

Statens legemiddelverk
Pb. 63 Kalbakken
0901 OSLO

Saksbehandler:
Tone Li Sandvik
Epost:
tone.li.sandvik@forbrukerradet.no

Vår dato:
01.10.2014

Vår referanse:
14/5423 - 2

Deres dato: Deres referanse:

Svar på høring av forslag om å oppheve legemiddelforskriften § 13-12

Forbrukerrådet takker for mottatt høring.

Kommentar til forslaget om å oppheve Legemiddelforskriften § 13-12:
Forbrukerrådet støtter forslaget om oppheving av Imf. § 13-12.

Kommentar til forslaget til veiledning knyttet til Legemiddelforskriften § 13-1 andre ledd bokstav C:
Forbrukerrådet er svært opptatt av at pasienter skal gis god og riktig informasjon. Dette er et nødvendig premiss for å kunne fatte riktige valg for egen helse.

Forslaget til endring i Imf. § 13-12, og forslaget til veileder virker i større grad enn i dag å legge til rette for at pasienter gis informasjon angående deres sykdom/diagnose.

Pasientens beste må være det som står i sentrum. Som Legemiddelverket også nevner, finner mange pasienter i dag informasjon om diagnoser og behandling på internett. Der vil pasienten bli møtt med mye informasjon, og det er ikke alltid lett å vite hvilken informasjon som bidrar til å ta gode valg om egen helse. Forbrukerrådet er derfor positive til at det nå åpnes for å gi pasienter mer helse- og sykdomsinformasjon.

Når en pasient har fått foreskrevet en medisin av sin lege/behandler:

Forbrukerrådet mener pasienter som har fått foreskrevet medisin av sin lege/behandler bør gis skriftlig informasjon om hvordan vedkommende skal håndtere sykdommen/diagnosen som er bakgrunnen for at medisinen er foreskrevet. Vi er enige i at det ikke skal åpnes for at pasienter skal eksponeres for reklame av legemidler. Samtidig vil det være naturlig at informasjonen som gis pasienten inneholder råd om alle aspekter ved å håndtere pasientens sykdom/diagnose.

Veilederen knyttet til Imf § 13-1 bør i større grad enn slik vi oppfatter forslaget fra Legemiddelverket, åpne for at pasienter kan gis informasjon om hvordan medisinen hun/han har fått foreskrevet skal håndteres. Dette vil bedre dekke pasienters behov for informasjon.

Feil bruk av legemidler kan gå utover pasientens helse, og god informasjon om legemiddelbruk vil således fremme pasientsikkerheten. Pakningsvedlegg gir i mange tilfeller ikke god nok informasjon, og mange pasientgrupper vil trenge (skriftlig) informasjon utover dette.



Vennlig hilsen
FORBRUKERRÅDET

Anne Haabeth Rygg
fagdirektør offentlige tjenester og
samferdsel

Tone Li Sandvik
rådgiver

Dette dokumentet er godkjent elektronisk og har derfor ikke signatur.