

Biverkansrapportering till Läkemedelsverket

Innehåll

1.	Bakgrund	1
2.	eTjänst för Biverkningsrapportering	1
3.	Rapportering via pappersblankett – vid driftstörningar	1
4.	Dokumentation i TakeCare	2
5.	Utbildningsmaterial	2
6.	Referenser	2
7.	Versionshistorik	Fel! Bokmärket är inte definierat.

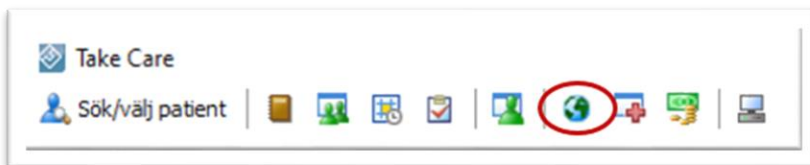
1. Bakgrund

Misstanke om biverkning av läkemedel ska rapporteras till Läkemedelsverket, den behöver varken vara utredd eller bekräftad. Ansvar för rapportering av biverkningar åligger både offentlig och privat huvudman som bedriver verksamhet inom hälso- och sjukvården (LVFS 2012:14). I praktiken är det läkare, tandläkare, sjuksköterskor och farmaceuter som ska rapportera biverkningar. Även allmänheten har möjlighet att rapportera biverkningar av läkemedel.

2. eTjänst för Biverkningsrapportering

<https://www.lakemedelsverket.se/sv/rapportera-biverkningar>

Länken finns också under Publikationer (Jordgloben) i TakeCare. Välj *Läkemedelslänkar* och sedan *Läkemedelverket – Biverkningsrapportering*



3. Rapportering via pappersblankett – vid driftstörningar

Vid driftstörningar finns även möjlighet att rapportera via pappersblankett:
<https://www.lakemedelsverket.se/sv/blanketter/biverkningsrapportering>

4. Dokumentation i TakeCare

Biverkningsrapporten dokumenteras i TakeCare under journaltermen *Biverkningsrapportering till Läkemedelsverket (ID 17614)*. Varje vårdgivare ansvarar för att lägga in termen i sina journalmallar.

Biverkningsrapportering till Läkemedelsverket					
Rapportnummer	ATC-kod	Preparatnamn	Läkemedelsform	Dosering	Symtom

Dosering avser den uppskattade totala mängd som administrerats, exempelvis:

- 1 tablett 2 gånger dagligen i 3 veckor
- 0,3 ml som engångsdos

5. Utbildningsmaterial

Läkemedelsverket har tagit fram material som kan användas i utbildningssyfte:

<https://www.lakemedelsverket.se/sv/rapportera-biverkningar/lakemedel/misstankt-biverkning-hos-manniska/utbildning-om-biverkningsrapportering>

6. Referenser

LVFS 2012:14: Läkemedelsverkets föreskrifter om säkerhetsövervakning av humanläkemedel