



708945
Helsedirektoratet
Postboks 7000 St.Olavs plass
0130 OSLO

Vår referanse
17/00436-2

Dato
8. juni 2017

Høringsuttalelse En vei inn - forslag til felles meldesystem, meldeordninger for uønskede hendelser i helsetjenesten

<https://helsedirektoratet.no/horinger/en-vei-inn-forslag-til-felles-meldesystem-meldeordninger-for-uonskede-hendelser-i-helsetjenesten>

Høringsfrist: 16.06.2017

Den norske tannlegeforening (NTF) takker for muligheten til å avgi høringsuttalelse om forslag til felles meldesystem for uønskede hendelser i helsetjenesten. NTFs høringsuttalelse begrenser seg til å gjelde områder som berører tannlegers virksomhet.

NTF er svært positiv til dette initiativet som vil gjøre det enklere å rapportere uønskede hendelser, og dermed redusere underrapportering. I tillegg har vi tro på at det vil øke kvaliteten på innsamlede data og i større grad få informasjonen frem til rett etat.

Bivirkningsgruppen for odontologiske biomaterialer

NTF er av den klare oppfatning at meldinger til Bivirkningsgruppen for odontologiske biomaterialer også burde inngå i det felles meldesystemet. Bivirkningsgruppen for odontologiske biomaterialer er en del av Uni Research, der Universitetet i Bergen er hovedeier. Les mer om bivirkningsrapportering til gruppen her: <http://uni.no/nb/uni-helse/bivirkningsrapportering/>

I perioden 2002-2012 har volumet av bivirkninger vært ca. 100 rapporter i året. De aller fleste rapportene kommer fra privatpraktiserende tannleger, etterfulgt av offentlig ansatte tannleger og leger. Det antas også her at det er en viss underrapportering. Fra og med 01.01.11 ble rapportering til Bivirkningsgruppen et vilkår for å få stønad til utskiftning av tannfyllingsmaterialer ved allergiske kontaktlesjoner og fjernreaksjoner. Utfylt

bivirkningsskjema sendes via epost. Ettersom helseopplysningene er anonyme, er prosedyren blitt funnet akseptabel av Datatilsynet. Fortsatt forekommer det rapportering av legemiddelreaksjoner til Bivirkningsgruppen. Rapportøren blir da kontaktet med anmodning om å rapportere dette til det regionale legemiddelinformasjonscenteret (RELIS), men det er ikke mulig å etterprøve om dette faktisk blir gjort. Dersom Bivirkningsgruppen for odontologiske biomaterialer også hadde inngått i det felles meldesystemet, ville slike rapporter kunne blitt fanget opp og sendt til riktig adressat. Helsepersonell skal også rapportere reaksjoner i forbindelse med bruk av tann- og munnpleiemidler, tannblekemidler og annen kosmetikk til Folkehelseinstituttet. Pasienter kan rapportere slike reaksjoner til Mattilsynet via Altinn. Vi mener at det her er mye å hente på å forenkle med en vei inn for alle meldinger.

HMS-hendelser

I høringsnotatets punkt 2.3 fremgår det at meldeplikten i forhold til HMS-hendelser er utelatt fra denne utredningen. Det er viktig at slike hendelser rapporteres inn, og man kan anta at det her er en viss underrapportering. Samkjøring av også slike uønskede hendelser i helsetjenesten i meldesystemet vil antageligvis gi informasjon om langt flere stikk- og skjæreskader hos alt helsepersonell. God kjennskap til ett meldesystem vil senke terskelen for rapportering av alle relevante hendelser.

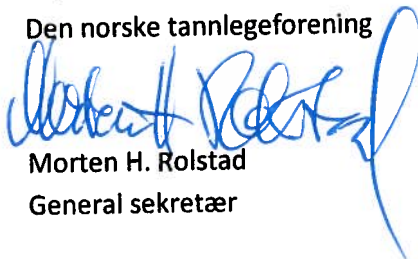
Opplæring

Systemet for rapportering bør være enkelt tilgjengelig og enkelt i bruk. Det er allikevel vesentlig at relevant opplæring i bruk av meldesystemet og klassifikasjonssystemet gjøres tilgjengelig for alle, gjerne som e-læring.

Avslutningsvis bør web-løsningen utformes slik at man enkelt kan melde om en hendelse selv om man ikke har alle opplysninger. Nok data til at rapporten møter kravene til en uønsket hendelse må være tilgjengelig, men det bør være mulig å rapportere uten å fylle ut alle data som etterspørres i skjemaet.

Med vennlig hilsen

Den norske tannlegeforening



Morten H. Rolstad

General sekretær