

Legemidler - oppbevaring

Endring siden forrige versjon

Endret setning om hovedregel for holdbarhet: "Hvis ikke annet er angitt fra produsent er hovedregel..."

Hensikt

Sikre at legemidler oppbevares iht. gjeldende [Forskrift om legemiddelhåndtering for virksomheter og helsepersonell som yter helsehjelp \(legemiddelhåndteringsforskriften\)](#) § 6 og Norsk legemiddelstandard.

Målgruppe

Medarbeidere i Sykehuset Østfold (SØ) som håndterer legemidler

Fremgangsmåte

Definisjoner

Begrep	Beskrivelse
Legemiddel i gruppe A	Legemiddel i reseptgruppe A er narkotiske stoffer.
Legemiddel i gruppe B	Legemiddel i reseptgruppe B er vanedannende stoffer.
ASL (Apoteks styrt legemiddellager) avtale.	Sykehusapoteket har ansvar for legemiddelforsyningen fra apotek til post/enhet på avtalt basissortiment/tilleggssortiment og ved ordinært forbruk på avtalt tid.
Basislager	Enhetens definerte og godkjente basisvarer = basissortiment
Tilleggs- og ekstravarer	Legemidler eller varer som bestilles etter behov. Tilleggsvarer er forhåndsgodkjent av ansvarlig lege. Ekstravarer må henvise til ordinerende lege ved hver bestilling.

Generelt

- Den som har legemidler i sin besittelse, må oppbevare dem forsvarlig og utilgjengelig for uvedkommende
- Legemidlene skal, oppbevares i henhold til produsentens anvisning, for å sikre kvaliteten.
- Legemidler skal oppbevares på seksjonens medisinsrom evt. i medisinskap eller låsbare traller.
Vial-mate (halvfabrikat antibiotika) kan oppbevares på eget låst rom utilgjengelig for uvedkommende.
- Seksjonen skal ha eget kjøleskap for oppbevaring av legemidler som ikke tåler lagring i romtemperatur.
- Romtemperatur er definert under 25 °C
- Kjøleskaptemperatur er definert 2-8 °C
- Legemidler som er lyssensitive må oppbevares mørkt
- Legemidler i gruppe A og evt. gruppe B oppbevares innelåst på medisinsrom eller i medisintralle adskilt fra andre legemidler. Se prosedyre: [Legemiddelhåndtering - nøkler/ adgangskort/ tilgang til legemiddellagre, sikkerhetsrutiner](#)
- Det føres narkotikaregnskap for alle transaksjoner på legemidler i [reseptgruppe A](#), og ev. også for [reseptgruppe B](#) om enheten ikke har prosedyrefestet unntak.
- Ved anbrudd av legemidler, som får [redusert holdbarhet etter anbrudd](#), skal legemidlet påføres dato og klokkeslett for anbrudd. Dette gjelder blant annet sterile legemidler i flerdosebeholdere, Klorhexidin og Ventoline forstørvæske.
Enkelte legemidler får redusert holdbarhet etter uttak fra kjøleskap, blant annet Adrenalin injeksjon, Curacit injeksjon, Mycostatin mikstur. Disse skal påføres dato for uttak fra kjøleskap.
- Hvis ikke annet er angitt fra produsent er hovedregel: Sterile legemidler uten konserveringsmiddel er holdbar inntil 12 timer i romtemperatur og 24 timer i kjøleskap. Sterile legemidler med konserveringsmiddel er holdbar inntil 7 døgn i romtemperatur og 28 dager i kjøleskap. Udaterte hetteglass etc. skal [kasseres](#).

Plassering

- Legemidlene i medisinrommet/-skapet bør plasseres i ATC-gruppe, evt. etter ASL liste og merking fra apoteket. På legemiddellagre med ASL-tjeneste fra apoteket er det kun DELTA-superbruker eller apotekpersonell som kan plassere nye varer i lageret pga koordinater for plassering som skal registreres i DELTA.
- Reseptfrie hudpleie- og sårmidler trenger ikke være innlåst.
- Legemidler **skal** oppbevares i samme beholder som de blir utlevert i fra Sykehusapoteket. Emballasje med navn, strekkode/Datamatrix (GS1-kode), batchnr. og utløpsdato må følge legemidlet også hvis man har flatpakket/komprimert. Samme legemidler med ulike batchnr./utløpsdato oppbevares separat.
- Pakninger med kortest holdbarhet plasseres fremst og brukes først.

Referanser

F/8.2.3-14	Legemidler - holdbarhet etter anbrudd (brukstid), sterile legemidler (OUS eHåndbok)
F/8.3.1-02	Legemiddelhåndtering - nøkler/ adgangskort/ tilgang til legemiddellagre, sikkerhetsrutiner
F/8.3.2-02	Medisinrom/ medisintraller - renhold og orden
F/8.3.5-01	Legemidler - avfallshåndtering, retur og kassasjon
F/8.3.6-08	Legemidler - kontroll og bokføring, gruppe A preparater
F/8.3.6-09	Legemidler - kontroll og bokføring, gruppe B preparater
	Forskrift om legemiddelhåndtering for virksomheter og helsepersonell som yter helsehjelp (legemiddelhåndteringsforskriften)
	Legemiddelhåndtering: Mottak, oppbevaring og bruk av pasienters private legemidler. - Veileder med anbefalinger for helseforetak i Helse Sør-Øst RHF 2020

Vedlegg

V01	Legemidler - retur, gruppe A og B preparater (F/8.3.5-02)
V02	Medisinrom/ medisintraller - renhold og orden, sjekklister (F/8.3.2-03)

Slutt på Prosedyre