

NOTAT-X

TIL SAKEN – SVAR FORVENTES IKKE

Fra: ANH

3A ANH 2025/1329
13.05.2025

Til:

Helsefaglig notat

DMP skriver at For morfin injeksjonspreparater ble enheten for dosering endret fra «ml» til «mg» i juni 2021, og at DMP nå har fått henvendelser om å utvide denne praksis til andre injeksjonspreparater som brukes sammen med morfin ved palliativ behandling, samt til opioidlignende preparater.

DMPs foreløpige faglige vurdering er at det å endre enhet for dosering til til «mg» for alle injeksjonspreparater gir en konsekvent angivelse av doseringsenhet og minimerer sannsynligheten for feil forskrivning.

Statens helsetilsyn har ikke erfart at ovennevnte endring i enheten for dosering av morfin injeksjonspreparater har medført en økning i meldinger til tilsynsmyndigheten om uønskede hendelser som kan knyttes til denne endringen. Når DMP nå har fått henvendelser om å utvide denne praksisen for andre injeksjonspreparater, kan det tyde på at nevnte endring fra «ml» til «mg» var en vellykket endring.

Det kan på den annen side ikke utelukkes at slike uønskede hendelser har forekommet uten at disse er meddelt tilsynsmyndigheten. Samtidig viser DMP til at ulik enhet for dosering («ml/mg») kan skape forvirring blant helsepersonell og i verste fall føre til feil dosering. Tilsynsmyndigheten kjenner til saker hvor doseringen (ml/mg) har ført til feil dosering med alvorlige følger for pasienten.

Teoretisk vil enhver endring av typen som denne høringen omhandler, fra «ml» til «mg», kunne utgjøre en risiko for misforståelser og feil. Misforståelser og feil knyttet til legemiddeldosering utgjør en pasientrisiko.

Statens helsetilsyn har som en av sine hovedoppgaver å bidra til ivaretagelse av pasientsikkerheten.

Statens helsetilsyn vurderer derfor at høringsinnspill må etterspørres hos aktørene som står nær der hvor legemiddeldosering utføres og der hvor legemiddelbehandlingen foregår: hos pasientene/brukerne selv og hos helsepersonell som håndterer legemidlene.