

KNMP Kennisbank belangrijke bron voor patiënteninformatie

Eigen bereiding: bijsluiter erbij

Bij de meeste apotheekbereidingen wordt schriftelijke patiënteninformatie verstrekt. Dat concludeert het Laboratorium der Nederlandse Apothekers (LNA) uit vele jaren van LNA-preparatencontroles.

Auteur **Rik Wagenaar** *Laboratorium der Nederlandse Apothekers*

Jaarlijks ontvangen (bereidende) apotheken een uitnodiging om voor een LNA-preparatencontrole een monster van een bepaalde apotheekbereiding ter controle in te zenden. De deelnemers wordt daarbij gevraagd hun bereiding in te zenden alsof die bestemd was voor een patiënt. Niet alleen de bereidingstechnische aspecten worden namelijk beoordeeld, maar ook de afleveraspecten. Dat betekent onder meer dat verpakking en etikettering worden beoordeeld en dat patiënteninformatie moet worden bijgesloten.

Stabilisering

In 2005 constateerde het LNA [1] dat er in de voorafgaande jaren een gestage stijging was van het percentage apotheekbereidingen waarbij een bijsluiter aanwezig was. Sindsdien is dit aandeel gestabiliseerd tegen de 75% (zie de figuur op pw.nl). De grafiek laat weliswaar een terugval zien in 2012, maar die wordt verklaard doordat in dat jaar een groot aantal niet-gestandaardiseerde capsules werd opgevraagd. Kennelijk konden veel inzenders hierbij geen passende informatie vinden, want er werden aanzienlijk minder bijsluiters meegezonden dan in andere jaren.

In 2013 lag het percentage patiënteninformatie weer op het oude niveau. Het werkelijke percentage ligt vermoedelijk nog hoger. Veel deelnemers aan de controles zullen immers geneigd zijn hun monster als een laboratoriummon-

ster te beschouwen, en daarmee anders omgaan dan met een 'echte' aflevering aan een patiënt. Vooral nog lijkt de conclusie gerechtvaardigd dat de meeste patiënten bij een apotheekbereiding een bijsluiter meekrijgen.

Beschikbaarheid

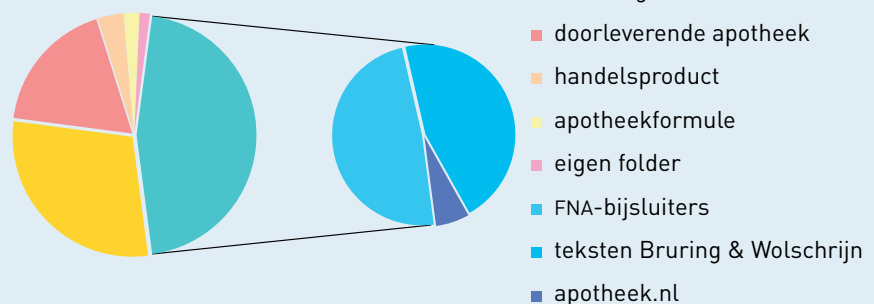
Patiënteninformatie over apotheekbereidingen is tegenwoordig via vele bronnen beschikbaar, zoals blijkt uit een controle van dermatica in 2013 (zie de figuur). De KNMP Kennisbank is voor de meeste apotheken de belangrijkste bron. In de rubriek 'Patiëntenvoorlichting' zijn voor vrijwel alle FNA-preparaten bijsluiters beschikbaar. Deze teksten zijn opgesteld door het LNA samen met het Geneesmiddel Informatie Centrum, dat de therapieteksten maandelijks onderhoudt [2]. Voor veel niet-FNA-preparaten is in de rubriek 'Patiëntenvoorlichting' informatie

aanwezig in de Teksten Bruring & Wolschrijn. Verder zijn in deze rubriek de teksten te vinden van apotheek.nl [3]. Daarnaast maken veel apotheken gebruik van informatie van de Stichting Health Base of van de bijsluiters die sommige doorleverende apotheken bij hun apotheekbereidingen beschikbaar stellen. Een klein aantal apotheken maakt gebruik van een folder van de apotheekformule waarbij zij aangesloten zijn of stelt een eigen bijsluiter op. Voor het zelf opstellen van patiënteninformatie is informatie te vinden in de LNA-procedures 'Opstellen van een bijsluiter voor apotheekbereiding', die te vinden zijn op de KNMP Kennisbank. ■

Zie voor de literatuurreferenties: pw.nl.

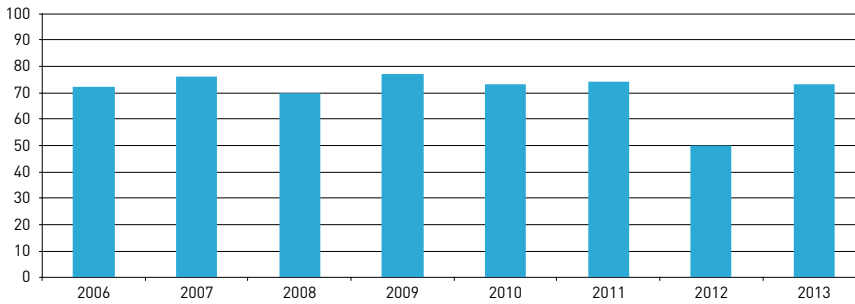
PERCENTAGE MONSTERS IN DE LNA-PREPARATENCONTROLES WAARBIJ SCHRIFTELIJKE PREPARATIENFORMATIE IS MEEGEZONDEN.

Herkomst patiënteninformatie bij dermatica



Literatuur

1. Wagenaar R. Meer bijsluiters bij apotheekbereidingen. Pharm Weekbl 2005:140(23):790.
2. Ng S. Nieuwe Geneesmiddelenwet vroeg om herziening. Bijsluiters FNA geactualiseerd. Pharm Weekbl 2010:145(51/52):29.
3. Titre D. Totstandkoming van nieuwe bijsluiters FNA. Apotheek.nl basis voor vernieuwing. Pharm Weekbl 2011:146(14):25.



PERCENTAGE MONSTERS IN DE LNA-PREPARATENCONTROLES WAARBIJ SCHRIFTELIJKE PREPARAATINFORMATIE IS MEEGEZONDEN.