

Navn:
Tjenestested:
Dato:



Sjekkliste for praktisk opplæring til sykepleiere/vernepleiere/ farmasøyter i legemiddelhåndteringsoppgaver

Legemiddelhåndteringsrutiner	Ja
Jeg vet hvor jeg finner legemiddelhåndteringsrutiner i EQS.	
Jeg har lest, og forstår aktuelle rutiner, og følger rutineene i arbeidet for å håndtere legemidler på forsvarlig måte.	
Lover, regler, ansvar	Ja
Jeg kjenner til, og har lest lover og forskrifter som regulerer mitt ansvar. Det betyr at jeg vet hvilken kompetanse som trengs, og holder meg faglig oppdatert.	
Jeg vet når bruk av tvang kan være aktuelt, og hvilke lover som regulerer om og når det kan gis medisinsk behandling uten at pasienten samtykker.	
Jeg vet hva faglig forsvarlighet er, og hvilke vurderinger jeg kan gjøre for at legemiddelhåndteringen blir forsvarlig (vurdere situasjon, pasient og egen kompetanse).	
Oppbevaring, holdbarhet og kassasjon av legemidler	Ja
Jeg vet hvordan ulike legemidler skal oppbevares, og hvilke konsekvenser som kan oppstå ved feil oppbevaring.	
Jeg vet hva riktig temperatur på medisinrom/skap og i kjøleskap er.	
Jeg vet hva anbrudd av legemidler er, og hvordan holdbarheten påvirkes. Jeg merker legemidler riktig etter anbrudd.	
Jeg utfører kontroll av legemidler i gruppe A og B.	
Jeg håndterer legemiddelavfall og kasserer legemidler etter lokal rutine.	
Administrasjonsformer og istandgjøring av legemidler	Ja
Jeg vet hvordan og når jeg skal samstemme legemiddellister, og mitt ansvar for å istandgjøre riktige legemidler ut fra legemiddellisten.	
Jeg vet hvordan de forskjellige legemiddellistene skal leses, og forstår innholdet.	
Jeg vet om ulike legemiddelformer, og hvordan disse skal administreres.	
Jeg gjør i stand og tilbereder legemidler på forsvarlig måte.	
Jeg vet når jeg skal bruke, og utfører aseptisk arbeidsteknikk.	
Jeg vet hva egenkontroll og dobbelkontroll er, og hvordan det utføres i praksis.	
Jeg vet hva et generisk/synonympreparat er, og hvordan jeg bruker Felleskatalogen for å sjekke generisk bytte.	
Jeg vet hvordan jeg skal dokumentere istandgjøring av legemidler.	
Kontrolltiltak ved utdeling av legemidler	Ja
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 legemiddel innebærer, og vet forskjellen på «å sette frem legemiddel» (overlevering) og «gi legemiddel» (utdeling).	
Jeg vet hva jeg skal kontrollere og observere ved utdeling av legemidler, og vet hva jeg skal gjøre når jeg er i tvil.	
Jeg bruker bilderapporten for multidose-pakkede legemidler og/eller bilderapporten i Felleskatalogen til å identifisere legemidler.	
Jeg vet hva Cave betyr, og hvor jeg finner denne informasjonen.	
Virkninger og bivirkninger	Ja

Navn:
Tjenestested:
Dato:



Jeg kjenner til begrepet halveringstid, og hvilken betydning det har for legemidlenes virketid og utskillelse.	
Jeg vet hva begrepet smalt og bredt terapeutisk vindu er, og hvordan dette påvirker effekt/bivirkninger (eksempel: Digoxin, epilepsimedisiner, blodfortynnende).	
Jeg vet hva begrepet «prodrug» er, og kan nevne noen eksempler på det.	
Jeg vet hva «rebound»-fenomener er, og hva er det viktigste å huske på når det gjelder dosering av legemidler der det forekommer.	
Jeg vet hva legemiddelinteraksjon er, og at legemidler, mat, naturpreparater og kosttilskudd kan påvirke hverandre. Jeg vet hvor jeg kan sjekke om legemidler kan kombineres.	
Jeg vet hvilke vurderinger jeg skal gjøre når legemidler ikke er gitt til riktig tid.	
Jeg vet at inntak av rusmidler kan påvirke effekten av legemidler, og at det kan bety at legemidlet ikke skal gis.	
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 observerer umiddelbare reaksjoner og bivirkninger på gitt legemiddel, også behovslegemiddel. Jeg dokumenterer observasjonene, og setter inn nødvendige tiltak ved behov.	
Jeg dokumenterer effekten til legemidler som gis, spesielt ved endring av legemiddel og ved utdeling av behovslegemiddel.	
Uønskede hendelser/avvik	Ja
Jeg vet hva en uønsket hendelse (avvik) er, og hvor jeg melder dette (EQS).	
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).	
Jeg har fått opplæring i digitale bestillingsløsninger som benyttes ved tjenestestedet.	
Kjernejournal	Ja
Jeg har fått opplæring i kjernejournal, og kjenner til begrensninger i bruk av opplysninger om legemidler.	
Kilder til informasjon om legemidler	Ja
Jeg vet hvor jeg kan finne gode kilder til informasjon om legemidler.	

Veiledende sykepleier/vernepleier/farmasøyt bekrefter med sin signatur at sjekklisten i sin helhet er gjennomgått.

Medarbeider bekrefter med sin signatur at sjekklisten i sin helhet er gjennomgått, og at vedkommende har fått tilstrekkelig veiledning av sykepleier/vernepleier/farmasøyt til å utføre legemiddeloppgaver på en forsvarlig måte.

Avdeling/team:

Sted og dato:

Veiledende sykepleier/vernepleier/farmasøyt

Medarbeider