

Leveransbesked NCS Läkemedelsmodul 5.11

Denna version innehåller ett flertal utvecklings- och rättningsärenden.
Nedan ser du de ändringar som berör flest användare.

Recept, ange behandlingsorsak och behandlingsändamål

Nytt Recept 19680413-B321 Testberg, Test

Förny Utsätt Dosändra Tillf. utsätt Återinsätt Reg. recept Makulera

Läkemedel
 Godkända läkemedel Icke godkända läkemedel Favorit \$ Bek.Ord Läkem/subst Utbytbar EASS

Läkemedel Sibu
 Form Antal Förpackning Förp. typ Förmån
 Styrka
 Förpackning
 Förp. typ Ändra förp. Ta bort förp.
 Patienten är förmånsberättigad Ja Antal

Dosering/ordination
 Behandlingsorsak Välj orsak
 Dosering Vid Behov Beräkn. hjälp
 Doseringsanvisning
 Begränsad förmån
 Behandlingsändamål

Välj behandlingsorsak/behandlingsändamål 19680413-B321 Testberg, Test

Sök villkor
 Valt läkemedel
 Alla behandlingsorsaker
 Behandlingsorsak
 Behandlingsorsakskategorier
 Kategori
 Sök

Ibuprofen Tablett 400 mg

Behandlingsorsak
 artros
 dysmenorré
 feber
 huvudvärk
 icke-artikulär reumatism
 migrän
 reumatoid artrit
 smärta
 tandvärk

Behandlingsändamål
 Mot smärta och stelhet vid artros

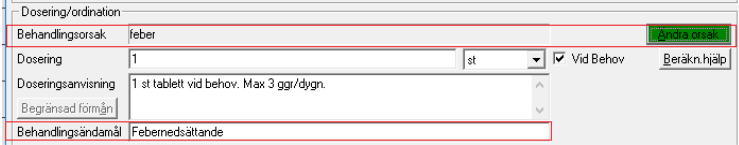
Fritext behandlingsorsak/behandlingsändamål

Annan orsak

Läkemedelsordination ska enligt författningen (HSLF-FS 2017:37) dokumenteras på ett strukturerat sätt och i enhetlig form.

Behandlingsorsak och **Behandlingsändamål** anges i receptdialogen genom att klicka på knappen **Välj orsak**. Dialogrutan **Välj orsak** öppnas även när **Tab-tangenten** används efter att läkemedel, form och styrka är valt. Om ingen orsak är vald är knappen ofärgad med text **Välj orsak**.

Dialogrutan **Behandlingsorsak/ Behandlingsändamål** visar initialt valt läkemedels kopplade orsaker från Socialstyrelsens register för ordinationsorsak



Dosering/ordination

Behandlingsorsak feber Ändra orsak

Dosering 1 st Vid Behov Beräkn. hjälp

Doseringsanvisning 1 st tablett vid behov. Max 3 ggr/dygn.

Begränsad förmån

Behandlingsändamål Febernedsättande

När Behandlingsorsak och Behandlingsändamål är angivet blir knappen **Välj orsak** grön med texten **Ändra orsak**. Fältet Behandlingsändamål är redigerbart, max 70 tecken kan anges.

Recept, ny förmånshantering

Förnya Recept 19680413-B321 Testberg, Test (MBK Madeleine Björk, Läk 200313)

Läkemedel

Godkända läkemedel Icke godkända läkemedel Favorit

Läkemedel Metoprolol 1A Farna Retard

Form Depottablett

Styrka 100 mg

Förpackning 100 styck

Förp. typ Burk, 100 tabletter

Patienten är förmånsberättigad Ja Nej

Dosering/ordination

Behandlingsorsak hypertoni Ändra orsak

Dosering 1+0+0+0 st Vid Behov Beräkn. hjälp

Doseringsanvisning 1 st tablett på morgonen.

Begränsad förmån

Behandlingsändamål Mot förhöjt blodtryck

Behandlingsstart 200210

Insätt 200324 Behandl. tid i dagar Behandlingslut Tillse vidare

Första uttag senast

Administration

Antal expeditionstillfällen 4 Månad Vecka Dag

Generikabyte ej tillåtet Startförpackning

Särskild receptblankett

Pris 214,23

Lagen om ny förmånshantering träder i kraft den 2 juni 2020 (2002:160).

Den 2 juni anpasas även NCS Läkemedelsmodul till den nya lagen. Ändringarna innebär bland annat att läkemedel som inte ingår i läkemedelsförmånen kommer att kunna bytas ut på apotek mot läkemedel som ingår i förmånen. Den befintliga markeringen i receptdialogen i NCS av förmån ska användas för att registrera om **patienten är förmånsberättigad**. Detta innebär att förmån Ja ska kunna väljas för patienten även då läkemedlet inte ingår i förmånen.

Begränsad förmån

Ange i doseringsanvisningen om villkor för förmån är uppfyllt eller ej.

Subventioneras vid nyinsättning för behandling av högt blodtryck endast för patienter som först provat andra läkemedelsklasser.

OK Avbryt

Knappen **Begränsad förmån** flyttas ned och finns bredvid rutan för Doseringsanvisning. I doseringsanvisningen anges om villkor för förmån är uppfyllda eller ej.

Ordination, ange behandlingsorsak

By Ordination 19831208-1541 Testström, Elin

Ordination av: Läkemedel

Välj: Ordinationsvikt: kg Kommentar: Uppmätt vikt: kg

Läkemedel: Godkända läkemedel Icke godkända läkemedel Favorit \$ Bök/Did Läkem/subst Utbybart PASS Spårning/Inför

Läkemedel: Esomeprazol Actavis Form: Enterotablett Stycka: 40 mg Admin sätt: po Adm som parenteral Injekt vätskebalansen

eFcdinstruktion: Ordination utan eFcdinstruktion

Behandlingsorsak:

Ordinationstyp: Stående

Dosering: Enhet: Motvaror: Admin tidpunkt: 08 00

Läkemedelsordination ska enligt författningen (HSLF-FS 2017:37) dokumenteras på ett strukturerat sätt och i enhetlig form.

Behandlingsorsak anges i ordinationsdialogen genom att klicka på knappen **Välj orsak**. Dialogrutan Välj behandlingsorsak öppnas även när **Tab-tangenten** används efter att läkemedel, form, styrka och admin.sätt är valt. Om ingen orsak är vald är knappen ofärgad med texten Välj orsak.

Välj behandlingsorsak 19831208-1541 Testström, Elin

Sök villkor: Valt läkemedel Alla behandlingsorsaker

Behandlingsorsak:

Behandlingsorsakskategorier

Kategori:

Övrig orsak

Esomeprazol Actavis Enterotablett 40 mg

Behandlingsorsak

- duodenalulkus
- erosiv refluxesofagit
- förebyggande av NSAID-relaterade ventrikelsår och duodenalsår
- förebyggande av recidivblödning från sår i ventrikel och/eller duodenum
- förebyggande av recidivsår i ventrikel och/eller duodenum
- förebyggande av återfall i refluxesofagit
- gastroesofageal refluxsjukdom
- NSAID-relaterade ventrikelsår och duodenalsår
- Zollinger-Ellisons syndrom

Fritext behandlingsorsak/behandlingsändamål:

Dialogrutan **Välj behandlingsorsak** visar initialt valt läkemedels kopplade behandlingsorsaker från Socialstyrelsens register för ordinationsorsak.

Läkemedel

Godkända läkemedel Icke godkända läkemedel Favorit \$ BekOrd Läkemi/

Läkemedel

Form Styrka Admin sätt

ePedinstruktion

Ordnation

Behandlingsorsak Ändra orsak

Ordnationstyp

Dosering Enhet Motsvarar Admin tidpunkt

När Behandlingsorsak är angiven blir knappen **Välj orsak** grön med texten **Ändra orsak**.

Batchnummer, skanna läkemedelsförpackningens 2D-kod

Batchnummer

Beredning

| Ordnation av | Typ | Dos enhet | Dos/volym i ml | Volymkonc | Tag därav |
|--------------------------------------|-----------------|-----------|----------------|-----------|-----------|
| Insulartard FlexPen, Injektionsvä... | Grundordination | | | | |

Batchnummer Registrera

| Batchnummer | Signatur | Reg. tidpunkt |
|-------------------------------------|----------|------------------|
| 100 tecken kan även presenteras här | CMN | 2018-11-27 11.23 |

Makulera

Spara Avbryt

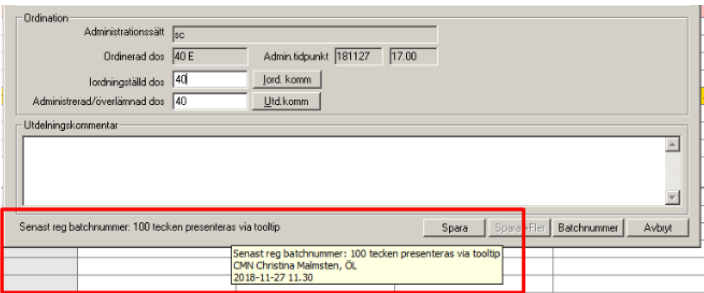
Enligt **8 kap. 12 § HSLF-FS 2017:37** ska **batchnummer** dokumenteras vid iordningställande och administrering eller överlämnande. Detta gäller för vaccination och biologiska läkemedel tex Mabthera och immunoglobuliner. Syftet med att journalföra batchnummer är att vid rapportering/indragning av ett särskilt läkemedel kunna söka fram vilka patienter som fått läkemedlet administrerat samt vid vilken tidpunkt.

Fom feb 2019 finns batchnummer med i säkerhetsdetaljen (2D-koden) på läkemedelsförpackningen. I NCS finns sedan tidigare ett fält att **registrera batchnummer**. Nu kommer även 2D-koden kunna scannas in, visas och lagras i fältet för batchnummer i NCS. Förutsatt



2D Code





att enhetens scanner klarar av att läsa 2D koder. Det går fortfarande att registrera batchnummer manuellt om 2D-scanner saknas på enheten. Inmatningsfältet för batchnummer utökas med 100 tecken.

I dialogerna **Rapportera utdelning** och **Rapportera infusion** syns ledtext och senast registrerade batchnumret längst ner. Kontroll kan ske med **tooltip**, som nu visar upp till 100 tecken.

Om du har ytterligare frågor, vill du ha stöd i applikationen eller finner eventuella fel kan ni kontakta IT Läkemedelssupport

Ring Servicedesk IT/Tele - Läkemedelssupport på telefon **010 - 4761900** Välj servicedesk IT och Telefoni, därefter får ni valet Läkemedel.

Det finns även möjlighet att [Skicka in ett ärende till Servicedesk](#).