

## För dig som ska utveckla och ansluta till Nationella läkemedelslistan

eHälsomyndigheten har regeringens uppdrag att utveckla och införa Nationella läkemedelslistan. Det nya registret blir en rikstäckande informationskälla som ska ge vården, apoteken och patienten tillgång till samma information om patientens förskrivna och uthämtade läkemedel och andra varor. För att sprida information om vad som händer i utvecklingen av Nationella läkemedelslistan, och hur du som ska ansluta behöver förbereda dig, startar eHälsomyndigheten ett nyhetsbrev.



### Innehåll, nummer 1 2019:

- Så här samverkar vi kring Nationella läkemedelslistan
- Arbetsgrupp kodverk
- FHIR standarden används för Nationella läkemedelslistan
- Viktiga datum
- Utveckla mot Nationella läkemedelslistan
- Hallå där Magnus Åsén, programledare för Nationella läkemedelslistan

---

### Så här samverkar vi kring Nationella läkemedelslistan

För att lyckas med Nationella läkemedelslistan krävs en fungerande samverkan mellan eHälsomyndigheten och alla de parter som påverkas vid införandet av listan. För att skapa förutsättningar för detta finns en samverkansstruktur där bland annat regioner, apotek och systemleverantörer har möjlighet att delta i referensgrupper eller i olika arbetsgrupper. Målet är att engagera berörda aktörer för att skapa goda förutsättningar för införandet och användandet av Nationella läkemedelslistan. Formen och behoven av samverkan kan komma att förändras och utvecklas över tid. I varje nyhetsbrev presenteras någon av arbetsgruppernas arbete.

[Läs mer om samverkan här](#)

### Arbetsgrupp kodverk

Flera nya kodverk har tagits fram i arbetet med Nationella läkemedelslistan. Arbetsgruppen jobbar vidare med kodverken som innefattar dokumentation av administrering av läkemedel och dosenhet. Den strukturerade läkemedelsinformationen i Nationella läkemedelslistan utgår från kraven på dokumentation vid en läkemedelsordination, enligt Socialstyrelsens föreskrifter om ordination och hantering av läkemedel i hälso- och sjukvården (HSLF-FS 2017:37). I dessa föreskrifter står att administreringssätt ska dokumenteras vid en läkemedelsordination. Administreringssätt är dock ett otydligt begrepp som i själva verket består av flera olika delar som är relevanta för patient och hälso- och sjukvårdspersonal. I Nationella läkemedelslistan har arbetsgruppen identifierat behovet av fem olika kodverk för att täcka in information som ska dokumenteras när det gäller administreringssätt.

Målsättning för arbetsgruppen inom Nationella läkemedelslistan är att

- förankra och ge synpunkter på utkastet till kodverken
- bidra i skapande av regelverk kopplade till kodverken
- delta i utredning av specifika frågor kopplade till kodverken.

## Standarden FHIR används för Nationella läkemedelslistan

eHälsomyndigheten har valt standarden FHIR för utveckling av Nationella läkemedelslistans tekniska gränssnitt. FHIR, Fast Health Interoperability Resources, är en standard för att underlätta utbytet av hälsorelaterad information mellan olika system och aktörer.

[Läs mer om FHIR här](#)

### Viktiga datum



### Vitalis i Göteborg

🕒 21-23 maj 2019

eHälsomyndigheten finns på plats under Vitalis i Göteborg den 21-23 maj 2019. Passa på att ta kontakt med någon av våra kundansvariga om du har frågor om Nationella läkemedelslistan. Besök gärna vår monter som vi delar tillsammans med SKL, Inera och Socialstyrelsen. Flera föredrag om Nationella läkemedelslistan hålls både på stora scenen och i monter.

### Utveckla mot Nationella läkemedelslistan

För att möjliggöra en tidig utveckling mot Nationella läkemedelslistan släpper eHälsomyndigheten delmängder av utvecklingsdokumentation löpande. Informationen publiceras på en extern samverkansyta och målet är att detta ska finnas på plats under april. I slutet av mars publiceras vissa FHIR-specifikationer på webben.

Utöver dokumentation tillgängliggör eHälsomyndigheten en gemensam utvecklings- och testmiljö som byggs på med funktioner under arbetets gång. Där kommer systemleverantörer att kunna utveckla och testa mot de delar som finns tillgängliga. Förhoppningen är att ha den gemensamma miljön på plats under maj eller juni. eHälsomyndigheten återkommer med mer information om när vi släpper första dokumentationen och utvecklingsmiljöerna samt hur man ska göra för att få åtkomst till dessa.

### Hallå där Magnus Åsén, programledare för Nationella läkemedelslistan

Hur går det med utvecklingen av den Nationella läkemedelslistan?

– Arbetet pågår för fullt. Det handlar om allt från att diskutera behoven med externa aktörer, arbeta fram krav på lösningar till att skapa



lösningar utifrån detta. Eftersom vi jobbar enligt en agil modell släpper vi utvecklingsinformation och delkomponenter allteftersom. Vi hoppas att de systemleverantörer som väljer att starta sitt arbete tidigt gör det i samarbete med oss så att vi kan validera och verifiera dessa komponenter gemensamt.

#### Vilka effekter ser du ska komma ut av införandet av den Nationella läkemedelslistan?

– Den första effekten som vi vill nämna är såklart möjligheten till förbättrad patientsäkerhet, med en minskning av felaktig läkemedelsbehandling tack vare en bättre helhetsbild. Vår förhoppning är att Nationella läkemedelslistan ska bidra till att skapa ett mer enhetligt arbetssätt i hela vårdkedjan, från patientmöte till uthämtande av läkemedel. Digitaliseringen av vården är ett viktigt område och vi ser hur Nationella läkemedelslistan kan bidra till nytta i

vardagen för patienter, vården och apoteken.

---

Har du frågor är du välkommen att kontakta:  
[nationellalakemedelslistan@ehalsomyndigheten.se](mailto:nationellalakemedelslistan@ehalsomyndigheten.se)

[Läs om hur eHälsomyndigheten hanterar personuppgifter](#)

**Nationella  
läkemedels-  
listan**

---



Växel: 010-458 62 00

Kundtjänst: 0771-766 200

[registrator@ehalsomyndigheten.se](mailto:registrator@ehalsomyndigheten.se)

[ehalsomyndigheten.se](https://ehalsomyndigheten.se)