkningsarbeid i Helse Bergen – organisering og roller

Legemiddelsikkerhetsarbeidet i Helse Bergen understøttes av et nettverk av fagpersoner i stabsfunksjoner ([Arbeidsgruppen for bedre legemiddelsikkerhet \(BLEST-arbeidsgruppen\)](#)) og av [legemiddelkontakter/-team](#) i kliniske enheter.

Minst ett av medlemmene i enhetenes legemiddelteam bør ha særlig fokus på bivirkningsarbeidet, og fungere som **bivirkningskontakt**.

Bivirkningskontakten skal

- Kurses innen sentrale emner i bivirkningsarbeidet, inkl. meldesystemet
- Tilby undervisning om bivirkningsarbeid til kollegaer i egen enhet i Helse Bergen
- Stimulere til rapportering av meldepliktige bivirkninger (dødelige eller livstruende bivirkninger, bivirkninger som har gitt varige alvorlige følger eller nye/uventede bivirkninger)
- Stimulere enheten til å formulere fokusområder og målsettinger for det lokale bivirkningsarbeidet, og bidra til å implementere tiltak i henhold til overordnede føringer

BLEST-arbeidsgruppen har overordnet ansvar for å legge til rette for arbeidet, med **bivirkningsansvarlig farmasøyt hos RELIS Vest** som faglig ressurs og bindeledd til Legemiddelverket. Arbeidsgruppen definerer **kompetansekrav** for bivirkningskontakt, arrangerer **faglige workshops** og tilbyr **undervisning** om temaet.

3 Evaluering og rapportering

- Evaluering og rapportering om status for bivirkningsarbeidet følger samme struktur og frekvens som øvrige tema i nettverket for legemiddelsikkerhet
- Følgende parametere oppsummeres og tallfestes, hvis mulig
 - Undervisning og opplæring (kompetansekrav / E-læringskurs) om bivirkninger og meldeplikt
 - Bivirkningsmeldinger totalt og fordelt på legemidler og enhet

- Forskningsprosjekter og kvalitetsprosjekter om legemiddelbruk og bivirkninger

Eksterne referanser

[1.3.5 Bivirkningsregisterforskriften - Forskrift om system for rapportering av bivirkninger av legemidler](#)