

Udskriftsdato: 21. december 2025

VEJ nr 10243 af 29/11/2007 (Historisk)

Vejledning om mærkning af medicin på anæstesiaafdelinger

Ministerium: Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Journalnummer: Sundheds- og Forebyggelsesministeriet,
Sundhedsstyrelsens j.nr. 7-703-29-20/1

Senere ændringer til forskriften

VEJ nr 9808 af 13/12/2013

Vejledning om mærkning af medicin på anæstesiaafdelinger

Indledning

Formålet med denne vejledning er at gøre opmærksom på kravene til sikring af identifikation af patient og lægemiddel i forbindelse med anæstesi og dermed undgå utilsigtede hændelser.

Ifølge § 17 i lov om autorisation af sundhedspersoner og om sundhedsfaglig virksomhed (nr. 451 af 22. maj 2006) er en autoriseret sundhedsperson under udøvelsen af sin virksomhed forpligtet til at udvise omhu og samvittighedsfuldhed. Denne vejledning henvender sig til personale på anæstesiaafdelinger og præciserer kravene til den omhu og samvittighedsfuldhed en autoriseret sundhedsperson bør udvise ved identifikation af patient og lægemiddel i forbindelse med anæstesi.

Mærkning af injektionssprøjter

Den generelle regel er, at en injektionssprøjte, hvis indhold ikke anvendes i umiddelbar tilslutning til optrækning af hætteglas/ampul, skal være mærket med patientens navn og personnummer, lægemidlets navn, lægemidlets styrke/koncentration, dosis og tidspunkt for indgift og sundhedspersonens initialer.

Når særlige forhold gør sig gældende, fx i forbindelse med anæstesi, er det Sundhedsstyrelsens opfattelse, at denne generelle regel kan fraviges. Dette kan være i et anæstesirum eller en operationsstue, hvori der kun befinder sig én patient, og hvor de optrukne og ubrugte præparater kasseres efter afslutningen af den pågældende anæstesi. Ved en anæstesi er det oftest ikke muligt på forhånd at angive dosis og tidspunkt for anvendelse. Såfremt det er sikret, at kun den patient, som præparatet er tiltænkt, kan få indgivet præparatet, kan det undlades at mærke injektionssprøjter med patientens identitetsoplysninger. De optrukne præparater skal dog som minimum altid mærkes med lægemidlets navn og styrke/koncentration og initialer på den sundhedsperson, der har trukket præparaterne op.

Instrukser vedrørende identifikation og mærkning

Det er Sundhedsstyrelsens opfattelse, at der på en anæstesiaafdeling skal foreligge instrukser, der sikrer, at der ved medicingivning er entydig identifikation af patient og lægemiddel.

Regelsæt

Vejledning nr. 9429 af den 30. juni 2006 om ordination og håndtering af lægemidler, Vejledning nr. 60258 om identifikation af patienter og anden sikring mod forvekslinger i sundhedsvæsenet (1998) og Vejledning af den 20. november 2000 om udfærdigelse af instrukser.

Denne vejledning erstatter tidligere udsendt brev til landets anæstesiaafdelinger vedrørende mærkning af medicin, sendt til landets regioner med henblik på videresendelse til de respektive anæstesiaafdelinger den 29. juni 2007.