

Direktoratet for e-helse
Postboks 221 Skøyen
0213 OSLO

Deres ref.:
Vår ref.: 21/47664-2
Saksbehandler: Hege Wang
Dato: 10.01.2022

Høringsvar - ny veileder: Internasjonal standarder for legemiddelinformasjon

HelseDirektoratet takker for muligheten til å komme med høringsinnspill på utkast til ny veileder om internasjonale standarder for legemiddelinformasjon. Høringsutkastet og tilhørende webinar (10. desember) ligger til grunn for vårt innspill.

Generelt er HelseDirektoratet positivt til standardiseringsarbeid som bidrar til bedre digital samhandling på legemiddelområdet. HelseDirektoratet støtter derfor at det lages en veileder for internasjonale standarder for legemiddelinformasjon. Utkast til veileder er kortfattet og godt, og tiltakene for å komme videre er greit beskrevet.

Formålet med denne veilederen er å gjøre helse- og omsorgssektoren kjent med hvilke internasjonale standarder som finnes på legemiddelområdet og når og hvordan disse skal brukes. Tiltakene presenteres som generelle og uten noen tidsplan som viser når vi kan forvente at overgang til nye standarder skal skje. Det blir vanskelig å høste nasjonale gevinster uten samtidighet. Når sektoren og fagområdene modnes, bør det bli aktuelt å stille krav til innføring og bruk av enkelte standarder, men vi forstår at det er utenfor scopet til denne veilederen. Vi stiller likevel spørsmålsteget til om veilederen vil føre til konkret endring og utvikling i sektoren.

Overordnet sett savnes en noe fylldigere beskrivelse av nåsituasjonen i Norge, utfordringsbildet og hvordan veilederen kan hjelpe oss over på nye standarder på en noe mer forpliktende måte. Det er også litt uklart hvilken rolle Direktoratet for e-helse har, for eksempel i innføring av Fast Healthcare Interoperability Resources (FHIR). Felles standarder er også en forutsetning for å lykkes med Sentral forskrivningsmodul (SFM) og Pasientens legemiddelliste (PLL). Dette er en betydelig satsning som kanskje kunne kommet tydeligere fram. Vi savner også en beskrivelse av hvordan felles bruk av standarder på legemiddelområdet kan integreres i elektroniske pasientjournaler (EPJ) med god prosess- og beslutningsstøtte fra for eksempel HelseDirektoratets normerende produkter. Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering (ATC) er beskrevet som grunnleggende med noen begrensninger, men dagens forvaltning av ATC er ikke beskrevet, og heller ikke hvordan dette bør rigges i fremtiden.

HelseDirektoratet

Avdeling retningslinjer og fagutvikling
Hege Wang

Postboks 220 Skøyen, 0213 OSLO • Besøksadresse: Vitaminveien 4, Oslo • Tlf.: (+47) 47 47 20 20
Org.nr.: 983 544 622 • postmottak@helsedir.no • www.helsedirektoratet.no

Om FHIR

Det er en del usikkerhet knyttet til FHIR, som blir anbefalt brukt i veilederen. Det er etter vårt syn behov for et kompetanseløft på FHIR og en prosess som sikrer at man kun bruker utvidelser der det er strengt nødvendig og ellers mappe norske begreper til eksisterende informasjonsmodell. Verdien av standardisering forsvinner hvis inntil 50% av det som utvikles er utvidelser (egenutviklede tilpasninger til standardressursene). Det mangler også utviklerkompetanse/kompetanse i markedet på FHIR og en del av modulene i FHIR er ikke tilstrekkelig tilpasset norske behov.

Om Systematized Nomenclature of Medicine - Clinical Terms (SNOMED CT)

Helseplattformen og Statens legemiddelverk tar i bruk SNOMED-CT på legemiddelområdet, men det er ikke antydning noen plan for når dette bør tas i bruk for legemiddelområdet nasjonalt. Helsedirektoratet tar også SNOMED CT i bruk, blant annet i to av våre nasjonale faglige retningslinjer som omhandler bruk av antibiotika. Dette er nytt for oss. For å kunne ta SNOMED CT i bruk kreves det godt samarbeid og bistand fra Direktoratet for e-helse, slik at termer og oversettelser blir tilgjengelige når vi eller andre i sektoren har behov. Det er viktig at program for kodeverk og terminologi hos Direktoratet for e-helse har kapasitet til samhandling med ulike aktører fra forvaltning, helsetjeneste og EPJ-leverandører.

Vennlig hilsen

Morten Græsli e.f.
avdelingsdirektør

Heidi Stien
prosjektleder

Dokumentet er godkjent elektronisk