

Navn:
Tjenestested:
Dato:



Oslo

Sjekkliste for praktisk opplæring til medarbeidere som skal gis fullmakt til generell legemiddelhåndtering

Legemiddelhåndteringsrutiner i kvalitetssystemet EQS	Ja
Jeg har blitt vist hvor jeg finner legemiddelrutiner i EQS.	
Jeg har lest, forstått og skal følge legemiddelrutinene i EQS.	
Ansvar	Ja
Jeg vet hvilke legemiddeloppgaver jeg har lov til å utføre med fullmakten jeg får, og melder fra til leder ved behov for mer opplæring.	
Jeg vet at jeg skal kontakte sykepleier/vernepleier/farmasøyt hvis jeg er usikker på oppgaver jeg skal utføre.	
Kontrolltiltak ved utdeling	Ja
Jeg vet hvordan de forskjellige legemiddellistene skal leses, og forstår innholdet.	
Jeg vet hva de 5 R`-ene står for, følger disse ved utdeling og kontrollerer at legemidlet stemmer med legemiddellisten.	
Jeg vet hva utdeling av legemidler innebærer, og vet forskjellen på å "sette frem legemiddel" og "gi legemiddel".	
Jeg vurderer pasientens tilstand før utdeling, og vet hva jeg skal gjøre når jeg er i tvil.	
Jeg vet hva Cave betyr, og hvor jeg finner denne informasjonen.	
Jeg bruker bilderapporten for multidose-pakkede legemidler og/eller bilderapporten i Felleskatalogen til å identifisere legemidler.	
Jeg vet hva datomerking av legemidler er, og kontrollerer holdbarhet før utdeling.	
Jeg vet hva synonyme/generiske legemidler er.	
Håndtering av legemidler i dosett og multidose	Ja
Jeg vet hvordan dosetter og multidoseposer merkes.	
Jeg vet hvordan jeg kontrollerer at antall tabletter/kapsler i dosetten/multidoseposen stemmer med legemiddellisten. Jeg kontakter sykepleier/vernepleier/farmasøyt ved avvik eller ved tvil om at innholdet er riktig.	
Jeg vet hvordan jeg deler ut legemidler fra dosett/multidose.	
Jeg vet at det finnes ulike typer tabletter og kapsler.	
Jeg vet at jeg kun skal knuse/åpne/dele tabletter og kapsler der det er beskrevet i legemiddellisten, tiltaksplanen, eller sykepleier/vernepleier/farmasøyt har gitt beskjed om det.	
Jeg vet hvilket utstyr jeg skal bruke når jeg knuser og deler aktuelle tabletter (tablettedeler, tablettknuser o.l), og hvordan jeg åpner kapsler og håndterer innholdet på riktig måte.	
Legemidler utenom dosett og multidose	Ja
Jeg sjekker i legemiddellisten om pasienten skal ha legemidler som ikke ligger i multidoseposen eller dosetten.	
Øyedråper/øredråper/kremer/salver/nesespray: Jeg merker legemidlet med dato ved åpning, sjekker holdbarhet, om legemidlet er oppbevart riktig og gir legemidlet på riktig måte etter legemiddelliste.	

Navn:
Tjenestested:
Dato:



Oslo

Stikkpiller/vagitorier/brusetabletter: Jeg sjekker om legemidlet er holdbart, oppbevart riktig og gir legemidlet på riktig måte.	
Miksturer: Jeg vet hvilke miksturer jeg kan dele ut med min fullmakt. Jeg sjekker om legemidlet er holdbart, oppbevart riktig og gir legemidlet på riktig måte, inkludert riktig bruk av måleredskaper.	
Movicol-pulver/Vi-Siblin granulat: Jeg sjekker om legemidlet er holdbart, oppbevart riktig og gir legemidlet på riktig måte.	
Laxoberal, vitamin- og mineraldråper: Jeg sjekker om legemidlet er holdbart, oppbevart riktig og gir legemidlet på riktig måte.	
Klystermidler mot forstoppelse (mikrolax/klyster): Jeg sjekker om legemidlet er holdbart, oppbevart riktig og gir legemidlet på riktig måte.	
Inhalasjonsmidler: Jeg er kjent med bruk av inhalasjonsaerosol (med/uten inhalasjonskammer) og inhalasjonspulver. Jeg vet at det kreves egen opplæring for inhalasjonsvæske i forstøver.	
Plaster: Jeg vet hvilke plastre jeg kan bytte med min fullmakt. Jeg vet hvordan plastrer byttes og kastes.	
Legemidler som skal administreres i sonde, hvis aktuelt på tjenestested (gjelder ikke medarbeidere uten helse- og sosialfaglig utdanning)	Ja
Jeg vet at jeg kun kan administrere legemidler som er godkjente for administrering i sonde og at dette skal være konkretisert i merknadsfelt i legemiddellisten	
Jeg har satt meg inn i VAR-prosedyren Administrering av legemidler gjennom gastrostomiport eller gastrostomisonde	
Jeg har blitt vist administrering av legemiddel i sonde	
Dokumentasjon og observasjon	Ja
Jeg dokumenterer i riktig journal med en gang jeg har gitt legemidler. Ikke lov å skrive «gitt medisin», «utført», «fått medisin».	
Jeg dokumenterer effekten til legemidler som gis, spesielt ved endring av legemiddel og ved utdeling av behovslegemiddel.	
Jeg observerer pasient for umiddelbare reaksjoner og bivirkninger på gitt legemiddel. Jeg dokumenterer observasjonene og setter inn tiltak der det trengs.	
Uønskede hendelser/avvik	Ja
Jeg vet at jeg skal melde uønskede hendelser/avvik i EQS og når jeg skal kontakte leder.	
Digitale løsninger	Ja
Jeg har fått opplæring i aktuelle digitale medisineringsstøtter (dispensere).	
Veiledning gjennomført	Ja
Jeg har observert utdeling av legemidler gjennomført av sykepleier/vernepleier/farmasøyt til minimum 3 pasienter. <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
Jeg har delt ut legemidler under observasjon og veiledning fra sykepleier/vernepleier/farmasøyt til minimum 3 pasienter. <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	

Navn:
Tjenestested:
Dato:



Oslo

Veiledende sykepleier/vernepleier/farmasøyt bekrefter med sin signatur at sjekklisen i sin helhet er gjennomgått, egnethet er vurdert og at kompetansen til medarbeider ansees å være tilstrekkelig for å få fullmakt til å dele ut ferdig istandgjorte legemidler og administrere legemidler som fremgår av sjekklisen og på en forsvarlig måte.

Medarbeideren bekrefter med sin signatur at sjekklisen i sin helhet er gjennomgått, og at vedkommende har fått tilstrekkelig veiledning av sykepleier/vernepleier/farmasøyt slik at legemidler kan doseres og deles ut til pasient på en forsvarlig måte.

Avdeling/team:

Sted og dato:

Veiledende sykepleier/vernepleier/farmasøyt

Medarbeider