

Universitetssykehuset Nord-Norge
Rus og spesialpsykiatrisk klinikk
LARINORD v/ seksjonsleder Jorunn Lorentsen
Postboks 6124
9291 TROMSØ

Deres ref.:
Saksbehandler: HABJO
Vår ref.: 10/7122
Dato: 11.11.2010

Skjerpet kontroll ved inntak av LAR-legemiddel

Vi viser til din e-posthenvendelse av 1. november 2010 på veien av LAR i Nord.

Henvendelsen har sin bakgrunn i den bekymring som knytter seg til tilgjengeligheten av LAR medikamenter på det illegale markedet. For å avhjelpe dette problemet ønsker LAR i Nord å innføre såkalte skjerpede kontrolltiltak. Spørsmålet er om de skjerpede kontrolltiltak er innenfor rammene av LAR forskriften.

Innledningsvis finner vi grunn til å bemerke at vi har stor forståelse for at LAR i Nord ønsker å gripe fatt i problematikken rundt lekkasje av LAR medikamenter. Vi viser i den forbindelse til at hensynene bak særreguleringen i LAR forskriften blant annet er "å motvirke misbruk av legemidlene og forebygge skade på pasienter og tredjemann gjennom kontrolltiltak", jfr. LAR forskriftens § 1, 2. ledd.

Adgangen til å beslutte utlevering av LAR legemidler og rammene for mulige kontrolltiltak er nærmere regulert i LAR forskriftens §§ 7 og 8.

I henhold til forskriftens § 7, fremgår det at det skal besluttes "individuelle utleveringsordninger". Også muligheten for å beslutte at legemidlet skal inntas under tilsyn ser ut til å være knyttet opp til en individuell og konkret vurdering av den enkelte pasient, jfr. LAR forskriftens § 7, 2. ledd. Det samme gjelder vurderingen av om det skal iverksettes kontrolltiltak i form av urinprøver, blodprøver og prøver av annet biologisk materiale, jfr. forskriftens § 8, hvor det blant annet fremgår at hyppigheten av prøvetakingen "skal begrenses til det som er nødvendig for å sikre en faglig forsvarlig oppfølging av pasienten".

Slik forskriften er å forstå må altså utforming av utleveringsordninger og eventuelle kontrolltiltak besluttes ut fra en konkret og individuell vurdering av den enkelte pasient.

Den ordningen med skjerpede kontrolltiltak som LAR i Nord ønsker å innføre, bærer imidlertid preg av å være generell. Den ser ut til å omfatte alle pasienter, uten at det er foretatt en individuell vurdering av hva som vil være en faglig forsvarlig oppfølging av den enkelte pasient. Dette vil derfor ikke være i tråd med forskriften, slik vi tolker den.


En eventuell innføring av kontrolltiltak må vurderes konkret opp mot hver enkelt pasient.

Til orientering har vi vært i kontakt med Helsetilsynet, som støtter vårt standpunkt på dette punkt. Vi finner også grunn til å bemerke at tiltak av denne typen, alltid bør vurderes sammen med pasientorganisasjonene før en eventuell innføring.

Vi håper vårt svar var klargjørende.

Vennlig hilsen

Arne Johannesen e.f.
avdelingsdirektør


Hanne Bjørnstad
rådgiver

Dokumentet er godkjent elektronisk

Kopi: MARBORG