

Resumé til offentliggørelse

Fonden Den Selvejende Institution Sydgården

Styrelsen for Patientsikkerhed har den 22. marts 2024 givet påbud til Sydgården om at sikre forsvarlig medicinhåndtering

Styrelsen for Patientsikkerhed har påbudt Sydgården:

- at sikre forsvarlig medicinhåndtering, herunder implementering af instrukser herfor, fra den 22. marts 2024.

Påbuddet kan ophæves, når Styrelsen for Patientsikkerhed ved et nyt tilsynsbesøg har konstateret, at påbuddet er efterlevet.

Baggrund

Styrelsen for Patientsikkerhed gennemførte den 25. januar 2025 et varslet, planlagt tilsyn med Fonden Den Selvejende Institution Sydgården med fokus på behandlingsstedets medicinhåndtering. Baggrunden for tilsynet var, at styrelsen havde udvalgt behandlingsstedet ved en tilfældig stikprøve.

Sydgården er et døgnbemandet behandlingscenter for ikke aktive alkohol- og blandingsmisbrugere. Der var på tidspunktet for tilsynet 13 patienter i behandling, og der var ansat en lægefaglig konsulent samt pædagogisk og sundhedsfaglig personale.

Ved tilsynet blev der gennemgået tre journaler og foretaget to medicingennemgange. For en detaljeret gennemgang af fundene ved tilsynsbesøget henvises til tilsynsrapporten.

Vi har desuden inddraget behandlingsstedets partshøringssvar med reviderede instrukser samt beskrivelser af en række tiltag, der er iværksat med henblik på at sikre forsvarlig medicinhåndtering fremadrettet.

Styrelsen vurderer, at de reviderede instrukser er tilstrækkelige, og vi anerkender, at behandlingsstedet har iværksat og planlagt tiltag med henblik på at rette op på de konstaterede mangler.

Det er dog vores vurdering, at oplysningerne i høringssvaret ikke giver anledning til en ændret vurdering af patientsikkerheden på stedet, da det ikke alene på baggrund af de beskrevne tiltag kan konstateres, at

instrukserne er implementeret og at der på nuværende tidspunkt er rettet op på de konstaterede forhold.

Begrundelse for påbuddet

Medicinhåndtering

Ved tilsynsbesøget konstaterede styrelsen, at der var fejl og mangler i medicinhåndteringen på behandlingsstedet.

Instruks for medicinhåndtering

Vi kunne konstatere, at Sydgården havde en instruks for medicinhåndtering, men at denne ikke var fyldestgørende.

Instruksen indeholdt ikke en beskrivelse af personalets kompetencer, ansvars- og opgavefordeling i relation til håndteringen af bestemte lægemidler og delegerede opgaver, herunder nedtrapning af benzodiazepiner.

Desuden manglede instruksen en beskrivelse af opgaver og aftaler, hvis patienterne var selvadministrerende med medicin.

Det er styrelsens vurdering, at manglende implementering af tilstrækkelige medicininstrukser rummer en betydelig risiko for patientsikkerheden.

Vi har lagt vægt på, at instrukserne har til formål at sikre en ensartet og sikker patientbehandling samt at forebygge tvivlssituationer hos personalet i forhold til behandling, hvor unkladelse eller forkert udførelse umiddelbart kan medføre alvorlig risiko for patienten.

Vi har hertil lagt vægt på, at manglende beskrivelse af delegerede opgaver indebærer en betydelig risiko for, at opgaverne ikke bliver løst fagligt forsvarligt, når ikke det sikres, at medhjælpere er instrueret og oplært i at varetage opgaverne.

Videre har vi lagt vægt på, at der var tale om afhængighedsskabende lægemidler (benzodiazepiner), som kræver en særlig opmærksomhed og viden om lægemidlernes virkning og bivirkning.

Det bemærkes, at behandlingsstedet i høringsperioden har fremsendt reviderede medicininstrukser, som vi vurderer er fyldestgørende. Vi vil ved et opfølgende tilsyn vurdere, om instrukserne er implementeret.

Medicinliste

Ved tilsynet konstaterede styrelsen i tre ud af tre journaler, at medicinlisterne ikke var entydige.

Den ordinerende læges navn fremgik ikke systematisk og korrekt, og indikationen for behandlingen fremgik ikke af den lokale medicinliste.

På en udleveringsliste konstaterede vi, at den aktuelle dosis i en nedtrappingsplan ikke fremstod tilstrækkelig entydigt.

Desuden konstaterede vi på baggrund af to medicinggennemgange, at medicinlisten ikke var opdateret med det aktuelle handelsnavn på i alt to præparater.

Det er styrelsens vurdering, at det udgør en alvorlig risiko for fejlmedicinering, hvis medicinlisten ikke føres systematisk og ikke sikres opdateret.

Det er hertil vores vurdering, at det udgør en risiko for patientsikkerheden, når det ikke fremgår tydeligt, hvilken læge der skal kontaktes ved tvivl om symptomer eller medicinering. Ligeledes kan manglende oplysninger om det aktuelle handelsnavn, den aktuelle dosis og behandlingsindikation bidrage til uklarheder og øge risikoen for, at der gives forkert medicin til patienten eller ikke følges relevant op på den medicinske behandling.

Medicinbeholdning

Ved gennemgang af medicinbeholdningen konstaterede styrelsen, at udløbsdatoen ikke fremgik i to ud af to tilfælde af dispenseret p.n. medicin (medicin efter behov).

Det er styrelsens vurdering, at det udgør en væsentlig risiko for patientsikkerheden, hvis patienter bliver behandlet med medicinske produkter, hvor holdbarhedsdatoen kan være overskredet, idet produktets virkning kan være ændret, nedsat eller helt fraværende.

Samlet vurdering

Styrelsen vurderer, at den manglende efterlevelse af vejledningen om ordination og håndtering af lægemidler, vejledningen om udfærdigelse af instrukser og Styrelsen for Patientsikkerheds pjece "Korrekt håndtering af



Medicin", 2023, udgør en væsentlig patientsikkerhedsrisiko, da reglerne skal sikre, at medicinbehandling sker på forsvarlig vis.

Vi vurderer, at fejl og mangler i medicinbehandling generelt rummer en alvorlig fare for patientsikkerheden, herunder risiko for fejlmedicinering eller manglende medicinering.

Det er vores vurdering, at de konstaterede fejl og mangler udgør større problemer af betydning for patientsikkerheden.