

Ny patientinformation vid utsättning av protonpumpshämmare

På initiativ av Eda vårdcentral har patientinformationen **Avsluta behandling med omeprazol eller andra protonpumpshämmare** tagits fram. Många patienter använder protonpumpshämmare utan att det finns något riktigt bra skäl eller under längre tid än nödvändigt. Behandlingen bör då avslutas på prov.

Den nya patientinformationen, som finns i [VIDA](#), beskriver vilka nackdelar långvarig behandling kan ha samt ger förslag på hur man fasar ut behandlingen på ett säkert sätt. Dokumentet kan skrivas ut från VIDA och delas ut till patienter där utfasning av protonpumpshämmare är eller kan bli aktuellt.

Elektronisk förskrivning som huvudregel införs den 10 maj 2022

Läkemedelsverket har beslutat att införa elektronisk förskrivning som huvudregel den 10 maj 2022. Till dess får recept fortsatt förskrivas på receptblankett. Sedan 1 maj 2021 gäller krav på att använda en [ny receptblankett](#) vid förskrivning av recept till människa. Observera att förskrivare även efter införandet av elektronisk förskrivning som huvudregel kommer att få utfärda recept till människa på receptblankett i **undantagsfall**. För att säkerställa att patienter får tillgång till sina läkemedel uppmanas apoteken att inte neka expediering av recept på receptblankett.

En grundförutsättning för att införa elektronisk förskrivning som huvudregel är att alla förskrivare får tillgång till ett elektroniskt system för förskrivning. Enligt E-hälsomyndigheten kommer [Förskrivningskollen](#), ett webbaserat system för elektronisk förskrivning, att vara tillgängligt för samtliga förskrivare i slutet av 2021. Elektronisk förskrivning som huvudregel gäller vid förskrivning av recept till människa och gäller alltså inte förskrivning av specialdestinerade livsmedel eller medicinska hjälpmedel.

Ny e-tjänst för anmälan av tillbud för medicintekniska produkter och NMI

Läkemedelsverket har startat en ny e-tjänst för anmälan av negativa händelser och tillbud som berör CE-märkta, specialanpassade medicintekniska produkter och nationella medicinska informationssystem (NMI) inom svensk hälso- och sjukvård samt tandvård. Tidigare anmäldes denna typ av händelser via ett blankettsystem som nu har upphört.

Den nya e-tjänsten nås lättast via [Läkemedelsverkets webbplats](#). Observera att negativa händelser och tillbud med egentillverkade medicintekniska produkter fortfarande ska anmälas till Inspektionen för vård och omsorg (IVO). Mer information rörande egentillverkade medicintekniska produkter finns på [IVO:s webbplats](#).

Aktuella restnoteringar

Restnoterade läkemedel är ett stort problem för både vård och patienter. Läkemedelscentrum har av den anledningen startat ett sortimentsråd, som bland annat har till uppgift att sprida information om restnoteringar till vården. Aktuell information sammanfattas i restmeddelanden som publiceras på [Läkemedelscentrums sida för restnoteringar](#).

I Läkemedelsnytt kommer restnoteringar kort att presenteras i den här rutan med hänvisning till de restmeddelanden som skrivits under senaste veckan. Följ länkarna nedan för att ta del av den fullständiga informationen.

- UPPDATERAT: [Brist på vitamintillsatser för parenteralt bruk](#). Licensalternativet till Soluvit är nu slut och går inte att beställa. Apoteket undersöker om annan licensvara finns att tillgå. Tillgången på originalvaran är fortsatt begränsad.
- NYHET: Brist på [adrenalinpennor](#). Det är för närvarande brist på EpiPen Jr samt Emerade 150 µg.