

**Rapport og sluttmelding** Skjema for løpende rapport eller sluttmelding til de regionale komiteer for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk (REK)

2011/808-11

Dokument-id: 920690 Dokument mottatt 07.06.2019

## Legemiddelinformasjon ved utskrivning fra sykehus (2011/808)

---

### 1. Generelle opplysninger

#### a. Prosjektleder

Navn:	Hilde Holm
Akademisk grad:	Cand pharm / Master i klinisk farmasi
Stilling:	Sykehusfarmasøyt / Klinisk farmasøyt
Arbeidssted:	Sykehusapotekene HF
Arbeidsadresse:	Kyrre Greppsgt 11
Postnummer:	2819
Sted:	Gjøvik
Telefon:	61157320
Mobiltelefon:	93889452
E-post adresse:	hilde.holm@sykehusapotekene.no

#### b. Prosjekt

Hvilket prosjekt gjelder sluttmeldingen/rapporten?	Legemiddelinformasjon ved utskrivning fra sykehus (2011/808)
--	--

---

### 2. Sluttmelding/rapport og etisk vurdering

Sluttmelding

---

*Kortfattet, allment forståelig framstilling av prosjektets konklusjoner. Dette gjelder både positive og negative funn.*

Pasienter som fikk den nye legemiddelmalen opplevde høyere grad av lesevennlighet og

nytteverdi enn pasienter som fikk den tradisjonelle epikrisen.

Pasientene i begge gruppene hadde fulgt opp legemiddelendringene i oppfølgingsplanen i like stor grad etter utskrivningen, men pasientene som fikk den nye legemiddelmalen fikk raskere oversikt over legemiddelopplysningene og kunne redegjøre for over dobbelt så mange av sine legemiddelendringer allerede ved utskrivning.

Kunnskap om bruksårsak blant pasientene som fikk den nye legemiddelmalen hadde økt betraktelig etter utskrivning.

Den nye legemiddelmalen synes dermed å ha økt lesevennlighet og nytteverdi for pasientene og bidrar sannsynligvis til at pasientene får raskere oversikt, samt bedre kunnskap om sine legemidler.

---

*Kortfattet redegjørelse for gjennomføringen av prosjektet i forhold til opprinnelig søknad og plan for gjennomføring.*

Prosjektet ble gjennomført i henhold til beskrivelse i opprinnelig søknad og plan for gjennomføring med følgende unntak:

Inkludering av pasienter ble foretatt i hht innsendt endringsmelding. Det totale antall pasienter som ble inkludert ble noe mindre enn det estimert antall i søknaden, 20 pasienter i kontroll gruppe og 17 pasienter i intervensjonsgruppen. Dette pga av inklusjon og oppfølging av pasientene var mer tidkrevende enn planlagt. Antall inkluderte pasienter måtte dermed begrenses for å kunne avslutteprosjektet innenfor de begrensede rammene av masterprosjektet.

Tidspunktet for telefonintervju av pasienter strakk seg fra 2-4 uker etter utskrivning. I de tilfellene der pasientene hadde bistand til legemiddelhåndtering fra hjemmesykepleie (3 stk) ble kun hjemmesykepleien fulgt opp med telefonintervju. Lesevennlighet og nytteverdi ble ikke målt hos disse pasientene, kun status for oppfølging av legemiddelendringer på tidspunktet for telefonintervjuet ble registrert.

Prosjektet ble avsluttet ved eksamen Master i klinisk farmasi ved UIO 17.02.12.

Publisert som masteroppgave og lagt ut elektronisk i DUO.

Prosjektet ble presentert med poster på 42th ESCP Symposium on Clinical Pharmacy Prague 2013.

Abstract nr ESCP13-1062 publisert; Patient satisfaction with drug reconciliation at discharge from hospital. International Journal of Clinical Pharmacy 2013 ;Volume 35.(6) p. 1284-1284

---

Lenke til eventuell publikasjon

<http://urn.nb.no/URN:NBN:no-31141>

<https://link.springer.com/article/10.1007/s11096-013-9886-5>

---

### 3. Vedlegg

#	Type	Filnavn	Lagt inn dato
1.	Øvrige vedlegg	Masteroppgave i klinisk farmasi Hilde Holm 13.01.12.pdf	23.10.17
2.	Sluttmelding / publikasjon	Poster ESCP Praha 2013.pdf	23.10.17

#### 4. Ansvarserklæring

Jeg erklærer at prosjektet vil bli gjennomført

I henhold til gjeldende lover, forskrifter og retningslinjer

I samsvar med opplysninger gitt i denne søknaden

I samsvar med eventuelle vilkår for godkjenning gitt av REK