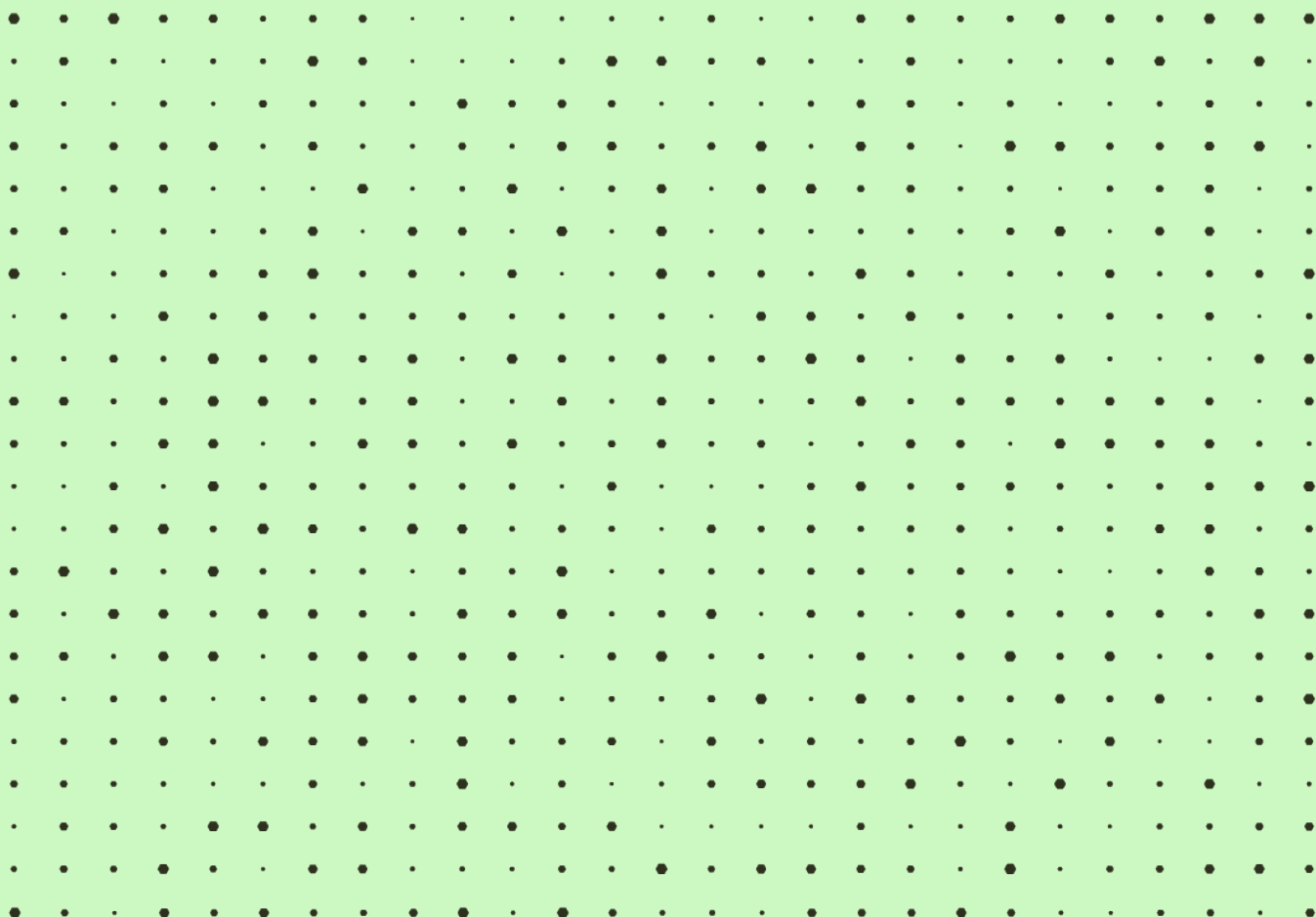


Høringsnotat

Enhet for dosering i mg eller ml for injeksjonspreparater

Høringsfrist: 30.08.2025



Innholdsfortegnelse

1. Bakgrunn	2
2. Forslag til tiltak og DMPs vurdering	2
3. Videre prosess	2

1. Bakgrunn

Direktoratet for medisinske produkter (DMP) har mottatt flere henvendelser som peker på utfordringer knyttet til enhet for dosering av injeksjonspreparater. For morfin injeksjonspreparater ble enheten for dosering endret fra «ml» til «mg» i juni 2021, basert på tilbakemeldinger fra brukere. Denne endringen ble gjennomført for å sikre konsistens og redusere risikoen for feil i dosering.

Nye henvendelser har nå reist spørsmål om å utvide denne praksisen til andre injeksjonspreparater som brukes sammen med morfin ved palliativ behandling, samt til opioidlignende preparater. Det er blitt påpekt at ulik enhet for dosering («ml/mg») kan skape forvirring blant helsepersonell og i verste fall føre til feil dosering.

Dette er en kompleks problemstilling som berører klinisk praksis, teknologiske løsninger og opplæring av helsepersonell.

Formålet med høringen er å innhente innspill fra relevante aktører i helsesektoren for å:

- Identifisere mulige konsekvenser av de ulike alternativene.
- Utforske mulige tiltak som kan sikre en trygg og smidig overgang dersom endringer skal gjennomføres.
- Sikre bred forankring og enighet før en eventuell implementering.

2. Forslag til tiltak og DMPs vurdering

DMP har identifisert tre mulige alternativer:

1. **Ikke gjøre flere endringer:** La enhet for dosering forbli som den er i dag, med «ml» som standard for de fleste injeksjonspreparater og «mg» for morfinpreparater.
2. **Endre tilbake for morfin:** Reversere endringen for morfinpreparater, slik at doseringen igjen oppgis i «ml» for å oppnå konsistens.
3. **Endre enhet for dosering til «mg» for alle injeksjonspreparater:** Sikre enhetlig praksis på tvers av alle injeksjonspreparater, uavhengig av terapiområde.

DMPs foreløpige faglige vurdering er at alternativ 3 gir en konsekvent angivelse av doseringsenhet og minimerer sannsynligheten for feil forskrivning.

3. Videre prosess

Etter høringsfristen vil DMP gjennomgå innspillene og utarbeide et forslag basert på tilbakemeldingene. Dette forslaget vil bli fremmet for behandling og forankring i E-resept Endringsforum og Endringsråd før en endelig beslutning tas.

Eventuelle spørsmål kan rettes til fest@dmp.no.