

Informationsindsatser om bivirkninger i 2010

Præsentation for Netværk for patientsikkerhed 14. april 2010
Lægemiddelstyrelsen, Karina Markersen



Indhold

- Baggrund for kampagner
- Hvordan går det med bivirkningsindberetninger
- Indsats overfor hospitalslæger
- Indsats overfor borgere og apotekspersonale



Handleplanen for forbedret lægemiddelsikkerhed

»... der er brug for at tage hele vores system for indberetning og behandling af bivirkninger af lægemidler op til et samlet eftersyn. Der skal især ses på, hvilke barrierer der er for en hurtigere og mere effektiv indberetning af bivirkninger og efterfølgende beslutning om eventuelle konsekvenser.«

*Minister for sundhed og forebyggelse
Jakob Axel Nielsen, Lægemøde 2008*



Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse

J. nr. 2008-13009-670

December 2008

Handlingsplan med indsatsområder og konkrete initiativer til forbedring af systemet for bivirkningsindberetninger

Indsatsområde 4: Styrke motivationen til bivirkningsindberetning hos sundhedsprofessionelle og patienter

Initiativ 13. Informationsindsats om betydningen af bivirkningsindberetninger

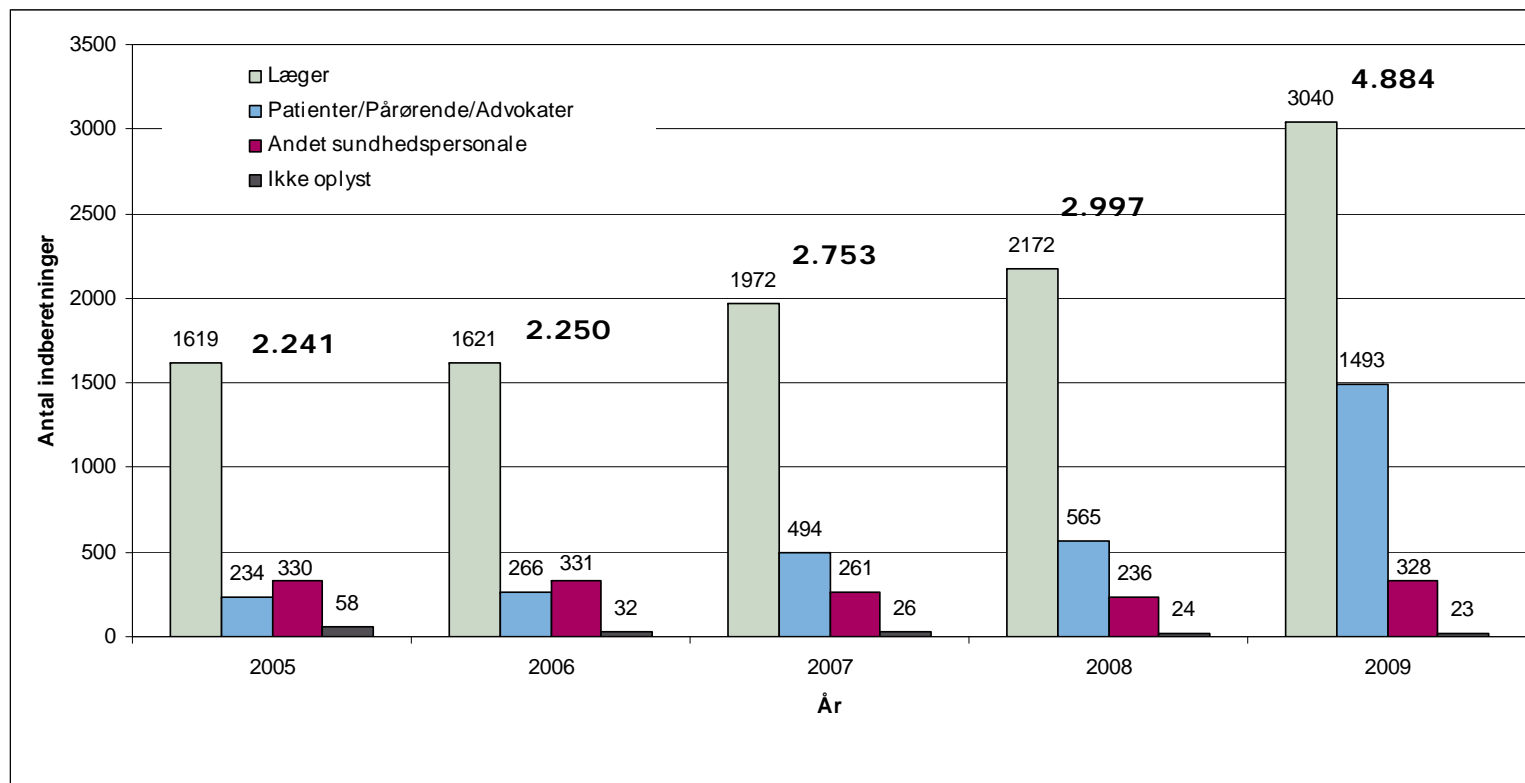
13.1. Lægemiddelstyrelsen gennemfører – med inddragelse af Bivirkningsrådet og relevante organisationer – en målrettet informationsindsats om betydningen af bivirkningsindberetninger. Den nærmere tilrettelæggelse af informationsindsatsen varetages af Lægemiddelstyrelsen. Styrelsen fastsætter også målgrupperne, idet motivation af hospitalslæger og patienter dog skal prioriteres..

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse yder et samlet tilskud på 1,2 mio kr. til gennemførelsen af initiativ 9.

Tidsplan: Oplæg til informationsindsats forelægges Bivirkningsrådet i maj/juni 2009. Oplysningsindsatsen gennemføres i august/september 2009.

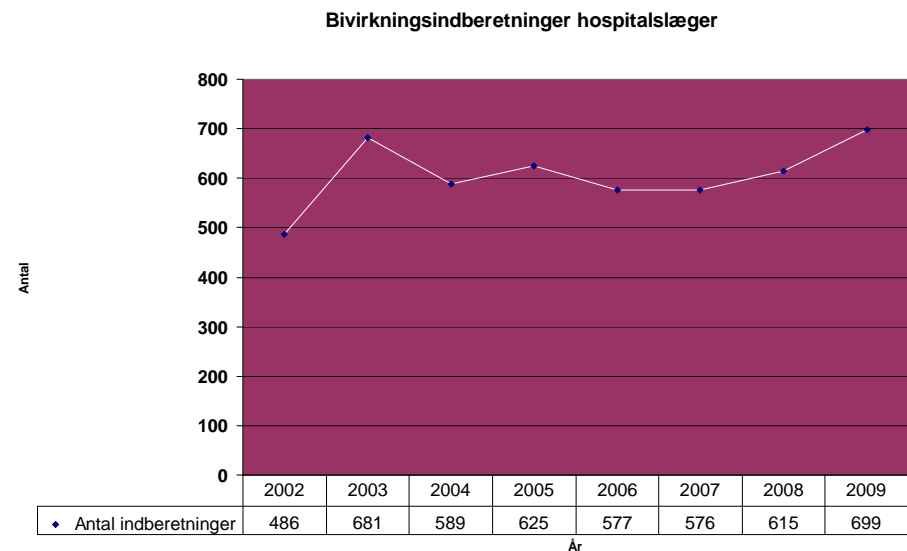


2009 viste en stigning på 63 % i antallet af indberetninger, men vi ved der er betydelig underrapportering af alvorlige og uventede bivirkninger.



Udfordringer på hospitalerne

- Underrapportering
1 ud 50 bivirkninger
indberettes
kun 15% af rapporter i 2009
- Kun 1/3 af lægerne kender
reglerne for indberetning
- Kun lidt over halvdelen ved
hvordan man indberetter i
praksis
- Halvdelen angiver de ikke har
fokus på bivirkninger på
hospitalet



Informationsindsats

Strategi:

Massekommunikation understøttet af en lokal indsats på det enkelte hospital (Ambassadører)

Tidsplan:

Pilottest af lokal indsats afsluttes i April 2010

Gennemføres på alle hospitaler fra August til December 2010

Informationsmateriale

Ledelse

Brev, Præsentationsark

Lægemiddelkomite

Orientering, Præsentationsark

Ambassadør

Kampagnevejledning, plakater,
Intranet kommunikation



Breve, Pjece, Ambassadør

Uddannelsesansvarlig

Brev, Powerpoint, Ambassadør

Massekommunikation

PR, Annoncer



Indberetninger fra borgere stiger, men flere kan opnå viden om at de har muligheden

- 2/3 ved ikke at de selv kan indberette
- Personer fra 18-65 år er positive over for at indberette til LMS via Internettet (63%)
- De ældre (70+) har stort behov for kontakt til deres egen læge (79%) og er ikke interesserede i at indberette selv
- Generel holdning om, at det er vigtigt at kunne indberette til LMS (>80%)



Informationsindsats

Strategi:

Nå medicinbrugere gennem patientforeninger og apoteker

Tidsplan:

Kampagne målrettet borgere og apotekspersonale på apotekerne i uge 21-22

Materiale til patientforeninger i 1. kvartal 2010



Informationsmateriale Borgerkampagne

Opmærksomhed på apotek

Plakater, Info-stander, Gimicks

Borger

Folder

Apotekspersonale

Morgenmøde materiale



Patientforening

Tekst til redaktionelt bearbejdning
Telefonrådgivning

Massekommunikation

PR (patientforeningsblade, Farmakonomen, Pharma, Farmaci)



TAK



MELD EN BIVIRKNING

HJÆLP MED AT GØRE MEDICINEN BEDRE FOR ALLE

Hvis du oplever en bivirkning, har du mulighed for at melde den og være med til at gøre medicin bedre for alle. Det er særlig vigtigt at melde bivirkninger, som ikke står i indlægssedlen. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekpersonalet.

LÆGEMIDDELSTYRELSEN

www.meldenbivirkning.dk



DU SKAL MELDE ALLE ALVORLIGE ELLER UVENTEDE BIVIRKNINGER

Når Lægemiddelstyrelsen modtager din indberetning om en alvorlig bivirkning, modtager de ansvarlige virksomheder normalt 15 dage efter bedst. Lægemiddelstyrelsen rapporterer også bivirkningen til en fælles europæisk database hos Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) og 34 myndigheder i de øvrige EU- og EFTA-lande. Gennem den europæiske database kan lægemiddelvirksomheder få de bivirkninger, som er set andre steder.

Lægemiddelstyrelsen udgiver hver måned det elektroniske nyhedsbrev "Nyt Om Bivirkninger". Tilmeld dig på www.lmst.dk

HVER GANG DER MELDES EN BIVIRKNING, ER DER 50, DER IKKE BLIVER MELDT

Reager på alvorlige og uventede bivirkninger

www.meldenbivirkning.dk

88 % af hospitalslægerne mener, at indberetning af bivirkninger er vigtigt for at øge patient sikkerheden. Den indberetning af bivirkninger er udgangspunktet for, at lægerne ved brug af medicin kan reducere...

To tredjedele af hospitalslægerne oplever mindst én alvorlig eller uventet bivirkning hvert år.

MELD EN BIVIRKNING – DET ER NEMMERE END DU TROER!

En bivirkning er uventet, hvis den ikke står i produktresuméet.

En bivirkning er alvorlig, hvis den medfører død, er livstruende, kræver hospitalisering med indlæggelse eller forlængelse af indlæggelse, kræver kirurgi, hvis den resulterer i varig eller forlængt invaliditet eller varigt handicap, eller hvis den medfører førelse af handicap eller medfører alvorligt.

NÅR DU MELDER EN BIVIRKNING, ER DU MED TIL AT FORBEDRE PATIENTSikkerheden

LÆGER ER LOVMÆSSIGT FORPLIGTEDE TIL AT MELDE ALLE ALVORLIGE ELLER UVENTEDE BIVIRKNINGER VED MEDICIN

Er du i tvivl om, hvorvidt en bivirkning skal meldes, så meld den. Høje for mange indberetninger end for få – manglende indberetninger svækker patient sikkerheden.

De yngre læger ved mindre om regler og metoder for indberetning end de ældre.

