

AGREE metoderapport - om hvordan dokumentet er utarbeidet - informasjon til leser

For alle dokumenter fylles følgende ut: Spørsmål 1-10 og AGREE-krav 1, 4, 5, 13, 20 og 23 (Kortversjon)			
For dokumenter som er utarbeidet kunnskapsbasert fylles følgende ut: Spørsmål 1-10 og alle AGREE-kravene (langversjon)			
1. Dokumenttittel (og id nr.):	Konsentrasjonsmåling (monitorering) av legemidler til barn og ungdom 0-18 år (Dok-ID: 70061)		
2. Er dokumentet relevant for mer enn en klinikk?	Ja		
3. Kan dokumentet bringe bedre kunnskap til andre avdelinger om det blir gjeldende på nivå 1?	Ja		
4. Ansvarlig direktør, klinikkleder eller avdelingsleder	Direktøren	Nivå:	☒ Nivå 1 ☐ Nivå 2
5. Annen leder, utvalg, råd som har anbefalt godkjenningen?	Legemiddelkomiteen		
6. Er dokumentet plassert i riktig mappe i eHåndboken?	Ja		
7. Er teksten korrekturlest og stemmer innholdet?	Ja		
8. Er relevant lovverk og nasjonale retningslinjer inkludert?	Ja		
9. Er andre relaterte dokumenter og referanser lagt inn og lenket opp?	☒ Ja ☐ Nei, ikke nødvendig		
10. Er det andre opplysninger som er viktig for godkjenner og leser/bruker av dokumentet?	Nei		
AGREE-KRAVENE	Se AGREE - metoderapport. Veiledning for utfylling.		
1. Dokumentets overordnede mål er klart beskrevet (Hvorfor trengs dokumentet?)	Sikre riktig gjennomføring av terapeutisk serumkonsentrasjonsmåling (monitorering) av legemidler til barn og ungdom 0-18 år.		
4. Arbeidsgruppen som har utarbeidet dokumentet har med personer fra alle relevante faggrupper (navn, tittel, og arbeidssted på alle): Noter også ned de råd, utvalg, kompetansesentra etc. som har deltatt.	Versjon 0: Monitoreringstabellen har blitt utarbeidet av legemiddelkomiteens underutvalg for legemidler til barn hvor leger med spesialkompetanse innen aktuelt fagfelt har vært involvert, samt farmakolog, mikrobiolog og klinisk kjemisk avdeling ved OUS. Medlemmer av underutvalget for legemidler til barn: • Sekretær: Arna Teigen, farmasøyt i avdeling "farmasøytisk tjeneste" ved sykehusapoteket Oslo. arna.teigen@sykehusapotekene.no. • Leder: Astri Maria Lang (Tidligere: Per Helge Måseide), overlege ved nyfødtintensivseksjonen, Rikshospitalet. alang@rikshospitalet.no. • Magnhild Rasmussen, overlege ved seksjon for barnenevrologi, Rikshospitalet. magnhild.rasmussen@ous-hf.no. • Anna Kristina Bjerre, overlege ved spesialisert barnemedisin, Rikshospitalet. anna.bjerre@rikshospitalet.no. • Margrete Larsen Burns, farmakolog/lege ved seksjon for klinisk farmakologi-medisinsk faglig seksjon. margrete.larsen@rikshospitalet.no. • Heidi Glosli, overlege ved barnekraft og blodsykdommer, Rikshospitalet. hglosli@ous-hf.no. • Cecilie Ambli, spesialutdannet sykepleier ved barnemedisinsk sengepost 1 (BAMS6), Ullevål. CEAM@UUS.no.		
AGREE metoderapport Konsentrasjonsmåling (monitorering) av legemidler til barn og ungdom 0-18 år		Org.enhet: Oslo universitetssykehus HF	Nivå: 1
Version: 4	Dokumentansvarlig: Rebwar Saleh	Dato: 13.05.2019	Side 1 av 3

	- Elin Hjorth-Johansen, spesialutdannet sykepleier ved nyfødt intensiv, Rikshospitalet. elin.hjorth-johansen@rikshospitalet.no. - Cathrine Kjeldby-Høie, farmasøyt i avdeling "farmasøytisk tjeneste" ved sykehusapoteket Oslo. cathrine.kjeldby@sykehusapotekene.no. - Hanne Elin Brummenæs, farmasøyt i avdeling "farmasøytisk tjeneste" ved sykehusapoteket Oslo. hanne.elin.brummenaes@sykehusapotekene.no. - Björg Hovd, sykepleier ved kirurgisk barnepost 2, Rikshospitalet. bjorg.hovd@rikshospitalet.no. - Mette Dokken, spesialutdannet sykepleier ved barneintensiv, Rikshospitalet. mette.dokken@rikshospitalet.no. - Guri Hoel, spesialutdannet sykepleier ved barneintensiv store barn, Ullevål. HOUR@UUS.no. Versjon 1: Noen endringer i tabellen. Versjon 2: Noen endringer i tabellen. Versjon 3: Referanseområdene for antiepileptika er oppdaterte etter gjeldende retningslinjer, og tabellen er generelt oppdatert slik at informasjonen samsvarer med gjeldende retningslinjer ved OUS ehåndbok. Versjon 4: Endret referanseområde for flekainid.
5. Synspunkter og preferanser fra målgruppen (pasienter, befolkningen, pasient-organisasjoner, brukerråd etc) som dokumenter gjelder for er forsøkt inkludert.	Ikke aktuelt.
13. Fagprosedyrene er blitt vurdert eksternt av eksperter før publisering (navn, tittel, og arbeidssted på alle)? Er evt. tilbakemeldinger gjennomgått? Her svares det også for om sentrale råd, utvalg, regionale eller nasjonale kompetanse-sentra, fagekspertgrupper, pasientorganisasjoner etc. har hatt dokumentet på høring.	Versjon 0: - Svein Ivar Johannessen, laboratorie sjef ved fagenhet for klinisk farmakologi. svein.i.johannessen@epilepsy.no. - Per Kristian Knudsen, overlege ved barneinfeksjonsmedisinsk sengepost, Ullevål. PEKN@UUS.no. - Peter Gaustad, seksjonsoverlege ved Avd. for mikrobiologi, Bakteriologisk seksjon, OUS. peter.gaustad@ous-hf.no. - Odd Brørs, professor II, seksjonsleder ved klinisk farmakologi. ODBROE@ous-hf.no. - Stein Bergan, professor II, seksjonsleder ved fagenhet for klinisk farmakologi. stein.bergan@rikshospitalet.no. - Olav Trond Storrøsten, seksjonsleder ved norsk senter for cystisk fibrose, barn. UXOLTO@UUS.no. - Bjørn Bjurulf, overlege ved seksjon for barnenevrologi, Ullevål. BJJU@UUS.no. - Inger Sandvig, overlege ved seksjon for barnenevrologi, Rikshospitalet. inger.sandvig@rikshospitalet.no. - Eilisif Rytter, sykehusfarmasøyt ved avdeling for kompleks epilepsi- SSE. - Stephen Tomlin (Stephen.Tomlin@gstt.nhs.uk), consultant pharmacist- Children's Services, Evelina Children's Hospital, London. - Hans Henrik Odland, overlege ved hjerte-lunge-allergi seksjonen. hans.henrik.odland@rikshospitalet.no. - Jørgen Brustugun, farmasøyt/forsker ved sykehusapoteket Oslo. Jorgen.Brustugun@sykehusapotekene.no. - Hanne Britt Johansen, enhetsleder ved enhet for farmakologiske analyser. UXHAOH@UUS.no. - Lars Eikvar, avdelingsleder for avdeling for medisinsk biokjemi. LAEI@UUS.no. - Roar Dyrkorn. roar.dyrkorn@stolav.no. - Gunnar Bentsen, overlege ved avdeling for anestesilogi, akuttklinikken. gunnar.bentsen@ous-hf.no. - Andreas Früh, overlege ved barnehjerteseksjonen, OUS-Rikshospitalet. andreas.frueh@rikshospitalet.no. Høring i klinikker og Legemiddelkomiteen. Versjon 1: Kun små endringer, behandlet i LMK underutvalget for legemidler til barn.

	Versjon 2: Kun små endringer, behandlet i LMK underutvalget for legemidler til barn. Versjon 3: Endring i referanseområder og ellers små endringer, behandlet i LMK underutvalget for legemidler til barn. Versjon 4: Endret referanseområde for flekainid ellers små endringer. ☒ Ja ☐ Nei, det var ingen tilbakemeldinger.		
20. Potensielle ressursmessige konsekvenser ved å anvende anbefalingene er tatt med i betraktning (Settes det krav som kan få store konsekvenser?)	☒ Nei ☐ Ja, se spesielt dette/disse punktene:		
23. Interessekonflikter i arbeidsgruppen bak dokumentet er dokumentert og håndtert?	☒ Stor enighet ☐ Enighet hos de fleste ☐ Middels enighet ☐ Ingen enighet Faglig uenighet begrunnes og beskrives.		
Dokumentansvarliges navn og tittel: Rebwar Saleh, farmasøyt		Telefonnr.: 232 05200	Dato: 13.05.2019