

Socialstyrelsen
106 30 Stockholm

Yttrande över förslag till ändring av Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd (SOSFS 2000:1) om läkemedelshantering i hälso- och sjukvården

Regelrådets ställningstagande

Regelrådets yttrande avser endast de föreslagna föreskrifterna. Allmänna råd omfattas inte av Regelrådets granskning.

Regelrådet avstyrker förslaget.

Konsekvensutredningen är bristfällig.

Innehållet i förslaget

Socialstyrelsen föreslår att de aktuella föreskrifterna (SOSFS 2000:1) kompletteras med ett nytt kapitel om läkemedelsavstämningar och läkemedelsgenomgångar för äldre och andra patienter med läkemedelsrelaterade problem. I förslaget anges hur, när och med vilka patientgrupper avstämningar och genomgångar av läkemedel ska erbjudas. Vid läkemedelsavstämningar ska kartläggas vilka läkemedel patienten är ordinerad och använder samt vilka övriga läkemedel patienten använder. Läkaren ska i patientjournalen dokumentera uppgifter om bl.a. de medicinska bedömningar som gjorts beträffande läkemedelsbehandlingen, om läkaren rådgjort med andra yrkesutövare och vilka icke ordinerade läkemedel patienten använder. Vid utskrivning från slutna vård ska vårdgivaren ansvara för att det i patientjournalen finns en läkemedelsberättelse som innehåller uppgifter om vilka förändringar och ordinationer som gjorts, orsaken till förändringarna och en aktuell läkemedelslista. Syftet med förslagen anges vara att minska kostnaderna och skadorna för en felaktig läkemedelsanvändning och på sikt få en högre kvalitet i läkemedelsbehandlingen.

Skälen för Regelrådets ställningstagande

Administrativa kostnader

Av den upprättade konsekvensutredningen framgår att ett genomförande av förslaget leder till ökade

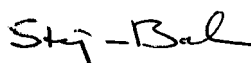
administrativa krav för företag som bedriver sjuk- och hälsovård. Konsekvensutredningen innehåller emellertid inte någon närmare analys av dessa krav och inte heller någon uppskattning av storleken av de kostnadsökningar som kraven medför för berörda företag. I avsaknad av en sådan redovisning kan Regelrådet inte bedöma om de från administrativ synpunkt lämpligaste lösningarna valts. Regelrådet avstyrker förslaget.

Konsekvensutredningen

Som framgår av det föregående är konsekvensutredningen otillräcklig vad gäller förslagets effekter på berörda företag. Även vad gäller andra kostnader – exempelvis kostnader i samband med läkemedels-genomgång – är utredningen enligt Regelrådets uppfattning alltför allmänt hållen. Konsekvensutredningen uppfyller därför inte de krav som följer av 6 och 7 §§ förordningen (2007:1244) om konsekvensutredning vid regelgivning och är därmed bristfällig.

Regelrådet behandlade ärendet vid sammanträde den 29 juni 2011.

I beslutet deltog Stig von Bahr, ordförande, samt Lennart Palm och Carl Gustav Fernlund. Ärendet föredrogs av kommittésekreteraren Eva Gustafsson.



Stig von Bahr
Ordförande



Eva Gustafsson
Föredragande

Regelrådet är en statlig kommitté. Regelrådet är rådgivande till regelgivaren och granskar utformningen av förslag till nya och ändrade regler som kan få ekonomiska effekter för företagen. Regelrådet tar ställning till om reglerna utformas så att de uppnår sitt syfte på ett enkelt sätt och till lägsta administrativa kostnad för företagen men ska inte ta ställning till förslagets politiska syfte. Regelrådet bedömer också konsekvensutredningarnas kvalitet.