



Brukerorganisasjonene protesterer mot nytt kontrolltiltak fra LARiNord

Bakgrunn for saken

LARiNord ba i uke 42 brukerorganisasjonen MARBORG om innspill på et nytt kontrolltiltak som LAR senteret vurderte å igangsette.

Kontrolltiltaket går i korte trekk ut på at alle som har mer enn 16 mg med Buprenorfin, eller mer enn 80 mg med metadon, og som henter tre ganger i uken eller sjeldnere, skal kunne rammes av denne økte kontrollen.

Tiltaket innebærer levering av blodprøve før inntak av medisin. Når pasienten kommer til sin faste hentedag, vil han/hun få beskjed om at medikamentet ikke vil bli utlevert før pasienten har oppsøkt sin fastlege/sykehus for å få tatt blodprøve. Det skal så gjennomføres inntak av substitusjonsmedikamentet under oppsyn de tre neste dager, uavhengig av hvordan dette passer inn i pasientens opprinnelige henteordning. Ny blodprøve tas så på dag fire, også nå før inntak av substitusjonsmedikamentet.

Det er en eventuell variasjon mellom første og siste blodprøve LARiNord er ute etter å måle, siden dette kan være en indikasjon på at pasienten ikke bruker/selger deler eller hele sin medisinkvot.

MARBORG reagerte sterkt på hvordan dette tiltaket var tenkt gjennomført, og kontaktet de øvrige brukerorganisasjonene på rusfeltet. Alle organisasjonene reagerte like kraftig på det som vi anser som en unødvendig inngripen overfor enkeltpasienter, og som neppe ville blitt vurdert overfor noen annen pasientgruppe.

I ettertid har LARiNord også kontaktet Helsedirektoratet for å få en vurdering fra direktoratet, på dette de kaller *skjerpet tilsyn*. De nøler altså noe, og ønsker saken belyst. Likevel er MARBORG kjent med at minst to pasienter allerede har blitt utsatt for denne nye kontrollen. Dette finner vi svært problematisk.

MARBORG, som er brukerorganisasjon for LARiNord, har alltid hatt et godt samarbeid med dette LAR sentret. Vi er selvsagt glade for at de også denne gangen valgte å be om innspill fra brukerorganisasjonen før de fullt ut iverksatte tiltaket. Likevel skulle vi gjerne sett at vi var blitt tatt inn i prosessen på et tidligere tidspunkt, og ikke når brevet til brukerne allerede var utformet, og enkelte pasienter allerede avkrevet denne økte kontrollen.

Det gjenstår nå å se hva Helsedirektoratet mener om denne saken, og om dette kontrolltiltaket kommer til å bli igangsatt for fullt, noe altså alle brukerorganisasjonene fraråder på det sterkeste.