

Bekendtgørelse for Færøerne om behandlerfarmaceuters virksomhedsområde

I medfør af § 70 e, stk. 9 og 10, og § 91, i lov om autorisation af sundhedspersoner og om sundhedsfaglig virksomhed, som sat i kraft for Færøerne ved kongelig anordning nr. 1472 af 16. december 2013, som senest ændret ved anordning nr. 1444 af 29. juni 2021, fastsættes:

§ 1. Virksomhed som behandlerfarmaceut omfatter

- 1) genordination af visse receptpligtige lægemidler efter de nærmere regler i denne bekendtgørelse, og
- 2) ordination af dosisdispensering med tilskud.

§ 2. En behandlerfarmaceut kan genordinere receptpligtige lægemidler til patienter, som ikke har en aktuel gyldig recept, men som har et aktuelt behandlingsmæssigt behov for det pågældende lægemiddel.

Stk. 2. Receptpligtige lægemidler må kun genorderes én gang, i mindste pakning og kun til patienter, der er i stabil lægeordineret behandling hermed.

Stk. 3. Ved stabil behandling forstås, at patienten har været i behandling med det pågældende lægemiddel for en given indikation med uændret dosis i mere end seks måneder, med mindre en længere stabil periode er anført for det enkelte præparat i bilag 1 til denne bekendtgørelse.

Stk. 4. En behandlerfarmaceut må kun genordinere det enkelte præparat én gang til patienten inden ny lægeordination.

Stk. 5. Behandlerfarmaceuten må ikke foretage genordination til gravide, ammende eller børn under 15 år.

Stk. 6. Behandlerfarmaceuten skal uden unødigt ophold orientere patientens behandlende læge om genordinationer iværksat af behandlerfarmaceuten og dokumentere denne orientering.

Stk. 7. Behandlerfarmaceuten må alene genordinere de receptpligtige lægemidler, der er optaget på Styrelsen for Patientsikkerheds liste over lægemidler til genordination, jf. bilag 1 til denne bekendtgørelse.

§ 3. En behandlerfarmaceut kan i samarbejde med patienten iværksætte dosisdispensering med tilskud.

Stk. 2. Dosisdispensering med tilskud må kun ske til patienter, der er i stabil behandling, og hvor der foreligger en aktiv ordination.

Stk. 3. Ved stabil behandling forstås, at patienten har været i behandling med det pågældende lægemiddel for en given indikation med uændret dosis i mere end seks måneder, med mindre en længere stabil periode er anført for det enkelte præparat i bilag 1 til denne bekendtgørelse.

Stk. 4. Behandlerfarmaceuten skal uden unødigt ophold orientere patientens behandlende læge om dosisdispensering med tilskud iværksat af behandlerfarmaceuten og dokumentere denne orientering.

Stk. 5. Behandlerfarmaceuten skal sørge for, at dosisdispenserings med tilskud ordineret af behandlerfarmaceuten, som efterfølgende annulleres af patientens behandlende læge, straks bringes til ophør.

§ 4. Genordination og dosisdispensering med tilskud må ikke ske, hvis patientens behandlende læge har modsat sig dette.

§ 5. Ret til at udøve virksomhed efter denne bekendtgørelse gælder kun som led i behandlerfarmaceutens arbejde på et apotek eller en apoteksfilial.

Stk. 2. En behandlerfarmaceut skal udøve sin virksomhed i henhold til en lokal instruks for tilrettelæggelse af arbejdet på apoteket eller apoteksfilialen.

Stk. 3. Behandlerfarmaceutens genordination og dosisdispensering med tilskud kan ikke ske ved benyttelse af medhjælp.

§ 6. Overtrædelse af denne bekendtgørelse straffes med bøde.

§ 7. Bekendtgørelsen træder i kraft den 1. september 2023.

Styrelsen for Patientsikkerhed, den xxx

Anette Lykke Petri

/ Helle Borg Larsen

Bilag 1

ATC gruppe	Præparat/gruppe	Indikation	Bemærkninger
A02BC	Protonpumpehæmmere	GI reflux	Enkelte præparater findes i håndkøb
A07EC	Aminosalicylsyrer og analoger	Forebyggende behandling af colitis ulcerosa	Kun til patienter i stabil monoterapi behandling
A10AB	Insuliner og analoger, hurtigt virkende	Insulinbehandlet type 1 og type 2 diabetes.	
A10AC	Insuliner og analoger, intermediært virkende		
A10AD	Insuliner, kombinationer		
C01CA24	Adrenalin	Anafylaksi beredskab	Kun injektions-pen til selvadministration
C03AA	Antihypertensiva:	Essentiel hypertension	For hele gruppen af antihypertensiva gælder: Kun til patienter i stabil behandling. Kun præparater til oral anvendelse.
C03AB	1. Thiazider		
C07AB	2. Thiazider og kalium i kombination		
C07AG	3. β 1-selektive β -blokerende midler		
C07B	4. α - og β -blokerende midler		
	5. β -blokerende midler og thiazider i kombination		

C07C	6. β -blokerende midler og andre diuratika i kombination		
C08	7. Ca^{++} -antagonister		
C09AA	8. ACE hæmmere, usammensatte		
C09BA	9. ACE hæmmere og diuretika i kombination		
C09BB	10. ACE hæmmere og calciumantagonister i kombination		
C09CA	11. Angiotensin II antagonister, usammensatte.		
C09DA	12. Angiotensin II antagonister i kombination med diuretika		
C10AA	Statiner	Hyperkolesterolæmi	Kun til patienter i stabil monoterapi behandling.
D07AB	Glukokortikoider til dermatologisk brug	Eksem Psoriasis	Kun gruppe II præparater. Kun til patienter i stabil vedligeholdelses behandling
G03A	Hormonale kontraceptiva (P-piller)	Svangerskabsforebyggelse	Kun til kvinder i stabil behandling mere end 1 år Midler til postcoital kontraception ("fortrydelsespiller") findes i håndkøb
M05BA	Bifosfonater	Postmenopausal osteoporose	Kun til patienter i stabil behandling Kun præparater til oral anvendelse
R01AD	Glukokortikoider, til nasal administration	Allergi/høsne	Enkelte præparater findes i håndkøb
R03AC	β -2-agonister, til inhalation	Astma, KOL	Kun til patienter i fast stabil behandling som ikke er akut respiratorisk påvirkede Kun ved fysisk fremmøde af patienten
R03AK	β -2-agonister i kombination med glukokortikoid, til inhalation	Astma, KOL	Kun til patienter i fast stabil behandling som ikke er akut respiratorisk påvirkede

			Kun ved fysisk fremmøde af patienten
R03BA	Glukokortikoider, til inhalation	Astma, KOL	Kun til patienter i fast stabil behandling som ikke er akut respiratorisk påvirkede Kun ved fysisk fremmøde af patienten