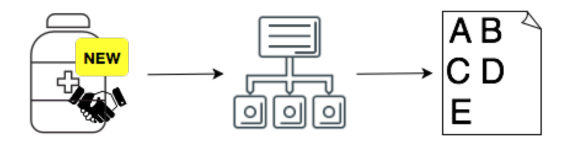


Risikovurdering af lægemiddelskift

Effektiving ved implementering af lægemiddelskift



Sundhedsteknologi 3. semester, Master Projekt - Efterår 2018

Projekt gruppe 18gr9408 Maria Kaalund Kroustrup



Oplagstal: XX Sidetal: XX Appendiks: XX

Afsluttet XX-12-2018

School of Medicine and Health

Biomedical Engineering and Informatics Niels Jernes Vej 12, 9220 Aalborg Øst http://www.smh.aau.dk

| Titel: | Synopsis: |
|------------------------------------|-----------|
| Risikovurdering af lægemiddelskift | |
| Uddannelse og semester: | |
| Sundhedsteknologi, 9. semester | |
| Tema: | |
| Anvendt sundhedsteknologi | |
| og informatik | |
| Projektperiode: | |
| September 2018 - December 2018 | |
| Projektgruppe: | |
| 18gr9408 | |
| Deltagere: | |
| Maria Kaalund Kroustrup | |
| Vejledere: | |
| Kirstine Rosenbeck Gøeg | |
| Hanne Plet | |
| | |

Rapportens indhold er frit tilgængeligt, men offentliggørelse (med kildeangivelse) må kun ske efter aftale med forfatter.

Abstract

. . .

Forord

Denne rapport er et 3. semesters kandidatprojekt på kandidatuddannelsen Sundhedsteknologi (M.sc. Biomedical Engineering and Informatics) på Aalborg Universitet. Projektet er udarbejdet i perioden september 2018 til december 2018 af Maria Kaalund Kroustrup.

Projektet er udarbejdet med udgangspunkt i det overordnede tema for semesteret "Anvendt sundhedsteknologi og informatik". I studieordningen for uddannelsen fremgår det at fokus er at være i stand til selvstændigt at initiere eller udføre samarbejde inden for disciplinen samt tage ansvar for deres egen faglige udvikling [1].

Dette projekt omhandler udviklingen af et regel-baseret system til risikovurdering af lægemiddelskift med henblik på at opnå en mere effektiv implementering af lægemiddelskift, hvilket kan bidrage til at forebyggelse af medicineringsfejl og derved forbedre patientsikkerheden.

Der rettes stor tak til vejleder Kirstine Rosenbeck Gøeg for vejledningen i projektperioden. Yderligere rettes der tak til eksterne vejleder Hanne Plet, Emilie Middelbo Outzen og Lina Klitgaard Larsen for sparring og bidrag til viden inden for sygehusapoteket. Sidst men ikke mindst rettes der tak til samarbejdet med Sygehusapoteket Region Nordjylland.

Maria Kaalund Kroustrup mkrous14@student.aau.dk

Læsevejledning

I dette afsnit beskrives opbygningen af rapporten samt hvordan referencer til figurer og tabeller er angivet. Ligeledes beskrives anvendelse af forkortelser, begreber og beskrivelser samt referencer til litteratur.

Rapporten påbegyndes i kapitel 1 med et initierende problem, hvor sundhedsrelaterede problemstillinger ved lægemiddelskift tydeliggøres. Disse problemstillinger analyseres i kapitel 2 ved problemanalysen, hvor overordnede problemstillinger identificeres og sammenfattes i en opsummering. Problemanalysen danner grundlag for udformningen af problemformuleringen. Ud fra problemformuleringen udformes kapitel 3 som indeholder metoder for projektet......

Figurer og tabeller er i rapporten angivet efter det pågældende kapitel. Dette vil sige at den første figur i kapitel 2 er angivet Figur 2.1 og den første tabel i kapitel 2 er angivet Tabel 2.1.

Forkortelser er i rapporten angivet det førstnævnte sted med ordet med efterfølgende forkortelse angivet i parentes, hvorefter forkortelsen er anvendt i rapporten efterfølgende. De anvendte forkortelser fremgår yderligere af tabel 1. Begreber og beskrivelser anvendt i rapporten er yderligere beskrevet i henholdsvis tabel 2 og 3.

Kilder er i rapporten angivet efter Vancouver som kildehenvisning, hvilket betyder at kilderne nummereres fortløbende og angives i firkantet parentes. Hvis en kilde er angivet før et punktum i en sætningen gælder denne for den pågældende sætningen, hvorimod en kilde efter punktum er gældende for hele sektionen.

TABEL 1 - FORKORTELSER

SRN Sygehusapoteket Region Nordjylland

ATC Anatomical Therapeutic Chemical

TABEL 2 - BEGREBER

Analoge substitution: Lægemidler med forskelligt aktive stof med nogenlunde

ensartet klinisk virkning [2].

Generisk substitution: Lægemidler med samme aktive stof

Kontraktskift: Kontraktskift mellem leverandør og Amgros ved Amgros-

udbud [2].

Standardbehandling Lægemidlet indføres som et alment anvendt behandlingstil-

bud til en patientgruppe

TABEL 3 - BESKRIVELSER

Amgros: Regionernes lægemiddelorganisation, hvis formål er at sikre

forsyning af lægemidler til offentlige hospitaler i Danmark med henblik på at skærpe konkurrencen mest muligt,

samtidigt med at kvalitet og patientsikkerhed sikres.

Medicinrådet: Et uafhængigt råd, der udarbejder anbefalinger i forhold

til standardbehandlinger og behandlingsvejledninger om

lægemidler til de fem danske regioner.

Sygehusapoteket: Sikre forsyning af lægemidler, fremstilling af sygehusspeci-

fikke lægemidler og leverance af klinisk farmaceutiske ser-

viceydelser.

Lægemiddelstyrelsen Kontrollere og godkender lægemiddelvirksomheder og læ-

gemidler på det danske marked samt overvåger bivirkninger ved lægemidler og godkender kliniske forsøg. Beslutter tilskud til lægemidler og fører tilsyn med medicinsk udstyr. Overvåger utilsigtede hændelser med medicinsk udstyr samt udpeger apotekere, tilrettelægger apoteksstrukturen

og fører tilsyn med apoteker og detailforhandlere.

RADS Sikrer ensartet anvendelse af dyr medicin på landets

sygehus. Fra år 2017 har Medicinrådet overtaget RADS'

opgaver og dens fagudvalg.

Indholdsfortegnelse

| Kapitel 1 | I Initierende problem | 1 |
|-----------|---|----|
| Kapitel 2 | 2 Problemanalyse | 3 |
| 2.1 L | ægemiddelskift | 3 |
| 2.2 S | ubstitution of lægemidler | 3 |
| 2.3 U | Demper ved substitution af lægemidler | 4 |
| 2.4 In | mplementering af substituerede lægemidler | 4 |
| 2.5 P | Patientsikkerhedsmæssige konsekvenser ved substituion | 5 |
| 2.6 T | Teknologi til forebyggelse af patientsikkerhedsmæssige konsekvenser | 7 |
| 2.7 P | Problemafgrænsning | 8 |
| 2.8 P | Problemformulering | 8 |
| Kapitel 3 | 3 Metode | 9 |
| 3.1 F | ormål | 9 |
| 3.2 U | Jdviklingsproces | 9 |
| 3.3 D | Oataindsamling | 10 |
| 3.4 R | Risikofaktorer og vægtning | 10 |
| 3.5 P | Præprocessering | 12 |
| 3.6 D | $ m Pesign \ \ldots \ \ldots$ | 12 |
| 3.7 In | mplementering og test | 13 |
| 3.8 E | Evaluering | 13 |
| Kapitel 4 | 4 Resultat | 15 |
| Kapitel 5 | 5 Syntese | 17 |
| 5.1 D | Diskussion | 17 |
| 5.2 K | Konklusion | 17 |
| Litteratu | ır | 19 |
| Appendi | ks A Appendiks | 23 |
| | | |
| | Furdering af ligeværdige lægemidler | |
| Appendi | ks B Appendiks | 25 |
| B.1 U | Jdbudstyper ved Amgrosudbud | 25 |
| Appendi | ks C Appendiks | 27 |
| | | 27 |
| Appendi | ks D Appendiks | 29 |

Initierende problem

1

Den stigende andel af ældre, forekomsten og varigheden af kroniske sygdomme samt udviklingen i sundhedsforventninger og teknologier er skyld i stigende sundhedsudgifter i flere europæiske lande [3]. Danmark brugte i år 2015 flere sundhedsudgifter end det gennemsnitlige land i Europa [4]. Siden år 2007 til 2015 er udgifterne til sygehusmedicin steget med 7,8 % i gennemsnit om året [5].

For at begrænse udgifterne til sygehusmedicin har Amgros, Regionernes lægemiddelorganisation, siden år 2007 sendt lægemidler i udbud hvert år med henblik på at indkøbe lægemidler af høj kvalitet til bedst mulige priser til de offentlige danske hospitaler [6]. I år 2017 sparede Amgros regionerne for 3,1 milliarder kroner [7]. Udbud forekommer på lægemidler, hvor der findes mere end én leverandør, hvormed lægemidler bringes i konkurrence, hvilket kan give anledning til et kontraktskift [8].

Kontraktskift medfører substitution af lægemidler, hvilket betyder udskiftning at et lægemiddel til et andet lægemiddel [2]. Analog substitution omhandler lægemidler som indeholder forskelligt aktivt stof, men forventes samme effekt og omtrent samme bivirkninger [9]. Analog substitution kræver at lægen er involveret i ordinationen af lægemidlet [2]. Generisk substitution omhandler lægemidler, som indeholder samme aktive stof, altså er hinandens synonyme [9]. Generisk substitution foretages ofte og kræver modsat analog substitution ikke at en læge er involveret i ordinationen, hvormed dette kan varetages af en sygeplejerske [2].

Der er patientsikkerhedsmæssige konsekvenser forbundet med substitution, herunder fejlmedicinering [10]. Den hyppigste fejl ved generisk substitution skyldes i 82,1 % af tilfældene at sygeplejersken ordinerer det forkerte lægemiddel [10]. De typiske anledninger til forket lægemiddel er forveksling af emballager eller navne, hvilket i nogle tilfælde har medført forlænget indlæggelse, forværret sygdom og dødsfald [2]. Implementering af lægemiddelskift i klinikken er derfor essentielt i forhold til forebyggelse af medicineringsfejl.

Flere studier har påvist at informationssystemer er anvendeligt i forebyggelsen af medicineringsfejl ved at støtte den kliniske beslutningstagning [11, 12]. Informationsteknologisystemer kan forbedre adgangen til en stor del af informationer, organisere disse og identificere sammenhænge mellem disse, hvilket er begrænset for et menneske [11]. Informationsteknologisystemer kan på denne måde vise klinikeren relevant information, hvormed beslutningen forbedres. [11]

De nuværende teknologier anvendes i forbindelse med bedre beslutningstagning i selve klinikken og derved forebyggelse af fejl [11, 13, 14, 15, 16]. Det kunne derfor være essentielt at undersøge om en teknologi kan anvendes inden implementering af lægemiddelskift,

med henblik på at synliggøre de risici der kan forekomme ved de enkelte skift og på denne måde forebygge medicineringsfejl og forbedre patientsikkerheden. Computer-baseret systemer er anvendeligt i forbindelse med forebyggelse af medicineringsfejl og forbedring af patientsikkerheden [11, 17]. Herunder er regel-baseret systemer og machine learning anvendt at forudsige sandsynligheden for fejl ved risikovurdering [18].

På baggrund af dette er det relevant at analysere, hvordan et lægemiddelskift håndteres samt hvilke problemstillinger der opstår og hvordan disse kan forebygges.

Problemanalyse 2

I dette kapitel analyses problemstillinger, som opstår i forbindelse med lægemiddelskift. Disse problemstillinger vil sammenfattes i en problemafgrænsning og afsluttes med en problemformulering, der fremadrettet danner grundlaget for rapporten.

2.1 Lægemiddelskift

Lægemiddelskift forekommer når en ny lægemiddelvirksomhed vinder leverancen af nyt lægemiddel som standardbehandling, hvormed der er indgås et kontraktskift [8].

Forinden et kontraktskift kan forekomme analyseres og vurderes lægemidlet i samarbejde med Medicinrådet og Amgros [19], som beskrevet i Appendiks A. Efter analyseringen og vurdering sendes lægemidlerne i udbud via Amgros med henblik på at indkøbe lægemidler af høj kvalitet til bedst mulige pris [20].

Størstedelen af lægemidler i ATC-grupper sendes i udbud en gang årligt fra start september til midt november, hvor udbud på ATC-grupper som indgår i Medicinrådets behandlingsvejledninger sker løbende hen over året [20], som beskrevet i Appendiks D. Forinden udbuddet defineres antallet af vindere samt, hvorvidt udbuddet skal vurderes på baggrund af laveste pris eller være mest økonomisk fordelagtigt [21], som beskrevet i Appendiks B.

På baggrund af de foregående analyser og vurderinger fastsættes et prisniveau der anvendes som beslutningsgrundlag for Medicinrådet om, hvorvidt lægemidlet skal anvendes som standardbehandling [19]. Hvis lægemidlet er den eneste standardbehandling inden for terapiområdet kan denne implementeres direkte på hospitalsafdelingen. I tilfælde af flere lægemidler inden for samme terapiområde, skal lægemidlernes ligeværdighed vurderes af Medicinrådet, som beskrevet i Appendiks A, med henblik på at udarbejde behandlingsvejledninger og rekommandationer for lægemidlerne. Disse videresendes til de danske hospitaler, som står for implementeringen. [19]

2.2 Substitution of lægemidler

Kontraktskift medfører enten analog eller generisk substitution af lægemidler, hvor et lægemiddel udskiftes til et andet lægemiddel [2]. Generisk substitution, er ifølge The World Health Organisation (WHO), defineret som dispensering af et produkt, der er generisk ækvivalent med det foreskrevne produkt med samme aktive ingredienser i samme doseringsform og identisk i styrke, koncentration og administrationsvej [9]. Generisk

substitution kan f.eks. være skift fra Paracetamol til Crocin eller ændring i mærke som Pamol til Pinex [9]

Analog substitution er defineret af WHO som substitutionen af et lægemiddel med et andet, der afviger i sammensætningen, men anses for at have lignende bivirkninger og terapeutiske egenskaber [9]. Med andre ord vil dette sige at alle substitutioner som ikke er generiske er analoge. De fleste analog substituerede lægemidler afviger fra det foreskrevne lægemiddel på baggrund af optagelsen af lægemidlet f.eks. ændring fra et lægemiddel med hurtigt frigivelse til et med langsom, eller at lægemidlet anvender et alternativ molekyle fra samme farmakologiske klasse ¹. I sjældnere tilfælde anvendes lægemidler hvor det alternative molekyle er for en anden farmakologisk klasse ². [9]

2.3 Ulemper ved substitution af lægemidler

Ulemperne ved generisk substitution er at der gives et andet lægemiddel end ordineret af lægen [9]. Selvom lægemidlet indeholder somme aktive stof kan producenten af lægemidlet anvende forskellige hjælpestoffer, som på trods af kliniske forsøg, kan vise signifikante forskelle for nogle patienter i forhold til interaktion af lægemidler og optagelse af lægemidlet. En anden ulempe er at den generisk substitution kan medfører at erstatningens lægemidlet har et anderledes udseende som f.eks. form, størrelse og farve på dispenseringsformen, hvilket kan medvirke til at patienten mistænker en fejl i ordinationen og derved udelader at tage medicinen. [9]

Foruden de ulemper som er beskrevet omkring generisk substitution er ulemperne ved analog substitution at nogle lægemidler inden for samme farmakologiske klasse afviger væsentligt fra deres biologiske virkning [9]. Det er endnu ikke påvist hvilken betydning dette har for den terapeutiske virkning. Patientens holdning, accept og forståelse har en påvirkning på analog substitution. Hvis patienten fejlinformeret eller ikke har fået den rette information omkring analog substitution kan dette indbærer et indtryk af utilstrækkelig eller uhensigtsmæssig behandling [9].

2.4 Implementering af substituerede lægemidler

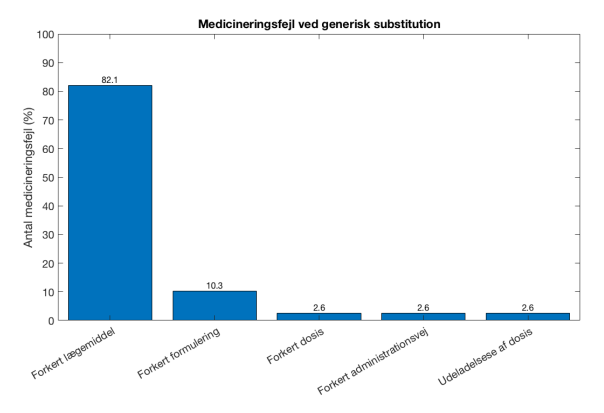
Et simpelt lægemiddelskift er vurderet til at påvirke hospitalsafdelingen i lav grad og varetages ofte af logistik afdelingen [22, 23]. Disse skift sker dagligt og kan forekomme i forbindelse med ændring af generisk navn eller ved ændring af lægemidlets mærke [23, 9]. Hvorimod et kompleks lægemiddelskift påvirker klinikken i mellem til høj grad og kræver ofte involvering af flere interessenter som f.eks. medicinansvarlig, overlæger, kontaktsygeplejersker eller medicinservicefarmakonomer til at undersøge lægemidlets anvendelighed for det pågældende hospitalsafsnit. De komplekse skift sker ved lægemidler, hvor flere faktorer som f.eks. styrke og disponeringsform afviger fra den nuværende behandling. [22, 23]

¹FiXme Note: losartan i stedet for telmisartan

²FiXme Note: telmisartan i stedet for ramipril

2.5 Patientsikkerhedsmæssige konsekvenser ved substituion

Substitution af lægemidler kan medføre patientsikkerhedsmæssige konsekvenser [2]. Et norsk studie har undersøgt konsekvenserne ved generisk substitution [10]. Interview med 100 sygeplejersker påviste at der opstod fejlmedicinering ved generiske lægemidler [10]. Ud af disse følte 92 % af sygeplejerskerne at generiske lægemidler var tidskrævende og 91 % at risikoen for fejl øges ved dispensering af disse, hvoraf 42 % oplevede fejl som følge af generisk substitution [10]. Medicineringsfejl ved generisk substitution fremgår af Figur 2.1.

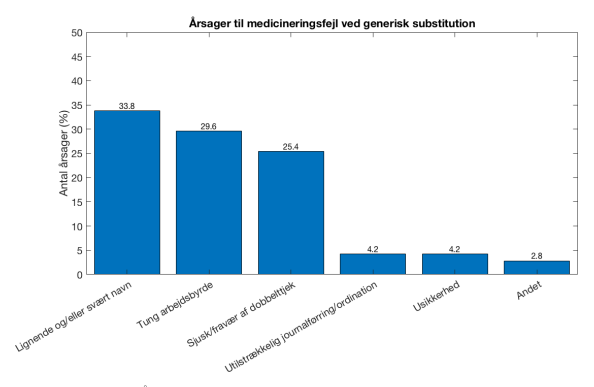


Figur 2.1. Medicineringsfejl ved generisk substitution rapporteret (n=100) [10].

Det fremgår af Figur 2.1 at størstedelen af fejlmedicinering ved generisk substitution skyldes forkert lægemiddel, hvoraf en mindre del skyldes forkert formulering og i sjældnere tilfælde forkert dosis, administrationsvej og udeladelse af dosis. Forkert lægemiddel forstås som at et andet lægemiddel end det oprindelige er dispenseret. Formulering beskriver lægemidlet fysiske form som f.eks. tabelletform, dosis beskriver mængden af lægemidlet og administrationsvej beskriver hvordan indgiften af et lægemiddel tages f.eks. via munden.

Det norske studie undersøgte ligeledes årsagerne til medicineringsfejl, hvilket er rapporteret af 42 sygeplejersker [10] og fremgår af Figur 2.2.

Gruppe 18gr9408 2. Problemanalyse



Figur 2.2. Årsager til medicineringsfejl ved generisk substitution (n=42) [10].

Af Figur 2.2 fremgår det at størstedelen af årsagerne til medicineringsfejl ved generisk substitution skyldes lignende og/eller vanskeligt lægemiddelnavn, kraftig arbejdsbyrde og sløvhed eller fravær af dobbelttjek. En mindre del skyldes utilstrækkeligt journalførring og/eller ordination, usikkerhed eller andet.

I flere lande, inklusiv Danmark, opstår forkert lægemiddel ofte i forbindelse med forvirring ved forveksling af navn eller emballage [2], hvilket afspejles i det norske studie. Forveksling af lægemiddelnavne har i sjældnere tilfælde haft konsekvenser som har medført forlænget indlæggelse, forværret sygdom eller dødsfald. [2]

Forveksling af navn kan for eksempel forekomme ved panodil, som er et smertestillende lægemiddel, og plendil, som anvendes til behandling af forhøjet blodtryk [2]. Derudover kan forskellige suffiks eller præfiks skabe forvirring og give anledning til fejl dispensering såsom Efexor kontra Efexor Depot og Levemir penfill kontra Levemir flexpen. [2] Udover selve lægemidlets navn kan lægemidler som har lignede navne, så kaldte look-a-like, prædisponeres til medicineringsfejl som kan have patientsikkerhedsmæssige konsekvenser [24]. Eksempler på look-a-like lægemidler er dopamin, som anvendes og dobutamin, daunorubicin og doxorubicin, vincristin og vinblastin samt prednison og prednisolon [24]. Brugen af forkortelser i ordinationen eller kommunikation medfører ligeledes til øget risiko for medicineringsfejl [24]. Et eksempel på dette kan være forveksling mellem enheder som international enheder (IE) og intravenøs (IV) [24].

Nogle af sygeplejerskerne i det norske studie mente at forvirringen over at finde den korrekte substitution kunne lede til at dosering og formulation var skyld i medicineringsfejl [10]. Kognitive forstyrrelser, som fejl ved bekræftelse eller mangel på situationsfornemmelse, kan bidrage til medicineringsfejl. Et eksempel på dette kan være forvirring over lægemidlets

placering, hvis den oprindelige placering er ændret og et andet lægemiddel står på denne plads. Det samme paradoks kan forekomme hvis lægemidlets leverandør ændres hyppigt, hvormed det nuværende lægemidlet skal substitueres til et andet [24]

I takt med at hospitalets medicin opgørelse gennemgår ændringer jævnligt og antallet af generiske substitutioner stiger medvirker dette til at arbejdsbyrden er steget [10]. Til trods for at sygeplejerskernes arbejde er blevet mere kompleks og krævende har de kun modtaget en begrænset oplæring inden for området. [10] I forhold til sjusk og fravær af dobbelttjek blev det i det norske studie rapporteret af 27 % sygeplejersker at det var kutyme at en anden sygeplejerske dobbelttjekkede medicinen før den blev givet til patienten [10]. Yderligere angav 48 % at dobbelttjekket kun skete i de tilfælde hvor de var usikre. [10]

Medicinering var den hyppigste årsag til rapportering af utilsigtede hændelser i år 2013 [25]. Antallet af rapporteringer i Region Nordjylland er steget med over 36 % fra år 2012 til 2014 [26]. Ud af 824 rapporterede utilsigtede hændelser i år 2014 omhandlede 97% medicinering, 86% administration af medicin og 41% disponering [26], hvor mere end en rapporteret utilsigtede hændelser kan skyldes en eller flere grunde. Håndteringen af medicin er kompleks, da det er en mangeartet operation som involverer flere personer og mange led, herunder ordination, transskribering, dispensering og administration. I alle led i processen er der påvist fejl [27, 28, 29, 30], hvor størstedelen af fejl forekommer i forbindelse med ordination og administration og en mindre andel af fejl ved transskribering og dispensering [11, 12] En fælles årsag til rapporterede utilsigtede hændelser i disse studier var forkert dosis, forkert lægemiddel og udeladelse af henholdsvis ordination, dispensering og administration [27, 28, 29, 30]. Størstedelen af medicineringsfejl ved ordination inkluderer brug af forkert lægemiddel, doseringsform, styrkeberegning, manglende kontrol af allergier og manglende evne til at justere doseringen hos patienter med nedsat nyreeller leverfunktion. [11].

2.6 Teknologi til forebyggelse af patientsikkerhedsmæssige konsekvenser

Informationsteknologisystemer har påvist at være anvendeligt i forebyggelse af medicineringsfejl ved at støtte den kliniske beslutningstagning [11, 12]. Klinisk beslutningstagning er en kompleks proces som afhænger af mennesket evne til at udføre samlet opmærksomhed, huske, genkalde og sammenfatte en stor del af data inden for et sårbart område [11]. Informationsteknologisystemer kan forbedre adgangen til denne del af informationer, organisere disse og identificere sammenhænge mellem disse. Klinikeren ved ofte hvilken viden der er nødvendig, men gemmer at overveje denne i situationen. I disse tilfælde er informationsteknologisystemer effektive til at forbinde data sammen og vise relevant information for klinikeren i forbindelse med beslutningstagningen. [11]

De nuværende teknologier som computerised physician order entry og administration ved stregkodet medicin er alle teknologier som anvendes i klinikken til beslutningstagning [11, 31, 13, 14, 15, 16]. Der er ingen teknologier som anvendes til at undersøge i hvilke situationer et lægemiddel vil kunne forårsage medicinering inden lægemiddet implementeres i klinikken.

Det er påvist af flere studier at computerbaseret systemer er anvendeligt i forebyggelsen af medicineringsfejl og forbedring af patientsikkerheden [11, 17]. Systemer anvendt til risikovurderingen indebærer regel-baseret systemer og machine learning [18]. De fordele der er ved at anvende regel-baseret systemer fremfor machine learning er at de er simple, kræver minimal data og er hurtige at implementere, da regler allerede er defineret af en ekspert. Derudover er det mere brugervenligt, da begrundelsen for risikovurderingen er synliggjort for brugeren modsat machine learning. En af ulemperne ved regel-baseret systemer er at de hurtig kan blive komplekse, hvorved det kan være nødvendigt at videreudvikle systemet til at anvende machine learning med tiden. Machine learning kræver en stor mængde af data til at kunne træne data med henblik på at give det rigtige output. Ved supervised learning skal data være mærket og både kende til inputtet og outputtet, hvorimod unsupervised learning kun kræver at inputtet er kendt.

2.7 Problemafgrænsning

På trods af at lægemidlerne sendes i udbud via Amgros med henblik på at opnå økonomiske besparelser er sundhedsudgifter til sygehusmedicin stigende [5, 20]. Udover det økonomiske aspekt medvirker kontraktskift til substitution af lægemidler [2]. Substitution af lægemidler og hvor godt disse implementeres har betydning for at forebygge medicineringsfejl og derved forbedre patientsikkerheden. Informationsteknologi har påvist at være anvendeligt i forebyggelsen af medicineringsfejl ved at støtte den kliniske beslutningstagning [11, 12].

På nuværende tidspunkt vurderes kompleksiteten af implementering af lægemiddelskiftet på baggrund af ATC-ansvarlige medarbejders tidligere erfaringer, retningslinjer, indsamlede problemstillinger vedrørerende lægemiddelskift samt viden indsamlet via f.eks. pro.medicin. I vurderingen af lægemiddelskift vægtes risikofaktorer, som f.eks. ændring i navn, styrke og dispenseringsform, hvilket stiller visse krav til den ATC-ansvarliges viden og erfaring inden for området, hvormed denne proces bliver personafhængig og sårbar. Informationsteknologisystemer kan forbedre adgangen til at dele informationer af større mængde ved at organisere og identificere sammenhænge mellem disse, hvilket den menneskelige evne ikke er tilstrækkeligt til. På denne måde kan informationsteknologisystemer gøre processen mindre personafhængig.

Regelbaseret systemer er et eksempel på en informationsteknologisystem. Regelbaseret systemer er simple, lette og hurtige at implementere og kræver minimal data, sammenlignet med machine learning. Vurderingen er baseret på allerede eksisterende regler som udføres af en ekspert. Da data er begrænset og formålet er at undersøge om en teknologi kan anvendes til denne proces vil et system som er let og hurtigt at implementere være essentielt i forhold til bekræfte anvendeligheden af systemet.

2.8 Problemformulering

Hvilket potentiale har et regelbaseret system til risikovurdering af lægemiddelskift med henblik på at effektivisere implementeringen af lægemiddelskift og derved forebygge medicineringsfejl og forbedre patientsikkerheden?

Metode 3

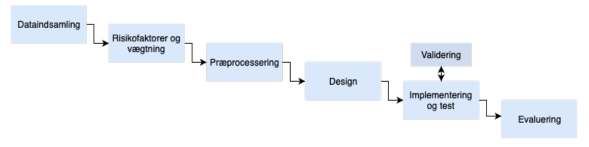
I dette kapitel beskrives formålet med udviklingen af et system til risikovurdering af lægemiddelskift, udviklingsprocessen, herunder dataindsamling, udvælgelse af risikofaktorer og deres vægtning, præprocessering, design, implementering og test samt evaluering af systemet.

3.1 Formål

Formålet er at udvikle et regelbaseret system til risikovurdering af lægemiddelskift med henblik på at evaluere anvendeligheden af systemet. For at undgå at vurderingen af implementering af lægemiddelskift er personafhængig og sårbar, som den er på nuværende tidspunkt, udvikles et system, som sammenligner flere risikofaktorer fra forskellige databaser, hvilket den menneskelige evne ikke er tilstrækkelig til. Systemet foretager en risikovurdering ud fra risikofaktorer, som er vægtet af en ekspert på området, i forhold til at vurdere hvor kompleks implementering af lægemiddelskift er. Ud fra risikovurderingen skal det være muligt for ATC-ansvarlige medarbejdere at udarbejde Lægemiddel Nyt, som fremgår af Appendiks D, punktnummer 6. Lægemiddel Nyt sendes ud til de enkelte hospitalsafdelinger med henblik på at rådgive i forhold til hvilke lægemiddelskift der skal være særligt opmærksomme på i forbindelse med implementeringen for at forebygge medicineringsfejl og derved forbedre patientsikkerheden.

3.2 Udviklingsproces

Udviklingen af et system risikovurderingen af lægemiddelskift gennemgår forskellige udviklingstrin, herunder indsamling af data, udvælgelse af risikofaktorer og vægtningen af disse, præprocessering af data, design, implementering og test samt evaluering af systemet. Udviklingsprocessem har forløbet som en iterativproces, men har fulgt forskellige udviklingstrin for at nå frem til det endelige resultat, hvilket fremgår af Figur 3.1.



Figur 3.1. Udviklingstrin for et system til risikovurdering af lægemiddelskift

Gruppe 18gr9408 3. Metode

Af Figur 3.1 illustreres de forskellige processer som gennemgås ved udviklingen af et system til risikovurdering af lægemiddelskift. Indsamling af data danner grundlaget for den næste proces i forhold til udvælgelse af risikofaktorer. Risikofaktorer er udvalgt på baggrund af indsamlet data og litteratur. Disse vægtes efterfølgende af en ekspert inden for området. Dernæst foretages præprocessering af data for at gøre data homogent og sammenligneligt. Efterfølgende designes systemet som omhandler design af risikovurdering. Herefter implementeres designet af systemet. De enkelte dele af systemet er løbende testet og valideret i forhold til systemet performans. Til sidst evalueres systemet i forhold til brugervenlighed og fremtidige forbedringer.

3.3 Dataindsamling

Data vedrørende lægemiddelskift er udtrukket fra sygehusapoteksportalen og sorteret af en medarbejder på Sygehusapoteket Region Nordjylland (SRN) i forhold til relevans for udarbejdelsen af skifteskemaer, beskrivelsen af dette fremgår af Appendiks D, nummer 5. Data omfatter skifteskema for skift i år 2015 (n=231), 2016 (n=160), 2017 (n=232) og 2018 (n=247). Hvert skifteskema indeholder data om ATC-koder og lægemiddelnavn, dispenseringsform samt styrke for det nuværende og kommende år.

Skifteskemaerne kombineres med udtræk fra sygehusapoteksportalen om, hvorvidt lægemidlet indgår i medicinrådets behandlingsvejledning, viden omkring kritiske ATC-koder der er indsamlet af SRN i forbindelse med problemstillinger vedrørende lægemiddelskift og risikolægemidler som er indsamlet af Amgros. Risikolægemidler er lægemidler som f.eks. kræver et ekstra personalemæssigt ressourcetræk i forbindelse med lægemiddelskift samt lægemidler, hvor der er øget risiko for utilsigtede hændelser [32]. Data som anvendes til input illustreres af Figur 3.2.



Figur 3.2. Data anvendt som input til risikovurdering. De lyseblå kasser er data fra forskellige excel-filer og den mørkeblå kasse data fra en pdf-fil. Teksten angivet med fed refererer til titlen på de enkelte filer.

3.4 Risikofaktorer og vægtning

Risikofaktorer er udvalgt ud fra den nuværende vurdering af ATC-ansvarlige medarbejdere, som fremgår af Appendiks D, punktnummer 1. Litteratur som beskriver ændringer i forskellige faktorer som har ledt til medicineringsfejl i klinikken som følge af lægemiddelskift, hvilket fremgår af Afsnit 2.5. Dokumenterede ATC-koder af SRN,

som har ledt til problemstillinger vedrørende lægemiddelskift og derfor anses som kritiske [33]. Lægemidler, der overvåges særligt af Amgros, som er risikofyldte, hvis de ender i restordre på grund af f.eks. leveringesvigt. Liste over risikolægemidler fremgår af Appendiks D, punktnummer 4. Risikofaktorerne er efter udvælgelsen vægtet af en ekspert inden for området, hvoraf en vægtning på 1 anses som værende af mindre betydning for implementering af lægemiddelskift og 5 anses som værende af stor betydning. Risikofaktorer, vægtning og begrundelse for valg fremgår af Tabel 3.1.

Tabel 3.1. Risikofaktorer

| Risikofaktor | | Begrundelse |
|-------------------|------|--|
| | Vægt | |
| Navn | 1 | Den hyppigste årsag til medicineringsfejl ved generisk substitution er ordinering af det forkerte lægemiddel, hvilket typisk skyldes at lægemidlets navn lignede og/eller havde et svært navn [10]. |
| Look-a-like | 2 | Look-a-like har påvist at kunne prædisponeres til medicineringsfejl [24]. Dette kan have patientsikkerhedsmæssige konsekvenser, hvis f.eks. smertestillende panodil forveksles med plendil til behandling af forhøjet blodtryk [2]. |
| Dispenseringsform | 2 | Dispenseringsform giver anledning til medicineringsfejl i forbindelse med ordination [11]. Ved ordination af det forkerte lægemiddel, grundet navneforveksling, kan dette give anledning til fejl i dispenseringsform [2], hvilket har betydning for virkningen af lægemidlet. |
| Styrke | 2 | Styrke kan medføre medicineringsfejl ved ordination ved f.eks. forkert styrkeberegning [11], hvorfor det er vigtigt at være opmærksom på ændring i styrke for at undgå beregningsfejl og patienten får en højere eller lavere styrke end ordineret. |
| Risikolægemidler | 3 | Disse overvåges særligt af Amgros, da de er kritiske hvis de ender i restordre, hvorfor det anbefales at have et lager af disse lægemidler i op til 8 uger [32]. Yderligere kræver nogle af lægemidlerne et ekstra personalemæssigt ressourcetræk i forbindelse med skift og er i øget risiko for utilsigtede hændelser, som beskrevet i Appendiks D, nummer 4 |
| ATC-grupper | 5 | ATC-grupper såsom, A10, B05, J01, J06, L01 og N01 har givet anledning til problemstillinger vedrørende lægemiddelskift og er derfor defineret af SRN som kritiske [33]. |

Gruppe 18gr9408 3. Metode

| Medicinråd | 5 | Lægemidler som indgår i medicinrådets behandlingsvej- |
|------------|---|---|
| | | ledninger er lægemidler som er besluttet at anvendes |
| | | som standardbehandling [34]. Disse vurderes i forhold |
| | | til effekt, eksisterende behandling og pris [34]. For læ- |
| | | gemidler som indgår i Medicinrådet er der ofte mange |
| | | penge og spare, hvorfor disse skal implementeres hur- |
| | | tigt. |
| Pris | 2 | IKKE BESLUTTET ENDNU Pris er vigtigt i forhold |
| | | til at opnå besparelser. Det skal ligeledes vægtes |
| | | om det kan betale sig at skifte et lægemiddel med |
| | | mindre besparelse, da udskiftningen kan få store |
| | | betydninger for klinikken i forhold til arbejdsgangen |
| | | og i værste tilfælde medføre patientsikkerhedsmæssige |
| | | konsekvenser. [KILDE, AMGROS] |

3.5 Præprocessering

Præprocessering af data er nødvendigt, da data er tekstbaseret og indskrevet manuelt og derfor ikke sammenligneligt. Det er forskelligt om data er skrevet med majuskel eller minuskel, hvorfor det er valgt at ændre alt data til minuskel. Ligeledes er forkortelser udskrevet og tegnsætning fjernet for at gøre data generaliserbar.

Det antages at lægemiddelnavne er ens, hvis deres præfiks er uændret, hvorfor suffiks er fjernet. Lægemidler med ens præfiks, men forskellig suffiks, kan have anderledes dispenseringsform eller styrke. Dette forventes dog at opdages i forbindelse med sammenligning af dispenseringsform og styrke. Det er for dispenseringsformer antaget at filmovertrukne tabelletter er det samme som tabelletter samt, hvis ingen dispenseringsform er angivet er denne uændret.

3.6 Design

Tilføj: Hvilke overvejelser har jeg gjort i design i forhold til at gøre systemet generealiserbart?

Risikovurderingen er designet som if-then-else statements som danner grundlag for risikovurderingen. For hvert statement vurderes én eller flere risikofaktorer i forhold til om et statement er sandt eller falsk. Ud fra antallet af sande statements beregnes risikoscoren ud fra Ligning 3.1 på baggrund af den totale vægt af alle ikke matchende risikofaktorer og den totale vægt af alle risikofaktorer.

$$Riskoscore = \frac{Totale\ vægt\ af\ alle\ ikke\ machtende\ risikofaktorer}{Totale\ vægt\ af\ alle\ risikofaktorer} * 100 \tag{3.1}$$

Til design af look-a-like lægemidler, som sammenligner, hvorvidt et lægemiddelnavn fra år 2017 ligner et allerede eksisterende lægemiddelnavn fra år 2013 til 2016, beregnes Levenshtein distance. Levenshtein distance er et udtryk for det minimale antal af

operationer, herunder slette, indføre eller erstatte, der kræves for at ændre et ord til et andet. Denne distance beregnes ud fra Ligning 3.2 på baggrund af det minimale antal af tilføjede, slettede og erstattede bogstaver der kræves for at ændre et ord til et andet samt den maksimale længde af de to ord som sammenlignes.

$$Distance = 1 - \frac{min(antal\ af\ tilf\not ojede,\ slettede\ og\ erstattede\ bogstaver)}{max(længde\ af\ ord\ der\ sammenlinges)} \tag{3.2}$$

Outputtet er designet ud fra det excelark som anvendes på nuværende tidspunkt af de ATC-ansvarlige. Udover de nuværende data tilføjes en ekstra kolonne til excelarket, som indeholder risikoscore og grundlag for denne score. Designet af outputtet fremgår af Figur 3.3.

| | Lægemiddelskift år 2018 | | | | | | | |
|---|-------------------------|------------|-------------------|--------|------------|-------------------|--------|----------------|
| F | ATC-kode | Lægemiddel | Dispenseringsform | Styrke | Lægemiddel | Dispenseringsform | Styrke | Risikoscore og |
| | | 2016 | 2016 | 2016 | 2017 | 2017 | 2017 | grundlag |
| | | | | | | | | |

Figur 3.3. Design af output. De lyseblå kasser illustrerer de eksisterende excel kolonner i excelarket, hvor den mørkeblå kasse illusterer en ektra kolonne som indeholder risikoscore samt grundlaget for denne.

3.7 Implementering og test

Måske reference til kode i appendiks

Systemet er implementeret i NetBeans, som er et Integrated Development Environment (IDE) til java. For at kunne håndtere Microsoft dokumenter blev Java Excel API (JExcelApi) og Apache POI tilføjet til biblioteket. Tegnsættet blev ændret til ISO-8859-15 i NetBeans IDE for at kunne håndtere æ, ø og å.

Enkelte dele af systemet blev efter implementeringen løbende testet og valideret i forhold til at undersøge om systemet performer efter formålet. Hvis dette ikke var tilfældet blev koden tilpasset.

3.8 Evaluering

Skriv mere til når det er mere klart, hvordan dette kommer til at forløbe.

Systemet evalueres for at undersøge anvendeligheden af systemet samt, hvorvidt et system som dette vil kunne forbedre arbejdsgangen for ATC-ansvarlige medarbejdere vedrørende lægemiddelskift. Dette gøres i et gruppeinterview med ATC-ansvarlige medarbejdere på SRN. I denne evaluering vurderes outputtet fra systemet herunder risikoscore samt grundlaget for beregningen af risikoscoren. Derudover diskuteres forbedringer af systemet med henblik på videreudvikling af systemet.

Resultat 4

Syntese 5

 $I\ dette\ kapitel\$

- 5.1 Diskussion
- 5.2 Konklusion

Litteratur

- [1] Aalborg Universitet. Studieordning for Civilingeniør, cand.polyt. i sundhedsteknologi, 2011.
- [2] Dansk Selskab for Patientsikkerhed. Et patientsikkerhedsperspektiv på medicinering i Danmark. 2009.
- [3] Silvia M Ess, Sebastian Schneeweiss, and Thomas D Szucs. European Health Care Policies for Controlling Drug Expenditures. *Pharmacoeconomics*, 21(2):89–103, 2003.
- [4] State of Health in the EU and Danmark. Danmark. 2017.
- [5] Sundheds- og Ældreministeriet. Sammenfattende rapport over sygehusmedicin og styregruppens anbefalinger. 23. Maj 2016, pages 0–8, 2016.
- [6] Amgros. Om Amgros, 2018.
- [7] Amgros. Lægemiddel-udbud, 2017.
- [8] Flemming Sonne. Amgros status og perspektiver 2014-2015. Regionernes lægemiddelorganisation, Amgros, 2015.
- [9] Jayant Kumar Kairi and Ashok Kumar Sharma. Substitutes of prescription medicines - A review of concerns relevant to doctors and patients. *Journal of Clinical and Diagnostic Research*, 11(8):FE01–FE05, 2017.
- [10] Helle Håkonsen, Heidi Skjønhaug Hopen, Linda Abelsen, Bjørg Ek, and Else Lydia Toverud. Generic substitution: A potential risk factor for medication errors in hospitals. Advances in Therapy, 27(2):118–126, 2010.
- [11] Abha Agrawal. Medication errors: Prevention using information technology systems. British Journal of Clinical Pharmacology, 67(6):681–686, 2009.
- [12] James G. Anderson, Stephen J. Jay, Marilyn Anderson, and Thaddeus J. Hunt. Evaluating the capability of information technology to prevent adverse drug events: A computer simulation approach. *Journal of the American Medical Informatics Association*, 9(5):479–490, 2002.
- [13] R Kaushal. Information technology and medication safety: what is the benefit? Quality and Safety in Health Care, 11(3):261–265, 2002.
- [14] Shane P. Stenner, Qingxia Chen, and Kevin B. Johnson. Impact of generic substitution decision support on electronic prescribing behavior. *Journal of the American Medical Informatics Association*, 17(6):681–688, 2010.
- [15] Michael A Fischer, Christine Vogeli, and Margaret Stedman. Effect of Electronic Prescribing With Formulary Decision Support on Medication Use and Cost. 168(22):2433–2439, 2008.

Gruppe 18gr9408 Litteratur

[16] Kathleen Rice Simpson. Medication safety with heparin. MCN The American Journal of Maternal/Child Nursing, 33(2):135, 2008.

- [17] Daniel Masys. Clinical Decision-Support Systems. Jama, 296(21):2620, 2006.
- [18] Peter Geissert, Sara Hallvik, Joshua Van Otterloo, Nicole O'Kane, Lindsey Alley, Jody Carson, Gillian Leichtling, Christi Hildebran, Wayne Wakeland, and Richard A. Deyo. High-risk prescribing and opioid overdose: Prospects for prescription drug monitoring program-based proactive alerts. *Pain*, 159(1):150–156, 2018.
- [19] Thomas Birk Andersen and Ann VIlhelmsen. Model for vurdering af lægemidler. Danske Regioner, 2016.
- [20] Sygehusapoteket. Amgros Estimering, 2017.
- [21] Amgros. Udbudstyper og deres betydning. pages 1–5, 2018.
- [22] Lecia M. Nielsen. Et lægemiddel går i restordre. Lægemiddelinformation, 2017.
- [23] Sygehusapoteket. Lægemiddelskift Instruktion, 2016.
- [24] Christopher M. Wittich, Christopher M. Burkle, and William L. Lanier. Medication errors: An overview for clinicians. *Mayo Clinic Proceedings*, 89(8):1116–1125, 2014.
- [25] Patientombuddet. Årsberetning 2013, Dansk Patientsikkerheds Database Del 1. 2014.
- [26] Jens Winther Jensen. Årsrapport 2014 patientsikkerhed. Region Nordjylland, 2014.
- [27] Kenneth N.Barker, Elizabeth A Flynn, Ginette A.Pepper, David W.Bates, and Robert L Mikeal. Medication Errors Observed in 36 Healthcare Facilities. Arch Intern Med., 162:1897–1903, 2002.
- [28] Sundhedsstyrelsen. Temarapport 2005: Medicinering. page 31, 2005.
- [29] Marianne Lisby, Lars Peter Nielsen, and Jan Mainz. Errors in the medication process: Frequency, type, and potential clinical consequences. *International Journal for Quality in Health Care*, 17(1):15–22, 2005.
- [30] Mary P. Tully and Iain E. Buchan. Prescribing errors during hospital inpatient care: Factors influencing identification by pharmacists. *Pharmacy World and Science*, 31(6):682–688, 2009.
- [31] David W Bates, Source Bmj, British Medical, No Mar, and David W Bates. Using Information Technology to Reduce Rates of Medication Errors in Hospitals. British Medical Journal, 320(7237):788-791, 2000.
- [32] Amgros. Intern dokument med Amgros.
- [33] Sygehusapoteket Region Nordjylland. Intern dokument med Sygehusapoteket Region Nordjylland.
- [34] Medicinrådet. Om Os, 2018.

- [35] Amgros. Metodevejledning for omkostningsanalyser af nye lægemidler og indikationer i hospitalssektoren. Amgros, 2017.
- [36] Sygehusapoteket Region Nordjylland. Status
notat. 2013.
- [37] Sygehusapoteket. Lægemiddelskift Skabelon, 2017.

Gruppe 18gr9408 Litteratur

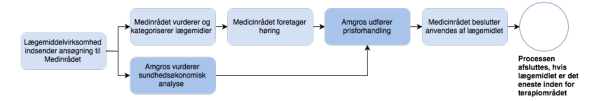
Rettelser

| Note: losartan i stedet for telmisartan | 4 |
|---|-------|
| Note: telmisartan i stedet for ramipril | 4 |

Appendiks A

A.1 Vurdering af lægemiddel

Forinden et lægemiddel kan anvendes som standardbehandling foretager Medicinrådet og Amgros forskellige vurderinger af lægemidlet, hvilket er illustreret på figur A.1.



Figur A.1. Proces for vurdering af nye lægemidler. [19]

Lægemiddelvirksomheder indsender som det første kliniske studier og sundhedsøkonomiske analyser til Medicinrådet med henblik på at ansøge om anvendelse af et nyt lægemiddel som standardbehandling [19].

Efterfølgende kategoriserer Medicinrådet lægemidlet i merværdi på baggrund af ansøgningen samt en lægefaglig og statistisk vurdering. Kategoriseringen inddeles i seks kategorier ud fra nuværende standardbehandling til stor, vigtig, lille, ingen, negativ og ikkedokumenterbar merværdi [19]. Yderligere høres Medicinrådets fagudvalg med henblik på at denne vurdering kan indgå i den samlede beslutning. [19]

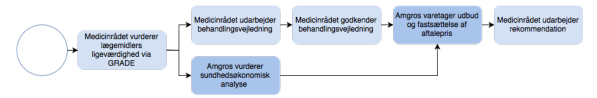
Parallelt med kategoriseringen forbereder Amgros en sundhedsøkonomisk analyse [19] baseret på samfundsomkostninger per patient for den nuværende og ansøgte behandling og samlede økonomiske konsekvenser for regionerne ved at anvende den ansøgende behandling [35, 35]. På baggrund af dette beregnes et prisinterval der danner grundlag for prisforhandlingen med lægemiddelvirksomhederne [19].

Hvis den forhandlede pris er højere end den fastsatte kan lægemidlet ikke anbefales af Medicinrådet som standardbehandling [19]. Er den forhandlede pris modsat lavere eller lig det fastsatte prisinterval og opfylder Medicinrådets faglige kriterier fremsendes en anbefaling til regionerne om anvendelse af lægemidlet som standardbehandling eller protokolleret anvendelse. Ved protokolleret anvendelse tages lægemidlet i brug indtil der er tilstrækkeligt data til at Medicinrådet kan vurdere at lægemidlet kan anvendes som en fast behandling. [19]

Gruppe 18gr9408 A. Appendiks

A.2 Vurdering af ligeværdige lægemidler

Hvis der er flere eksisterende lægemidler inden for samme terapiområde gennemgår lægemidlerne endnu en proces som fremgår af figur A.2. I denne proces har Medicinrådet til formål at udarbejde et national konsensus om anvendelse af lægemidlet inden for terapiområder [19]. Processen varetages af fagudvalget, bestående af landets førende læger, der udarbejder forslag til fælles regionale behandlingsvejledninger. Disse forslag til behandlingsvejledningerne godkendes af Medicinrådet. [19]



Figur A.2. Proces for vurdering af ligeværdige lægemidler. [19]

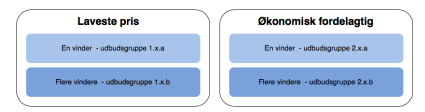
Parallelt med udarbejdelse af forslag til behandlingsvejledning vurderer Amgros en sundhedsøkonomisk analyse [19]. Amgros varetager herefter et udbud på baggrund godkendte behandlingsvejledninger, hvorefter aftalepriser kan fastsættes og indføres i den sundhedsøkonomiske analyse. [19]

Medicinrådet udarbejder til sidst en rekommandation, som omfatter det billigste lægemiddel, ud fra den behandlingsvejledningen fra fagudvalget og den sundhedsøkonomiske analyse [19]. Rekommandationen indskrives herefter i behandlingsvejledningen og sendes til regionerne, der er ansvarlige for implementeringen af denne. [19]

Appendiks B

B.1 Udbudstyper ved Amgrosudbud

Udbudstyper er defineret på forhånd, enten på baggrund af lægemidlets pris, hvilket er tilfældet for de fleste lægemidler, eller ved økonomisk mest fordelagtige udbud, hvor prisen vægtes mod andre kriterier [21]. Disse kriterier er opstillet på baggrund af juridiske grundlag og kan f.eks. omfatte emballage, håndtering af lægemidlet ved administration samt patientsikkerhedsmæssige aspekter. Der kan være én eller flere vindere, hvilket medfører til fire typer af udbudsformer, hvilket fremgår af figur B.1. [21]



Figur B.1. Udbudstyper inddelt i laveste pris og økonomisk fordelagtig. Tallene 1 og 2 angiver om der er én eller flere vindere, hvor bogstaverne a og b angiver én rammeaftale eller flere parallelle rammeaftaler. [21]

Hvis der er udbud af samme ATC-kode i flere udbudsgrupper vurderes det på baggrund af ATC-kodens årlige omsætning, hvorvidt lægemidlet skal udbydes som et EU-udbud eller bagatelaftale(BA). EU-udbud sker hvis Apotekets Indkøbspris (AIP) er over 500.0000 kr. årligt og BA sker ved AIP under 500.000 kr. årligt.

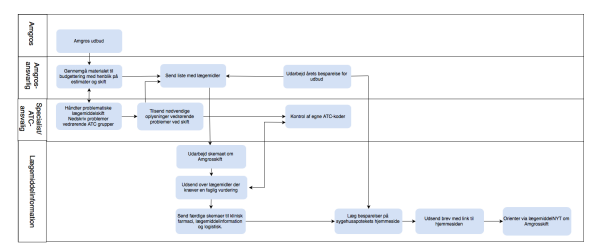
Appendiks C

C.1 Indkøb af lægemidler

Indkøb af lægemidler til distribution til de nordjyske hospitaler foretages af Sygehusapoteket Region Nordjylland (SRN) [36]. Salg til Region Nordjyllands (RN) egne institutioner udgør 98,4 % af det samlede salg i år 2012, hvor under 1 % går til andre regioners sygehusapoteker og til private apoteker samt andre kunder. Udover indkøb yder SRN information og tilbyder tjenesteydelser til de kliniske afsnit, herunder klinisk farmaci. [36]

Størstedelen af medicinindkøb i år 2012, svarende til 95 %, skete via. Amgros. Yderligere blev 2 % købt af andre sygehusapoteker, 1 % fra private apoteker og 2 % fra øvrige. [36] Bestilling af medicin fra hospitalsafsnittene sker via medicinservice varetaget af farmakonomer. Der bestilles medicin via ApoVision-Online. SRN forgår som lagerholder og fremtager medicin manuelt fra henholdsvis almindeligt hyldelager, pater Noster (halvautomatik lager-reol) og høj-lager (paller). [36]

SRN er opdelt i forskellige afdelinger herunder ledelse, administration, lægemiddelinformation, klinisk farmaci, logistik, kvalitetsafdeling og produktion. De primære aktører ved Amgrosudbud i RN er Amgros-ansvalige, Specialistfarmaceut/ATC-asnarlige og Lægemiddelinformation. Opgaver for disse aktører fremgår af figurC.1.



Figur C.1. ...

Ved Amgrosudbud står den Amgros-ansvalige for at gennemgå udbudsmaterialet og budgettestimere i forbindelse med kommende kontrakter. I sammenhæng med dette håndteres problematiske lægemiddelskift af specialist/ATC-ansvarlige. De problemer der vedrører ATC-grupper nedskrives og sendes tilbage til den Amgros-ansvarlige. Den Amgros-

Gruppe 18gr9408 C. Appendiks

ansvarlige sender herefter en liste ud med lægemidler til Lægemiddelinformation, hvorefter der udarbejdes et skema om lægemiddelskift. Lægemiddelinformation udsender herefter en liste med lægemidler der kræver en faglig vurdering til Specialistfarmaceut/ATC-asnarlige, som kontrollere egne ATC-koder. Herefter sendes færdige skemaer til Klinisk farmaci, Lægemiddelinformationen og Logistik i SRN. Dernæst udarbejdes årets samlede besparelse af Amgros-ansvarlige og ligges på Sygehusapotekets hjemmeside af Lægemiddelinformationen som også sender brev med link til hjemmesiden og orientere via LægemiddelNyt omkring Amgrosskift.

Appendiks |

Dette appendiks indeholder forskellige instruktioner som Sygehusapoteket Region Nordjylland anvender i forbindelse med Amgrosskift. Det forekommer i følgende rækkefølge:

- 1. Implementering af lægemiddelskift skabelon til vurdering. Angivet i Appendiks på side ?? og i litteraturlisten som [20].
- 2. Amgrosudbud Estimering af lægemiddelforbrug og opfølgning. Angivet i litteraturlisten som [23]
- 3. Implementering af lægemiddelskift. Angivet i litteraturlisten som [37]
- 4. Risikolægemidler lægemidler. Angivet i litteraturlisten som [XX]
- 5. Skiftelister. Angivet i litteraturlisten som [XX]
- 6. Lægemiddel Nyt Amgrosudbud og lægemiddelskift
. Angivet i litteraturlisten som $[\mathbf{X}\mathbf{X}]$

| DATO/INITIALER | | |
|------------------------------|---|----------|
| Lægemiddel NU | ATC kode, Lægemiddel | |
| Lægemiddel Efter | ATC kode, Lægemiddel | |
| Туре | Beskrivelse | V |
| Lagerantal | Hvor mange pakninger af det nuværende lægemiddel har vi på lager? | |
| | Er der lager der skal justeres? | |
| Objectivity | Husk aftaler med Indkøb (lagre skal bruges op, før end der skiftes). | |
| Skiftetidspunkt | Aftal skift med indkøb, som håndterer det praktiske ift. skift. Lager op/nedjusteringer. | |
| Skift har betydning for | Produktion, Logistik, KF, LM info, KFE, Klinikken, Andre? | |
| Amgrosudbud | Er der begrænsning ift. hvornår skiftet kan ske? | |
| Amgrosadbad | Hvis ja. Husk aftaler med Indkøb. | |
| Patientkategori | Berører skiftet alle/nye/skifte patienter. | |
| 3 | Dette har betydning for information til afd., lager SRN og klinikken. | |
| Antal patienter i | Relevant ift. RADS: | |
| patientkategorier | Antal patienter i ovenstående patientkategorier. Information sendes til RADS- | |
| | ansvarlige farmaceut. | |
| Risikovurdering afsnit | Antal afsnit. som påvirkes af skift. | |
| | Mange (≥ 10) = Høj; Mellem (10 >) = mellem; få (=1) = minimal | |
| Risikovurdering LM | Beredskab; Kritisk syge; Højfrekvente (bruges på mange afd.); | |
| | specialespecifik; varighed; risikovurdering ift. antal afsnit. Vær opmærksom | |
| | på SPC-erne fx ift. opbevaring. | |
| Type skift | Kompleks = skift ift device, analogsubstitution, skift ift. doser, skift ift. inf. | |
| | Væsker (TPN og elektrolytter) => her udarbejdes relevant information (evt. | |
| | særlige patientgrupper. Medicinalfirmaerne udleverer ofte materiale om deres | |
| Fokusområde | produkter direkte til forbrugende afsnit). | |
| Implementeringsmetode | Er skiftet egnet til fokusområde? Tages med til kvalitetscirkel. Tag stilling til, hvordan der skal informeres om skiftet (ApoVision, Brev/Mail, | |
| implementeringsmetode | LMNyt). Husk journalisering i E-doc. | |
| Formidling | Husk at sende materiale til dem, som LM-skift har betydning for: | 1 |
| Community | Produktion, Logistik, KF, LM info, KFE, Klinikken, Andre. | |
| Ændring i sortiment generelt | Fjernes LM fra standardsortiment? | |
| | Erstattes LM på standardsortiment automatisk? | |
| | Hvilke afsnit/debitorer må evt. beholde i standardsortiment? | |
| | Er der behov for afklaring med klinikken inden skiftet sker? | |
| | Overvej om der skal tages direkte kontakt med medicinansvarlige overlæger, | |
| | MS-farmakonom eller KFc, Hjemmepatientteamet. | |
| Afsnit der må beholde i | Orienter Logistik-Indkøb om begrundelse og speciale/debitor. | |
| sortiment | Logistik-Indkøb udfylder i ApoVision. | |
| Opdatere registre: | Husk af informere ansvarlige for opdatering af registre (IRL - Farve og | |
| Otan danda din dia alia | formulering af tekst, Rekommandationsliste, ApoVision, Analogsubstitution). | - |
| Standardordinationer/regimer | Dette håndteres i daglig drift af ansvarlig for området og relevante personer | |
| | inddrages om nødvendigt. Overvej om det er et skift, der kræver særlig opmærksomhed ift. fx hvis der | |
| | sker skift fra Insuman til NovoRapid. Er der SO'er eller SR'er, der skal tages | |
| | højde for? | |
| | Restordrer håndteres særskilt. | |
| PRI-dokument | Dokumentniveau vurderes. | |
| | Regionale PRI-dokumenter tilrettes af specialistgruppen. | |
| | Afsnitsspecifikke. Dette er afsnittet ansvarlig for, med mindre andet er aftalt | |
| | ifm. tilkøbt klinisk farmaceutisk ydelse. | |

Formål

At sikre en optimal og ensartet gennemgang, estimering og opfølgning af Amgros udbudsmateriale og opfølgning i forhold til kommende skift og budgettal.

Gyldighedsområde

Logistik og Lægemiddelinformation.

Frekvens

Udbud for hovedparten af ATC grupper sker 1 gang årligt fra primo september til medio november. Derudover forekommer udbud hen over året.

ATC grupper, der indgår i RADS behandlingsvejledninger, sker hen over året.

Generelt

Sygehusapoteksportalen anvendes som værktøj til at bearbejde udbudsmateriale og til afgivelse af estimater til Amgros i forbindelse med kommende kontrakter. Det er væsentligt, at udbudsmaterialet gennemarbejdes omhyggeligt og at Sygehusapoteksportalen anvendes korrekt, da de efterfølgende processer er afhængige af korrekt behandlet materiale.

Hjælpeværktøjer til gennemgang af Amgrosudbud

- Excel Forbrugsrapport SRN (kliniske hjælpeværktøjer)
- Intern rekommandationsliste
- Oversigt over specialist/ATC-ansvarlige
- ApoVision
- Medicin.dk

Der er en række tværgående opgaver for proces ift. Amgrosudbud for den Amgros-ansvarlige (Indkøb) jf. instruktion: "Amgrosudbud – 7454-I".

Metode

Gennemgang af udbudsmateriale

- Gennemgå og behandl udbudsmaterialet i forhold til nedenstående typer af udbud.
 - Bagatel tilbud:
 - Er at betragte som tilbud som vi ikke er forpligtede til at benytte. Disse gennemgås i forhold til en mulig økonomisk gevinst og i givet fald behandles materialet med henblik på skift og en evt mulig besparelse. Der skal ikke afgives budgettal for disse.
 - Forlængelser af kontrakter:
 - Disse gennemgås med henblik på beregning af budgettal
 - Nye udbud:
 - Disse gennemgås i forhold til:
 - Budgettal
 - Evt skift
 - Økonomi

Når der er ny vinder i forhold til det vi bruger i dag

- Indsæt i kolonne v.nr skift 1 (1= skift og 0=ingen skift)
- Indsæt i kolonne SA-GI V.nr nuværende v.nr og varenavn (hvis der skal skiftes fra flere, skrives dette ind her også :eksempelvis 481747 + 481754

Økonomi

- Beregn for kontraktperioden ved skift om der bliver merudgifter eller besparelse og dette indsættes i bemærknings felt.
- Ved nye kontraktperioder og som ikke betyder skift, tjek op/beregn merudgifter/besparelser og anfør disse i bemærkningsfelt
- Ved forlængelser angiv kun et budgettal, her skal der ikke tages stilling til skift eller økonomi
- Ved udbud på områder, hvorpå vi bruger andet end vinder 1, anfør kliniske begrundelser; hvem der har truffet beslutning og foretag en beregning af mulige ekstra udgifter som anføres i bemærkningsfelt.

Varer der indgår i SRNs produktion

- Varer der er udbud og skift på, som anvendes i produktionerne, skal håndteres i dialog medrelevante personer om der kan skiftes eller ej. Begrundelse for brug af andet end vinder 1 anføres i bemærkningsfelt.
- For Cytostatika området anvendes som udgangspunkt vinder 1. Behandling og formidling af udbudsmateriale skal ske i tæt dialog med afdelingsleder for cytostatika.

Opmærksomheds punker ved behandling af udbudsmateriale

- Vær opmærksom på områder undervejs hvor man "undrer sig" og følg op på disse fx:
 - Skift med mulige problemstillinger undersøges
 - Mulige feil i udbudsmaterialet
 - o Der mangler udbud på nogle dispenseringsformer
 - Tidligere erfaringer i forhold til analogskift og mulige besparelser
- Hvis der er kommentarer/spørgsmål og lign på de enkelte "linjer" undervejs, noter dette i bemærkningsfelt til senere opfølgning.
- Hvis der er en dialog i gang med specialist/ATC-ansvarlig eller andre, noter dette i bemærkningsfelt og status.

Beregning af budgettal

- Som udgangspunkt skal budgettallet være så præcist som muligt, og vurder eksempelvis i forhold til nedenstående hensyn:
 - o Beregn ud fra forbrug i kontraktperioden og hertil tillægges lidt.
 - Der bør være opmærksomhed på at kontraktperiodelængden, kan være forskellig.
 - Hvis der er tvivl om forbrug eller i de tilfælde, hvor der skal skiftes, og hvor der er tale om en ny leverandør eller en parallel importør, er det vigtigt at der ikke meldes for lidt ind, hellere for meget end for lidt. Dette minimerer risiko for restordrer.
 - Medregn opmærksomhed på at alt relevant forbrug.
 - Vurder det beregnede forbrug om det ser fornuftigt ud fx ved at sammenligne med Amgros estimat.

Information til Lægemiddelinformation vedr. kommende skift

- Send information til specialist/ATC-ansvarlig om kommende aktuelle skift samt udbudsmateriale.
- Send information til Lægemiddelinformation vedr. alle kommende lægemiddelskift.
- Udarbejde en liste med lægemidler til den enkelte specialist/ATC-ansvarlig for dennes område til orientering og med henblik på at identificere evt. problemstillinger ved skiftene.
- Udarbejd en total liste ud fra behandlet materiale fra Sygehusapoteksportalen med lægemidler til Lægemiddelinformation, som sørger for information til klinikken. Jf.

instruktion: "Amgrosudbud – Udarbejdelse af skiftelister – 7447-I".

Information til Sygehusapoteker vedr. økonomi for kommende udbud

 Udarbejd et dokument over resultatet af udbuddet ud fra behandlet materiale på Sygehusapoteksportalen set ud fra en økonomisk synsvinkel. Anfør i dokumentet de anslået merudgifter / besparelser for de enkelte ATC områder på vare niveau og evt. med forklaringer på årsagen til de forventede økonomiske ændringer. Dokumentet sendes til Sygehusapotekeren.

Opfølgning i Apovision/E3

For at kontraktlige forpligtelser overholdes, er det væsentligt, at der rettidigt tages hånd om at aktuelle gamle kontraktvarer bliver udfaset og tilsvarende nye kontraktvarer bliver indfaset.

Skift

- Træk fra Sygehusapoteksportalen kommende skifteliste
- Opret i Apovison kommende skift i spærrekladde for Amgrosskift
- Opdater E3 på de enkelte varer, der skal udfases med "dato" for skift
- Håndter datamæssige ændringer i Apovision i samarbejde med Indkøbsteam:
- Opsæt erstatninger samt klargøring af nye varer:
 - Opret nye varer i så god tid som muligt
 - Opret erstatninger
- Opret nye leverandører:
 - Amgros giver besked om hvilke nye leverandører der skal oprettes. Der skal gives besked til ansvarlig person, så det sikres at nye leverandører bliver oprettet rettidigt i ApoVision.
- Indlæs fil fra Amgros vedr leverandørændringer:
 - Leverandør ændringer kan først foretages sidste dag i kontraktperioden efter bestilling af varer
- Opdater E3 med nye varer i forhold til relevant indkøbsparameter

Skift af standardsortimenter, rekommandationer mm foretages af Indkøbsteam og sker løbende i takt med at lager på udfasende varer bliver opbrugt. Der informeres pr. mail til SRN Logistik, SRN Lægemiddelinformation, SRN Klinisk Farmaci når der er foretaget skift i ApoVision.

Revurdering af afgivne budgettal i gældende kontraktperiode

Det er væsentligt at budgettal er så præcise som muligt, og derfor vil det være nødvendigt at revurdere budgettal så der er overensstemmelse med aktuelt forbrug og afgivet budgettal. Med passende intervaller udarbejder Amgros lister over varer der bør revurderes i forhold til afvigende budgetter. Disse lister gennemarbejdes og der foretages en vurdering om budgettal skal revideres eller om budgettal er korrekt (= afvigelse skyldes andre årsager).

Relaterer til procedure

Indkøbsproces – 7.4.1.a

Tilhørende bilag

- Amgrosudbud Årshjul bilag 7451
- Amgrosudbud Lægemidler og udlevering af priser bilag 7452
- Amgrosudbud Brev vedr. realiseret besparelse bilag 7453
- Amgrosudbud Flowdiagram over opgavefordeling bilag 7891
- Amgrosudbud Sygehusapoteksportalen bilag 7892

Formål

Formålet er, at sikre, at implementering af lægemiddelskift (ved Amgrosudbud og ændringer i regionale og nationale (RADS) lægemiddelrekommandationer) sker så ensartet og kvalificeret som muligt til gavn for klinikken.

Generelt

Der er en række interessenter (figur 1), der tænkes ind ved koordinering i forhold til lægemiddelskift. Lægemiddelskift kan kategoriseres til at være simpel eller kompleks. Implementering af simpel lægemiddelskift varetages som udgangspunkt af Logistik.

Et kompleks lægemiddelskift vurderes til af påvirke klinikken i mellem til høj grad, så der skal tages hensyn til interessenter ved implementering.

Eksempler på områder med kompleks lægemiddelskift:

LMWH (lavmolekylære hepariner); Erythropoietiner; TPN; Infusionsvæsker; Lægemidler, hvor der er tale om skift af device fx væksthormoner; lægemidler, hvor det skal håndteres anderledes i klinikken fx infusionsvæsker.

Det er vigtigt med koordinering på tværs af afdelinger på Sygehusapoteket Region Nordjylland (SRN), ligesom det er vigtigt, at tænke klinikken ind. Er der brug for at perspektivere inddrages kollegaer og interessenter med erfaring i implementering af lægemiddelskift.



Figur 1. Koordinering af kompleks lægemiddelskift.

Afdelingsledelserne på RNs hospitaler er ansvarlige for implementering. SRN understøtter bedst mulig implementering.

Metode

- 1. Anvend "Implementering af lægemiddelskift Skabelon til vurdering" til at vurdere om lægemiddelskiftet er simpel eller kompleks
- 2. Foretag en samlet risikovurdering og overvej konsekvenser
- 3. Koordiner evt. med relevante interessenter enten pr. mail eller telefon
- 4. Udarbejd nødvendigt informationsmateriale og skiftestrategi ift. lægemiddelskiftet målrettet relevante afsnit, og som kan anvendes af SRN til at understøtte lægemiddelskift (vurder hvad der er relevant fra sag til sag ift. nedenstående punkter)
 - a. Oversigt med skift af lægemidler. Nu og pr. xx (dato)
 - b. Tekst i ApoVision
 - c. Udarbejd information i skabelon tilrettet type af lægemiddelskift
 - Om afsnittet selv skal sikre at lægemiddel optages på SS eller det varetages af SRN
 - ii. Hvis skiftet udelukkende vedrører nye eller skifte patienter tilføjes lægemidler i standardsortiment, og de eksisterende lægemidler bibeholdes
 - iii. Hvis skiftet vedrører en erstatning af et eksisterende lægemidler, optages det nye lægemiddel på SS og det eksisterende lægemiddel slettes fra standardsortiment
 - d. Gælder lægemiddelskift nye/skifte/alle patienter
 - e. Besparelser/afsnit for området. Dette bidrager til, at KFc vurderer, hvilken indsats, der skal ydes (i samarbejde med KFE)
 - f. Hjælpeværktøj målrettet det enkelte skift fx skema med ækvipotente doser (Hvad giver mening at sende ud? Inddrag evt. relevante interessenter)
 - g. Evt. plan for skift
 - h. Skiftestrategi om hvem der skal skifte, og hvem der kan skifte
 - i. Sikre at information fra KFE (aftaler som KFE har lavet med specialer) når ud til Klinisk Farmaci
 - j. Overvej om skiftet er så komplekst, at der skal aftales et koordineringsmøde med en eller flere teams i Klinisk Farmaci
 - k. Overvej muligt fokusområde
 - I. Opmærksomhed på økonomien ift. implementering og uudnyttede besparelse. Dette koordineres med Amgros-ansvarlig(Info).
- 5. Send forslag til høring hos Klinisk Farmaci via mail: sortiment@rn.dk, der har 2-3 dage til at give tilbagemelding på forslaget
- 6. Tilret materialet
- 7. Send materiale til relevante afdelinger på SRN 1-2 dage før materialet sendes til klinikken
- 8. Aftal evt. informationsmøde med relevante teams i Klinisk Farmaci
- 9. Send materialet til medicinansvarlige overlæger og kontaktsygeplejersker
- 10. Udarbejd evt. information til Lægemiddelnyt, hvis lægemiddelskiftet dækker mange afsnit

BEMÆRK:

Hvis der ikke foreligger et godkendt brev fra specialistgruppen (regionale lægemiddelrekommandationer) eller Klinisk Farmakologisk Enhed (nationale lægemiddelrekommandationer) kan der sendes en foreløbig mail ud til Klinisk Farmaci, der informerer om, hvad der kommer til at ske. Ligeledes kan ovenstående punkter drøftes og problemstillinger vendes inden brev fra Specialistgruppen eller Klinisk Farmakologisk Enhed sendes ud.

Relaterer til procedure

ELA – Enhed for LægemiddelAnvendelse – 492 Styring af Serviceydelser – 7.5.1.c

Liste over kritiske lægemidler 2018/2019

C01 - Hjerte-kredsløb

| • | • | |
|---------|--------------|------------------------|
| C01BD01 | Amiodaron | IV |
| C01CA03 | Noradrenalin | IV |
| C08CA06 | Nimodipin | Oral |
| C01CA24 | Adrenalin | IV – sprøjter undtaget |

J01 - Antibiotika

| J01CA01 | Ampicillin | IV |
|---------|---------------------------|----|
| J01CA11 | Mecillinam* | IV |
| J01CE01 | Benzylpenicillin | IV |
| J01CF01 | Dicloxacillin/cloxacillin | IV |
| J01CR05 | Piperacillin/tazobactam | IV |
| J01DC02 | Cefuroxim | IV |
| J01DD02 | Ceftazidim | IV |
| J01DD04 | Ceftriazon | IV |
| J01DH02 | Meropenem | IV |
| J01GB03 | Gentamicin** | IV |
| J01XA01 | Vancomycin** | IV |
| J01XD01 | Metronidazol | IV |

J05 - Antivirale midler til systemisk brug

| J05AB01 | Aciclovir | IV |
|---------|-----------|----|
| | | |

L01 – Cytostatika

| L01AA01 | Cyclophosphatmid* | IV |
|---------|---------------------|----|
| L01AA06 | Ifosfamid* | IV |
| L01BA01 | Methotrexate* | IV |
| L01BB05 | Fludarabinphosphat* | IV |
| L01BC01 | Cytarabin* | IV |
| L01BC02 | fluorouracil* | IV |
| L01BC05 | Gemcitabin* | IV |
| L01CA02 | Vincristine* | IV |
| L01CA04 | Vinorelbin* | IV |
| L01CB01 | Etoposid | IV |
| L01CD01 | Paclitaxil | IV |
| L01CD02 | Docetaxel* | IV |
| L01DB01 | Doxorubicin* | IV |
| L01DB03 | Epirubicin* | IV |
| L01XA01 | Cisplatin* | IV |
| L01XA02 | Carboplatin* | IV |
| L01XA03 | Oxaliplatin* | IV |
| L01XX17 | Topotecan* | IV |
| L01XX19 | Irinotecan* | IV |

M05B - Midler med virkning på knoglestruktur og mineralisering

| M05BA08 | Zoledronsyre | IV |
|---------|--------------|----|
|---------|--------------|----|

N01 - Anæstesimidler

| N01AB08 | Sevofluran | væske til inh.damp |
|---------|----------------|--------------------|
| N01AH06 | Remifentanil** | IV |
| N01AX10 | Propofol | IV |
| N01BB01 | Bupivacain | lnj. |
| N01BB09 | Ropivacaine | lnj. |

R07 – Andre respiratoriske midler

| R(| 07AA02 | Phospholipidfraktion | Instillationsvæske | Ì |
|----|--------|----------------------|--------------------|---|
|----|--------|----------------------|--------------------|---|

V03AF – Antidoter ved cytostatika

| V | 03AF03 | Calciumfolinat** | IV |
|---|----------|------------------|-----|
| | 00/11/00 | Carciaiiiiat | . • |

^{*}Kræver et ekstra personalemæssigt resursetræk ifm. skift (fx omstilling i produktion eller ændret håndtering af lægemidlet).

Lægemidler på listen anbefales 8 ugers lager og overvåges særligt af Amgros

^{**}Lægemidler, hvor der, i relation til skift, er vurderet øget risiko for utilsigtede hændelser.

Formål

Formålet er at beskrive arbejdsgange ved udarbejdelse af skiftelister i forbindelse med Amgrosudbud.

Gyldighedsområde

Logistik og Lægemiddelinformation.

Frekvens

Amgrosudbud sker 1 gang årligt - primært 1. april, men der kommer løbende flere skift til.

Metode

- Amgros-ansvarlige farmakonom i Lægemiddelinformationen aftaler med Amgros-ansvarlig (Indkøb) om materialet modtages fra Amgros-ansvarlig (Indkøb), eller om materialet hentes på Ny Samnet\Sygehusapoteksportalen\Vareliste. Vælg SRN Skifteliste.
- Opret ny mappe i excel: I:\Logistik\Amgros Udbud\ Amgrosskifteskema
- Opret skemaerne "Oversigt over Amgrosskift 20xx" og "Amgrosskift pr. Debitor"

Skema: Oversigt over "Amgrossikft 20XX":

- Opstil data så Lægemidler sidste år står over for Lægemidler i år
- Design skema som vist nedenfor: Anvend korrekt farvemarkering se design http://personalenet.rn.dk/HjaelpTil/design/Designelementer/Sider/Farver.aspx
- · Marker derudover i bemærkningsfeltet hvor
 - Ændret pakningsstørrelse
 - Ændret styrke
 - Analogskift
 - Ved ingen bemærkning sættes et punktum

Bemærk der må ikke slettes kolonner, kun skjules og genereres nye.

| | AMGROSSKIFT 2013-2014 - SAMLET | | | | | |
|-----|--|-----------|--|-----------|--|----------------------|
| ATC | Generisk Navn | Vnr. 2013 | Lægemiddel 2013 | Vnr. 2014 | Lægemiddel 2014 | Bemærkning |
| A02 | Pantoprazol | 397192 | Pantoloc, pulv.t.inj.væske,opl, 40 mg, 5 x 40 mg | 520956 | Pantoloc, pulv.t.inj.væske,opl, 40 mg, 5 x 40 mg | |
| 02 | Pantoprazol | 55290 | Pantoprazol "Nycomed", enterotabletter, 20 mg, 100 stk. | 34230 | Pantoprazol "Actavis", enterotabletter, 20 mg, 100 stk. | |
| 02 | Pantoprazol | 55336 | Pantoprazol "Nycomed", enterotabletter, 40 mg, 100 stk. | 34253 | Pantoprazol "Actavis", enterotabletter, 40 mg, 100 stk. | |
| 03 | Metoclopramid | 108449 | Primperan, suppositorier, 20 mg, 30 stk. | 88393 | Primperan, suppositorier, 20 mg, 6 stk. | udgået |
| 04 | Ondansetron | 112459 | Ondansetron "B. Braun", inj.væske, opløsning, 2 mg/ml, 5 x 2 ml | 60523 | Ondansetron "Fresenius Kabi", inj.væske, opløsning, 2 mg/ml, 5 x 2 ml | |
| 04 | Ondansetron | 60532 | Ondansetron "Fresenius Kabi", inj.væske, opløsning, 2 mg/ml, 5 x 4 ml | 152142 | Ondansetron "Hameln", inj.væske, opløsning, 2 mg/ml, 5 x 4 ml | • |
| 04 | Ondansetron | 163445 | Ondansetron "Stada", filmovertrukne tabl., 4 mg, 50 stk. | 20063 | Ondansetron "Nycomed", filmovertrukne tabl., 4 mg, 50 stk | |
| 04 | Ondansetron | 395781 | Ondansetron "Stada", filmovertrukne tabl., 8 mg, 50 stk. | 20066 | Ondansetron "Nycomed", filmovertrukne tabl., 8 mg, 50 stk. | |
| 06 | Lactulose | 36575 | Lactulose "Orifarm", oral opløsning, 667 mg/ml, 500 ml | 63661 | Medilax, oral opløsning, 667 mg/ml, 500 ml | |
| 06 | Macrogol, kombinationer | 14852 | Movicol, pul.t.oral opl.endos, 20 stk. | 530188 | Movicol, pul.t.oral opl.endos, 50 stk. | NB pakningsstørrelse |
| 06 | Bisacodyl | 502336 | Perilax, enterotabletter, 5 mg, 250 stk. | 55062 | Toilax, enterotabletter, 5 mg, 200 stk. | NB pakningsstørrelse |
| 06 | Natriumpicosulfat, kombinationspræparater | 397796 | Picoprep, pulver til oral opl., 10 mg+3,5 g+12 g, 2 xk. | 111678 | Citrafleet, pulver til oral opl., 0,01g+3,5g+10,97g, 2 stk. | |
| 07 | Loperamid | 150216 | Imolope, tabletter, 2 mg, 20 stk. | 36459 | Imodium, tabletter, 2 mg, 60 stk. | NB pakningsstørrelse |

- Marker navneskift med farve
- Brug skemaet som dataark for skrift på debitorniveau, lav Lopslag til:

- Lægemiddel det år der skiftes fra
 - Vnr. det år der skiftes til
- Lægemiddel det år der skiftes til
- Bemærkning
- Dato for skift
- Fanen "Amgrosskift 20XX" skal være synlig, de øvrige faner skjules.

Skema: "Amgrosskift pr. Debitor":

Opret skema "Amgrosskift pr debitor" ved at kopiere skemaet fra tidligere år Træk et års forbrug i BiWeb på debitorniveau, varenummerniveau, antal pakninger og beløb i standardsortiment.

- Åben data i excel
- Opret kopi af rådata Sorter 0-forbrug fra
- Kopier forbruget over 0 til ny fane og anvend dette ark som data til pivot og indsæt Lopslag til.
 - Lægemiddel det år der skiftes fra
 - Vnr. det år der skiftes til
 - Lægemiddel det år der skiftes til
 - Bemærkning
 - Dato for skift
- Lav pivot og kopier denne til nyt ark
- Det endelige skema designes som tidligere år.
- Det er kun fanen med "Amgrosskift pr. debitor" der skal være synlig, de øvrige faner skjules.

Hjemmesiden:

Link til de 2 skemaer "Oversigt over Amgrosskift 20xx" og "Amgrosskift pr. Debitor" ligges på Sygehusapotekets hjemmeside, de sendes til web-administratoren. Vedhæft link til siden: http://personalenet.rn.dk/AndreIntranet/sundhed/InfoSygehusapoteket/Bestilling/Sider/Amgrosskift.aspx

Lægemiddel Nyt:

Udarbejd indlæg til LægemiddelNyt indeholdende:

- Beskrivelse af skemaerne
- Håndtering af Amgrosskift i Medicinmodulet
- Kort skriv om problematiske skift udarbejdet af Specialist / ATC-ansvarlig fremgår af vedhæftede skema.
- Skemaet består af Amgrosskift med substitution til andet lægemiddelnavn. Rekommanderet lægemidler markeres med R.

Udsend orienterende mail til grupperne: SRN Klinisk farmaci og SRN lægemiddelinformation dagen inden udgivelse.

Udsend brev om besparelse:

Amgros-ansvarlig (Info) udarbejder brev om den forventede besparelse i forbindelse med Amgrosudbudet.

Brevet udsendes fra laegemiddelinformation@rn.dk til følgende:

Klinikledelsen, Medicinansvarlige overlæger og kontaktsygeplejersker

| Amgrosudbud – Skiftelister | | Info |
|----------------------------|-----------|-----------------------|
| Instruktion 7447-I | Version 1 | Gyldig fra 01.01.2017 |

Cc. SRN klinisk farmaci, SRN lægemiddelinformationen

Tilføjelser:

- Manglende varenumre tilføjes løbende, og opdateres på hjemmesiden
- Tilføjelser til Amgrosskiftene tilføjes skemaerne, opdateres, og ligges på hjemmesiden.

Tidsplan:

Primo januar: Amgrosskemaerne udarbejdes, sendes til Specialist/ATC-ansvarlige

Primo februar: Specialist/ATC-ansvarlig melder tilbage med ændringer

Primo marts: Udsend materiale til SRN klinisk farmaci og SRN lægemiddelinformation,

SRN Logistik, cc. Sygehusapotekeren

Medio marts: Materiale udsendes

Relaterer til procedure

Indkøbsproces - 7.4.1.a

Tilhørende bilag

- Amgrosudbud Årshjul bilag 7451
- Amgrosudbud Flowdiagram over opgavefordeling bilag 7891
- Amgrosudbud Sygehusapoteksportalen bilag 7892

Ændringsliste

| Version | Gyldig fra | Ændring |
|---------|------------|------------|
| 1 | 01.01.2017 | Nyoprettet |
| | | |
| | | |

Lægemiddel Nyt – Amgrosudbud og lægemiddelskift

Håndtering af skift i klinikken

Hvilke skift er på vej?

Skemaet sidst i Nyhedsbrevet viser lægemiddelskift, der sker på Region Nordjyllands Rekommandationsliste og på afsnittenes standardsortimenter. Der er kun listet de lægemidler, hvor det omhandler:

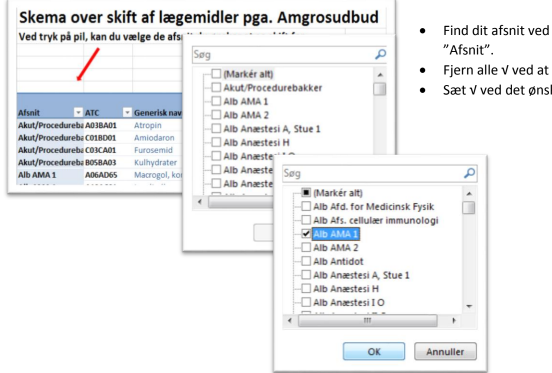
- Ændring i lægemiddelnavn
- Ændring i pakningsstørrelse eller styrke, der kan have en betydning
- Analogsubstitution
- · Ændring af opbevaringsbetingelser

I den kommende tid kan opleves skift på andre lægemidler, hvor præparatnavnet er det samme, men tabletten og/eller pakningen kan se anderledes ud. Vær derfor opmærksom på **ændret udseende af lægemidlerne**.

Hvilke skift er relevant for mit afsnit?

Hvilke skift, der er relevant for dit afsnit, kan ses i dokumentet "Amgrosskift pr. debitor 2017". Her kan du udvælge hvilke afsnit du ønsker at se skift for, ud fra afsnittets standardsortiment i den sidste kontraktperiode. Link til dokumentet er vedlagt dette nyhedsbrev, her er desuden mulighed for at tegne abonnement på siden.

Link til Amgrosskift



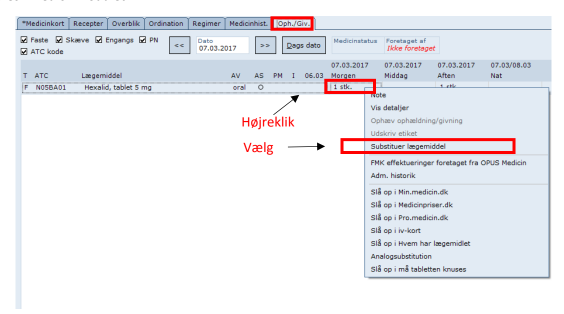
- Find dit afsnit ved at klikke på pilen uden for "Afsnit"
- Fjern alle V ved at klikke ved "Marker alt"
- Sæt v ved det ønskede afsnit, afslut med OK

Ét lægemiddel i medicinmodulet, ét andet i medicinrummet – hvad så?

Når Sygehusapotekets lager af et lægemiddel er brugt op, vil Sygehusapoteket foretage et elektronisk lægemiddelskift, der vil blive afspejlet i medicinmodulet.

Lægen vil i medicinmodulet blive anbefalet at ordinere fx Hexalid i stedet for Diazepam uagtet, at der i medicinrummet står Diazepam.

Dette betyder, at der bliver **administreret Diazepam**, selvom der er **ordineret Hexalid** og denne **generiske substitution skal dokumenteres i medicinmodulet** -jf. klinisk retningslinje i PRI <u>Medicinering –</u>
<u>Lægemiddeldispensering</u>. "Den rette medicin vælges ud fra oplysningerne i medicinmodulet. Det ordinerede lægemiddel i medicinmodulet skal stemme overens med det lægemiddel, som dispenseres. Synonymsubstitution skal dokumenteres i medicinmodulet".



Dokumentation af generisk substitution i medicinmodulet

Der henvises til PRI vejledning: Håndtering af generisk substitution samt oprettelse af noter i medicinmodulet

OBS ! ved Amgrosskift

Carvedilol TEVA tableter 6,25 mg skifter til Carvedilol "Aurobindo" tabletter 6,25 mg, CO7

Der gøres opmærksom på, at der er forskel i tabletternes udseende. Carvedilol TEVA er rund og ferskenfarvet, medens Carvedilol "Aurobindo" er oval og hvid. Begge tabletter har delekærv.

Exjade dispergible tabletter skifter til Exjade filmovertrukne tabletter, V03

Formuleringen af Exjade er ændret fra dispergible tabletter til filmovertrukne tabletter. Der skal anvendes en mindre dosis af de filmovertrukne tabletter sammenlignet med en dispergibel tablet.

| Styrke i dispergible tabletter | Styrke i filmovertrukne tabletter |
|--------------------------------|-----------------------------------|
| 125 mg | 90 mg |
| 250 mg | 180 mg |
| 500 mg | 360 mg |

Tranexamsyre Pfizer inj.væske 100 mg/ml skifter til Tranexamsyre "Life Medical" inj.væske 100 mg/ml, B02

Vær opmærksom på at der i forbindelse med skiftet også ændres pakningstørrelser. Den er fremover i to forskellige pakningstørrelser, 10 x 5 ml (varenr. 152571) og 5 x 10 ml (varenr. 552492).

Cefuroxim plv.t.inj. og inf.vsk. 750 mg og 1500 mg, J01

Den rekonstituerede og den færdige opløsning kan variere i farven fra klar til gullig og brunlig alt efter koncentration, fortyndingsvæske og opbevaringsforhold. Forskelle i farve og intensitet har ikke nogen betydning for sikkerhed og virkning.

Piperacillin/Tazobactam 4 g + 0,5 g fra Sandoz til Stragen, J01

Slå let på hætteglas for at løsne pulver fra bund og sider. Fugt hele indersiden af hætteglas med solvens under fortsat omrystning. Omrystes, indtil pulveres er opløst. Tager typisk 5-10 min.

Der er enkelte forskelle i de solvenser der kan anvendes til opblanding:

| | FØR (Piperacillin/Tazobactam Sandoz) | EFTER 1.4.2017 (Piperacillin/Tazobactam Stragen) |
|------------------------------|---|--|
| Til rekonstituering | - Sterilt vand til injektionsvæsker - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske - Glukose 50 mg/ml (5 %) injektionsvæske | - Sterilt vand til injektionsvæsker(1) - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske |
| Til yderligere fortynding | - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske - Glukose 50 mg/ml (5 %) injektionsvæske | - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske - Glukose 50 mg/ml (5 %) injektionsvæske |

⁽¹⁾ Den anbefalede maksimale mængde sterilt vand til injektionsvæsker pr. dosis er 50 ml.

Piperacillin/tazobactam 2 g + 0,25 g fra. "Reig Jofre" kan opløses i følgende:

| Til rekonstituering | - Sterilt vand til injektionsvæsker - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske - Glukose 50 mg/ml (5 %) injektionsvæske |
|---------------------------|---|
| Til yderligere fortynding | - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske - Glukose 50 mg/ml (5 %) injektionsvæske |

Vancomycin 500 mg fra Fresenius Kabi til Orion, J01

Pulver skifter farve fra hvidt eller cremefarvet porøst pulver til nu hvidt til lysebrunt frysetørret pulver.

Der er enkelte forskelle i de solvenser der kan anvendes til opblanding:

| | FØR (Vancomycin 500 mg "Fresenius Kabi") | EFTER 1.4.2017 |
|-----------------------|--|-------------------------------------|
| | | (Vancomycin 500 mg "Orion") |
| Tilberedning af det | - Sterilt vand til injektionsvæsker | - Sterilt vand til injektionsvæsker |
| rekonstituerede | | |
| koncentrat | | |
| Tilberedning af den | - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9%) | - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9%) |
| endelige fortyndede | injektionsvæske | injektionsvæske |
| infusionsvæske straks | - Glucose 50 mg/ml (5%) injektionsvæske | - Glucose 50 mg/ml (5%) |
| efter rekonstituering | - Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9%) og Glucose | injektionsvæske |
| | 50 mg/ml (5%) injektionsvæske | |
| | - Ringer-acetat injektionsvæske. | |

Vancomycin 1000 mg "Orion" kan opløses i de samme væsker som vancomycin 500 mg "Orion"

Movicol Junior Neutral® pulver til oral opl. skifter til Lacrofam Junior® pulver til oral opl., A06

Vær opmærksom på ændret mængde af kaliumchlorid.

- Movicol Junior Neutral® pulver til oral opl. indeholder 25,1 mg kaliumchlorid
- Lacrofam Junior® pulver til oral opl. indeholder 23,3 mg kaliumchlorid

I skemaet fremgår et ⁽¹⁾, det angiver, at der er yderligere information om skiftet i dette nyhedsbrev. Et **R** betyder, at varen er på rekommandationslisten gældende for sygehusene i Region Nordjylland.

Skiftene effektueres i takt med, at Sygehusapotekets lager ændres til det nye lægemidler.

Skemaet er sorteret efter ATC-kode – der kan søges på Lægemiddelnavn ved brug af Ctrl + B.

| ATC kode | Vnr. 2016 | Lægemiddel 2016 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Vnr. 2017 | Lægemiddel 2017 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Bemærkning | Rekom- manderet |
|-------------|--------------|--------------------------------|-------------------------|--------------------|----------------------|--------------|--------------------------------|----------------------|---------------------|----------------------|--|--------------------|
| A04 | 68014 | Aloxi | inj.væske, opløsning | 50 mikrogram/ml | 5 ml | 572454 | Palonosetron "Reig Jofre" | inj.væske, opløsning | 50 mikrogram/ ml | 1 stk | | |
| A06 | 40823 | Movicol Junior Neutral | pulver til oral opl. | (tom) | 30 stk. | 117490 | Lacrofarm Junior | Pul.t.oral opl.endos | 0 | 30 stk. | | (i) |
| A06 | 59511 | Gangiden | pulver til oral opl. | (tom) | 50 stk. | 530188 | Movicol | Pul.t.oral opl.endos | 0 | 50 stk. | | R |
| A10 | 31842 | Glimepirid | tabletter | 1 mg | 90 stk. (blister) | 91751 | Amaryl | Tabletter | 1 mg | 90 stk. (blister) | | R |
| A10 | 31851 | Glimepirid "Stada | tabletter | 2 mg | 90 stk. (blister) | 91769 | Amaryl | Tabletter | 2 mg | 90 stk. (blister) | | R |
| B01 | 19295 | Angiox | pulv.t.konc. inj/inf | 250 mg | 10 htgl. a 250 mg | 464802 | Bivalirudin | | 250 mg | 10 htgl | | |
| B02 | 21677 | Tranexamsyre "Pfizer" | inj.væske, opl.,i.v. | 100 mg/ml | 10 x 5 ml | 152571 | Tranexamsyre Life | Inj.væske | 100 mg/ml | 10 x 5 ml | | (i) R |
| B02 | 21677 | Tranexamsyre "Pfizer" | inj.væske, opl.,i.v. | 100 mg/ml | 10 x 5 ml | 552492 | Tranexamsyre Life | Inj.væske | 100 mg/ml | 5 x 10 ml | Ændret Pakningsstr. fra 5 ml til 10 ml | (i) R |
| B03 | 51191 | Hydroxocobalamin "Alternova | inj.væske, opløsning | 1 mg/ml | 3 x 1 ml | 483663 | Vibeden | Inj.væske, opl. | 1 mg / ml | 3 x 1 ml | | R |
| C01 | 127995 | Cordarone | inj.væske, opløsning | 50 mg/ml | 6 x 3 ml | 390975 | Amiodaronhydrochl or "Paranova | Inj.væske, opl. | 50 mg / ml | 10 x 3 ml | Ændret pakningsstr. fra 6 stk til 10 stk | |
| C03 | 190320 | Furix | inj.væske, | 10 mg/ml | 5 x 2 ml | | Furosemide Accord | Inj.væske | 10 mg/ml | 10 x 2 ml | Ændret pakningsstr. fra 5 stk til 10 stk | R |
| C03 | 496648 | Frank | inj.væske, | | 5 x 4 ml | | Furosemide Accord | Inj.væske | | 10 x 4 ml | Ændret pakningsstr. fra 5 stk til 10 stk | R |
| CU3 | 450048 | FullX | opløsning inj.væske, | 10 mg/ml | 3 X 4 IIII | | rui oseinide Accord | inj.væske | 10 mg/ml | 10 X 4 IIII | Ændret pakningsstr. fra 5 | n |
| C03 | 519450 | Furix | opløsning | 10 mg/ml | 5 x 25 ml | | Furosemide Accord | Inj.væske | 10 mg/ml | 10 x 25 ml | stk til 10 stk | R |

| ATC kode | Vnr. 2016 | Lægemiddel 2016 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Vnr. 2017 | Lægemiddel 2017 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Bemærkning | Rekom- manderet |
|-------------|--------------|---------------------|--------------------------|---------------------|-----------------------|--------------|---------------------------------|-----------------------------|------------------|----------------------|------------------------|--------------------|
| C07 | 85760 | Carvedilol | tabletter | 6,25 mg | 30 stk. (blister) | 90904 | Carvedilol "Aurobindo" | Filmovertrukne tabl. | 6,25 mg | 30 stk. (blister) | | (i) R |
| C10 | 577068 | Atorvastatin "Teva" | filmovertrukne tabl. | 20 mg | 100 stk. (blister) | 166277 | Lipistad | Filmovertrukne tabl. | 20 mg | 100 stk | | |
| C10 | 54546 | Atorvastatin "Teva" | filmovertrukne tabl. | 10 mg | 100 stk. (blister) | 61388 | Lipistad | Filmovertrukne tabl. | 10 mg | 100 stk. | | |
| C10 | 53787 | Atorvastatin "Teva" | filmovertrukne tabl. | 40 mg | 100 stk. (blister) | 567332 | Lipistad | Filmovertrukne tabl. | 40 mg | 100 stk. | | R |
| C10 | 455742 | Atorvastatin "Teva" | filmovertrukne tabl. | 80 mg | 100 stk. (blister) | 53304 | Lipistad | Filmovertrukne tabletter | 80 mg | 100 stk | | R |
| D01 | 135187 | Terbistad | creme | 10 mg/g | 15 g | 58421 | Finigen | Creme | 10 mg / g | 15 g | | |
| G02 | 237 | Tractocile | konc.t.inf.væs k.opl. | 37,5 mg/5 ml | 5 ml | 569804 | Atosiban Accord | Konc.t.inf.væsk.opl. | 7,5 mg/ml | 5 ml | Ændret styrkeangivelse | |
| G02 | 411313 | Cabergoline "Sandoz | tabletter | 0,5 mg | 8 stk. | 199737 | Dostinex | tabl. | 0,5 mg | 8 stk. | | |
| G03 | 58215 | NorLevo | tabletter | 1,5 mg | 1 stk. (blister) | 550658 | Levodonna | Tabletter | 1,5 mg | 1 stk. (blister) | | |
| G03 | 175813 | Undestor Testocaps | kapsler, bløde | 40 mg | 60 stk. (blister) | 37684 | Testosteron "Paranova" | Kapsler, bløde | 40 mg | 60 stk. | | |
| H01 | 57349 | Sandostatin | inj.væske, | 100 mikrogram/ml | 5 amp. a 1 | 136086 | Octreotide "Hospira" | Inj.væske, opløsning | 100 mikg / ml | 5 x 1 ml | | |
| J01 | | Vepicombin Novum | filmovertrukne tabl. | 1 Mill. IE | 30 stk. (blister) | | Pancillin | Filmovertrukne tabl. | 1 Mill. IE | 36 stk. | | R |
| J01 | 474783 | Bioclavid | filmovertrukne tabl. | 500 mg + 125 mg | 30 stk. (blister) | 553311 | Amoxicillin/clavulan syre "Auro | Filmovertrukne tabl. | 500 mg+125 mg | 30 stk. | | R |
| J01 | 431098 | Surlid | filmovertrukne tabl. | 150 mg | 20 stk. (blister) | 509138 | Roxithromycin "Orifarm" | Filmovertrukne tabl. | 150 mg | 20 stk. (blister) | | R |
| J01 | | Vibradox | tabletter | 100 mg | 10 stk. | | Doxycyklin "2care4" | Tabletter | 100 mg | 10 stk. (blister) | | IX. |

| ATC kode | Vnr. 2016 | Lægemiddel 2016 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Vnr. 2017 | Lægemiddel 2017 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Bemærkning | Rekom- manderet |
|-------------|--------------|------------------------------------|--------------------------|------------|----------------------|--------------|--------------------------------------|--|------------|------------------|---|--------------------|
| J01 | 130060 | Piperacil./Tazobacta m "Sandoz" | pulv.t.inf.væsk e,opl | 4 g+500 mg | 10 stk. | 58658 | Piperacil./tazobac. "Stragen" | Pulv.t.inf.væske | 4 g+0,5 g | 10 stk. | Ændret opblandingsvæske | (i) |
| J01 | 133174 | Cefuroxim "Stragen | pul.t.inj.+inf.,o pl. | 750 mg | 10 stk. | 79017 | Cefuroxim "Fresenius Kabi" | Pul.t.inj.+inf.,opl. | 750 mg | 10 x 750 mg | | (i) R |
| J01 | 444892 | Cefuroxim "Stragen | pul.t.inj.+inf.,o pl. | 1500 mg | 10 stk. | 79142 | Cefuroxim "Fresenius Kabi" | Pul.t.inj.+inf.,opl. | 1500 mg | 10 x 1,5 g | | (i) R |
| J01 | 123803 | Cefotaxim "Villerton | pulv.t.inj.væsk e,opl | 2 g | 10 stk. | 17404 | Cefotaxim "Stragen" | Pul.t.inj.+inf.,opl. | 2 g | 10 stk. | | |
| J01 | 463558 | Vancomycin "Fresenius | pulv.t.konc.t.in f.v. | 500 mg | 1 stk. | 435918 | Vancomycin "Orion" | Pulv.t.konc.t.inf.v. | 500 mg | 10 ml | Ændret opblandingsvæske | (i) |
| J02 | 4352 | Vfend | pulv.t.inf.væsk e,opl | 200 mg | 1 stk. | 500966 | Voriconazol "Teva" | Pulv.t.inf.væske | 200 mg | 1 stk. | | |
| J05 | 101950 | Epivir | filmovertrukne tabl. | 300 mg | 30 stk. | 422416 | Lamivudine Sandoz , | | 300 mg, | 30 stk. | | |
| J05 | 383445 | Viramune | depottabletter | 400 mg | 30 stk. (blister) | 396545 | Nevirapin "Teva" | Depottab. | 400 mg | 30 stk | | |
| J05 | 560391 | Zovir | oral suspension | 80 mg/ml | 100 ml | 176041 | Zovirax | Oral suspension | 80 mg / ml | 100 ml | | |
| J05 | 560383 | Zovir | oral suspension | 40 mg/ml | 125 ml | 539523 | Zovirax | Oral suspension | 40 mg / ml | 2 x 62,5 ml | Ændret pakningsstr. fra 125 ml til 2 x 62,5 ml | |
| J05 | 11690 | Copegus | filmovertrukne tabl. | 200 mg | 168 stk. | 39955 | Moderiba | Filmovertrukne tabl. | 200 mg | 168 stk. | | |
| L02 | | Prostap 3 DCS | pulv.sol.inj.sus .spr | 11,25 mg | 1 stk. | 194576 | Leuprorelinacetat Abacus Medicine | Pulver og solvens til inj., susp., fyldt inj.sprøjte | 11,25 mg | 1 stk | | |

| ATC kode | Vnr. 2016 | Lægemiddel 2016 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Vnr. 2017 | Lægemiddel 2017 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Bemærkning | Rekom- manderet |
|-------------|--------------|-----------------------------------|--------------------------|--------------------|----------------------|--------------|-----------------------------------|--|------------------|-----------------------|--|--------------------|
| L02 | 539671 | Prostap SR DCS | pulv.sol.inj.sus .spr | 3,75 mg | 1 stk. | 66220 | Leuprorelinacetat Abacus Medicine | Pulver og solvens til inj., susp., fyldt inj.sprøjte | 3,75 mg | 1 stk | | |
| LUZ | 333071 | Frostap SK DCS | зрі | 3,73 mg | 100 stk. | 00220 | Abacus Wedicine | піј.зргујсе | 3,73 mg | 1300 | | |
| L02 | 161547 | Aromasin | tabletter | 25 mg | (blister) | 561709 | Exemestan "Stada" | Filmovertrukne tabl. | 25 mg | 100 stk. | | |
| L04 | 180708 | Leflunomide medac | filmovertrukne tabl. | 10 mg | 100 stk. | 53371 | Arava | Filmovertrukne tabl. | 10 mg | 100 stk. | | |
| L04 | 42619 | Leflunomide medac | filmovertrukne tabl. | 20 mg | 30 stk. | 53413 | Arava | Filmovertrukne tabl. | 20 mg | 100 stk. | Ændret pakningsstr. fra 30 stk til 100 stk | |
| | | | inj | | 1 amp. a | | | | | 1 x 20 ml | | |
| M03 | 569483 | Lioresal | /inf.vsk.,opl. | 0,5 mg/ml | 20 ml | 474217 | Lionova | Inj/inf.væske | 0,5 mg / ml | ampul | | |
| M03 | 569467 | Lioresal | inj /inf.vsk.,opl. | 2 mg/ml | 1 amp. a 5 ml | 481050 | Lionova | Inj/inf.væske | 2 mg / ml | 1 x 5 ml ampul | | |
| M05 | 137820 | Pamidronatdinatriu m "Hospira" | konc.t.inf.væs k.opl. | 3 mg/ml | 10 ml | 17700 | Pamifos | Konc.t.inf.væsk.opl. | 3 mg / ml | 1 x 10 ml | | R |
| M05 | 137842 | Pamidronatdinatriu m "Hospira" | konc.t.inf.væs k.opl. | 9 mg/ml | 10 ml | 17766 | Pamifos | Konc.t.inf.væsk.opl. | 3 mg / ml | 1 x 30 ml | Ændret styrke fra 9 mg/ml til 3 mg/ml og ændret pakningsstr. fra 10 ml til 30 ml | |
| N01 | 388256 | Emla | creme | 25+25 mg/g | 5 x 5 g + 12 plastre | | Lidocain/pilocain "Teva" | Creme + plaster | 25 mg / g | 5x5 g + 12 plastre | | R |
| | | | resoribl., | | 50 stk. | | Buprenorphin | | 400 | | | |
| N02 | 432930 | Temgesic | subling. | 0,4 mg | (blister) | 176199 | "2care4" | Resoribl., subling. | mikrogram | 50 stk | | |
| N02 | 485473 | Temgesic | resoribl., subling. | 0,2 mg | 50 stk. (blister) | 392836 | Buprenorphin "2care4" | Resoribl., subling. | 200 mikrogram | 50 stk | | |
| N04 | 406678 | Sinemet 12,5/50 | tabletter | 50 mg + 12,5 mg | 100 stk. | 183546 | Carbidopa/Levodop a "Fair-Med" | tabletter | 50 mg + 12,5 m | 100 stk | | |

| ATC kode | Vnr. 2016 | Lægemiddel 2016 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Vnr. 2017 | Lægemiddel 2017 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Bemærkning | Rekom- manderet |
|-------------|--------------|--------------------|----------------------|-----------|-----------------------------------|--------------|-------------------------------|----------------------|-------------------|-----------------------|--|--------------------|
| N04 | 28508 | Oprymea | tabletter | 0,18 mg | 30 stk. (blister) | 92416 | Pramipexol "Stada" | Tabletter | 0,18 mg | 100 stk. (blister) | Ændret pakningsstr. fra 30 stk til 100 stk | R |
| N04 | 24018 | Sinemet 25/100 | tabletter | 100+25 mg | 100 stk. | 150036 | Carbidopa/levodopa "Fair-Med" | tabletter | 25 mg + 100 mg | 100 stk | | R |
| N05 | 88151 | Abilify | Smelte tabletter | 10 mg | 28 stk. (blister) (Orifarm) | 96777 | Aripiprazol "Stada" | Smeltetabl. | 10 mg | 28 stk. | | |
| N05 | 88160 | Abilify | Smelte tabletter | 15 mg | 28 stk. (blister) (Orifarm) | 403579 | Aripiprazol "Stada" | Smeltetabl. | 15 mg | 28 stk. | | |
| N05 | 71591 | Seroquel Prolong | depottabletter | 150 mg | 30 stk. (blister) | 557897 | Biquetan | Depottabletter | 150 mg | 100 stk. (blister) | Ændret pakningsstr. fra 30 stk til 100 stk | |
| N05 | 410031 | Diazepam "DAK | tabletter | 5 mg | 100 stk. | 110999 | Hexalid | tabl. | 5 mg | 100 stk. | | R |
| N05 | 596373 | Olanzapin "Stada" | Smelte tabletter | 5 mg | 28 stk. (blister) | 114996 | Zalasta | Smeltetabl. | 5 mg | 28 stk. | | |
| N05 | 82908 | Olanzapin "Stada" | Smelte tabletter | 10 mg | 28 stk. (blister) | 115007 | Zalasta | Smeltetabl. | 10 mg | 28 stk. | | |
| N05 | 411252 | Olanzapin "Stada" | Smelte tabletter | 15 mg | 28 stk. (blister) | 115018 | Zalasta | Smeltetabl. | 15 mg | 28 stk. | | |
| N05 | 423379 | Olanzapin "Stada" | Smelte tabletter | 20 mg | 28 stk. (blister) | 115029 | Zalasta | Smeltetabl. | 20 mg | 28 stk. | | |
| N05 | 450775 | Stilnoct | filmovertrukne tabl. | 10 mg | 100 stk. | 121215 | Zolpidem "Hexal" | Filmovertrukne tabl. | 10 mg | 100 stk. (blister) | | R |
| N06 | 159395 | Concerta | depottabletter | 36 mg | 30 stk. | 158522 | Conmet | Depottabletter | 36 mg | 30 stk. | | |
| N06 | 129319 | Concerta | depottabletter | 54 mg | 30 stk. | 196028 | Conmet | Depottabletter | 54 mg | 30 stk. | | |
| N06 | 103197 | Modiodal | tabletter | 100 mg | 30 stk | 166117 | Modafinil "Orion" | Tabletter | 100 mg | 30 stk. (blister) | | |
| N07 | 47652 | Riluzol | filmovertrukne tabl. | 50 mg | 56 stk | 123992 | Rilutek | Filmovertrukne tabl. | 50 mg | 56 stk. (blister) | | |

| ATC kode | Vnr. 2016 | Lægemiddel 2016 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Vnr. 2017 | Lægemiddel 2017 | Disp.form | Styrke | Paknings str. | Bemærkning | Rekom- manderet |
|-------------|--------------|-------------------------|-------------------------|----------------------------|----------------------|--------------|-------------------------|-----------------------------|---------------------|----------------------|--|--------------------|
| R03 | 9935 | Pulmicort Turbuhaler | Inhalations pulver | 400 mikrogram/do sis | 100 doser | 475679 | Spirocort Turbuhaler | Inhalationspulver | 400 mikg / dosis | 100 doser | | |
| R03 | 9935 | Pulmicort Turbuhaler | Inhalations pulver | 400 mikrogram/do sis | 100 doser | 526976 | Spirocort Turbuhaler | Inhalationspulver | 400 mikg / dosis | 200 doser | Ændret pakningsstr. fra 100 doser til 200 doser | |
| R03 | 55509 | Spirocort Turbohaler | Inhalations pulver | 100 mikrogram/do sis | 200 doser | 551124 | Pulmicort Turbuhaler | Inhalationspulver | 100 mikg / dosis | 200 doser | | |
| R03 | 84660 | Pulmicort Turbuhaler | Inhalations pulver | 200 mikrogram/do sis | 100 doser | 568714 | Spirocort Turbuhaler | Inhalationspulver | 200 mikg / dosis | 200 doser | Ændret pakningsstr. fra 100 doser til 200 doser | R |
| R06 | 416597 | Marzine | tabletter | 50 mg | 30 stk. (blister) | 491667 | Gotur | Tabletter | 50 mg | 30 stk. (blister) | | |
| R06 | | | filmovertrukne tabl. | 180 mg | 30 stk. (blister) | | Fexofenadin "Cipla" | Filmovertrukne tabl. | 180 mg | 30 stk. (blister) | | |
| S01 | 90979 | Anatera | inj.væske, opløsning | 100 mg/ml | 12 x 5 ml | 595690 | Fluorescein Paranova | Inj.væske | 100 mg/ml | 12 x 5 ml | | |
| V03 | 60569 | Exjade | dispergible tabl. | 250 mg | 84 stk. (blister) | 84182 | Exjade | Filmovertrukne tabletter | 180 mg | 90 stk. (blister) | OBS! Ændret styrke og disp.form | 0 |
| V03 | 60560 | Exjade | dispergible tabl. | 500 mg | 84 stk. (blister) | 381794 | Exjade | Filmovertrukne tabletter | 360 mg | 90 stk. (blister) | OBS! Ændret styrke og disp.form | 0 |
| V03 | 60578 | Exjade | dispergible tabl. | 125 mg | 84 stk | 395077 | Exjade | Filmovertrukne tabletter | 90 mg | 90 stk. (blister) | OBS! Ændret styrke og disp.form | • |