

Referat: Møte i Transfusjonsrådet
Møteleder: Anne Rø
Dato: 29. april 2019 kl 10-14
Referent: Helsedirektoratet
Saksnr: 17/31332

Tilstede:
Anne Rø
Gunn Kristoffersen (via telefon)
Bjørn Kari Bolstad
Abid Hussain Llohn
Geir Hetland
Jens Kronborg
Oddny Kristin Remlo
Bjørn Bremnes
Rikard Rykkvin
Tone Blørstad

Fra HOD:
Ragnhild Angell Holst

Fra Helsedirektoratet:
Anne Forus
Ingrid Stavenes Andersen
Eva Elander Solli
Marit Kildal
Øystein Flesland
Ingeborg Hagerup-Jenssen

08/2018 Blodgivning ved behov for tolk (oppfølging fra forrige møte)

- *Diskrimineringsnemnda har siden forrige møte avgitt en uttalelse som finnes her:*
<http://www.diskrimineringsnemnda.no/media/2297/214-2018-26-uttalelse.pdf>
- Orientering ved Lise Sofie Nissen-Meyer

Oppsummering og videre oppfølging:

- Viktig at fagmiljøet er enig i hvordan blodgivning og behov for tolk skal håndteres
- Dette handler ikke om diskriminering, men om å ivareta sikkerheten til både giveren og de som skal få blodet. Rådet viser til uttalelsen fra diskrimineringsnemnda.
- Teksten i den reviderte veilederen som snart skal ut på høring må gjenspeile dette.

06/2016 Transfusjonsveilederen (oppfølging fra forrige møte)

- Helsedirektoratet redegjorde for status og videre arbeid.
- Innlegging i ny mal og nettløsning tar tid, i tillegg er det en del endringer som må kvalitetssikres og faglig begrunnelse for endringer må kunne dokumenteres skriftlig.

- Innspill på at det ikke er logisk å knytte veilederen opp mot forskriftsbestemmelsene, at dette gir mange gjentakelser. Veilederen er primært lagt opp til elektronisk bruk, og oppsettet vil bli betydelig bedre enn i den foreløpige versjonen Rådet fikk på høring.

Videre oppfølging:

- Hdir vil se på muligheten for å sammenstille de deler som er relevante ved blodgiverintervjuet til én brukervennlig pdf-fil hvis det viser seg vanskelig å bruke elektronisk versjon i intervjusituasjonen.
- Hdir vil se på formuleringene som gjelder sikker ID-kontroll - Rådet understreket nødvendigheten av å bruke fullt fødselsnummer
- Hdir ferdigstiller utkast til veileder før sommeren og sender ut på høring eksternt og til rådet samtidig

02/2018 Oppfølging av forslag til elektronisk ID-kontroll ved blodtransfusjon (oppfølging fra forrige møte)

- Saken ligger fortsatt hos HSØ. Helsedirektoratet har purret.

Videre oppfølging:

- Dette ses hos HSØ i sammenheng med pågående prosjekt om medikamentutlevering. Litt uklart for Rådet hva dette prosjektet er. Rådet besluttet å avslutte dette sakspunktet og fokusere på spørsmålene som knytter seg til sikkerhet ved elektronisk id-kontroll (se egen sak).

07/2018 ISBT128 (oppfølging fra forrige møte)

- Helsedirektoratet har henvendt seg til saksbehandlere i Direktoratet for e-helse, men ikke fått noe svar.
- Nasjonal forankring av dette arbeidet er en sterk anbefaling fra Transfusjonsrådet. Ett system for å navngi et blodprodukt (både nasjonalt og internasjonalt) er særs viktig. Krever stor grad av fagkompetanse å delta i arbeidet (oversetting av termer m.m.), bør være en faggruppe med representanter fra alle RHFene som ivaretar oppgaven. Ikke veldig tidkrevende, men noen må gjøre det.

Videre oppfølging:

- Viktig å sikre både de faglige og økonomiske sidene.
- Rådet vil foreslå medlemmer (én fra hver region og med representanter for brukere av både Labcraft og Prosang) til en undergruppe av transfusjonsrådet som kan ivareta det faglige.
- Helsedirektoratet vil deretter sende en formell henvendelse til Direktoratet for e-Helse om å bistå denne gruppen.

01/2019 Drøfte behov for nasjonale anbefalinger vedrørende "bedside" identitetssikring

- *Tema har også vært berørt i kontaktmøte mellom Hdir, Htil og SLV tidligere i vår. Helsetilsynet legger til grunn definisjonen av dobbeltkontroll som står i legemiddelhåndteringsforskriften. Elektronisk kontroll skal være likeverdig en manuell kontroll. Dersom man kan snakke med pasienten bør man spørre pasienten og sikre seg rett ID også på denne måten. Minst én lege eller sykepleier bør være til stede. Den som utfører ID-kontrollen må ha fått tilstrekkelig opplæring; én person kan gjennomføre hele prosedyren forutsatt at vedkommende har fått tilstrekkelig opplæring.*
- *Helsedirektoratet ønsker innspill på hvor slik anbefaling eventuelt passer å ta inn, i veilederen eller transfusjonshåndboka?*

- *Htil har sett på identitetskontroll som en del av sporbarheten – sikre sporbarhet helt inn til pasienten (bør det derfor eventuelt inn i veilederen under dette punkt?)*

Videre oppfølging:

- Temaet bør omtales i veilederen
- Teksten må samsvare med det Htil har skrevet om dette, se formulering fra legemiddelhåndteringsforskriften – denne kan brukes
- Abid m.fl. lager forslag til tekst (med anbefaling).
- Hdir ser på hvor i veilederen det passer å plassere dette.

02/2019 Plasmaferese

- *Kort oppsummering fra "Symposium on Plasma Supply Management" – EDQM – Januar 2019*
- *Øystein Flesland refererte fra plasmaseminar i regi av EU og Europarådet. EU er avhengig av plasma fra land utenfor EU. Dette er ikke heldig, og mangelen vil øke etter hvert som forbruk av plasma øker også i utviklingsland. Kort gjennomgang av hovedpunktene fra seminaret; hvordan ulike land har løst dette; gjennomgang av praktiske og regulatoriske utfordringer og forslag til tiltak for å bedre situasjonen. Enkelte land har innført betalt plasmagivning. Europarådsguiden vil øke antall ganger per år en giver kan gi plasma.*
- *Kirsten Hjelle (Hdir) redegjorde kort for arbeidet med legemiddelberedskap, og at spesialisthelsetjenesten har ansvar for egne beredskapslagre. Usikkert om plasmaproduktene finnes på listen over legemidler som krever særlig fokus. Aktuelt å informere om dette i neste møte i nasjonal legemiddelberedskapskomité; komitéen møtes 4 ganger i året.*
- *Hva må eventuelt til for å øke plasmaproduksjonen i Norge?*
 - o *Vi har krav om frivillig og ubetalt blodgivning, ikke aktuelt å gå bort fra dette*
 - o *Nye regler vil sannsynligvis ikke gi flere tappinger pr giver*
 - o *Økning i plasmaproduksjon har vært gjort i Norge tidligere*
 - o *Finansiering/ressurser må avklares*

Videre oppfølging:

- Rådet er bekymret for situasjonen. Økonomien i dette er viktig.
- Bedre datagrunnlag og tall må fremskaffes for at Rådet skal kunne avgi en uttalelse. Medlemmer med kjennskap til hva de gjør i DK bl.a. spiller dette inn, og Hdir utarbeider notat som saksunderlag til neste møte.

Eventuelt

Informasjon om helseberedskapsgruppen, Jens Kronborg

- Det vises til vedlagte presentasjon
- Helseberedskapsrådet¹ har opprettet gruppen og er også mottakere av rapporten

Foreløpig dato for gjennomgang av veilederutkastet før ekstern høring: Mandag 17. juni 2019 kl 11-12 (Skype-møte, Anne Rø innkaller)

Dato for møte for gjennomgang av veilederen når på høring: Onsdag 21. august 2019 kl. 11-12 (Skype-møte, Anne Rø innkaller)

Dato for neste møte i Transfusjonsrådet: Tirsdag 29. oktober 2019 (Møte i Hdir)

¹ <https://www.regjeringen.no/no/tema/helse-og-omsorg/innsikt/helseberedskap/helseberedskapsradet/id438821/>