

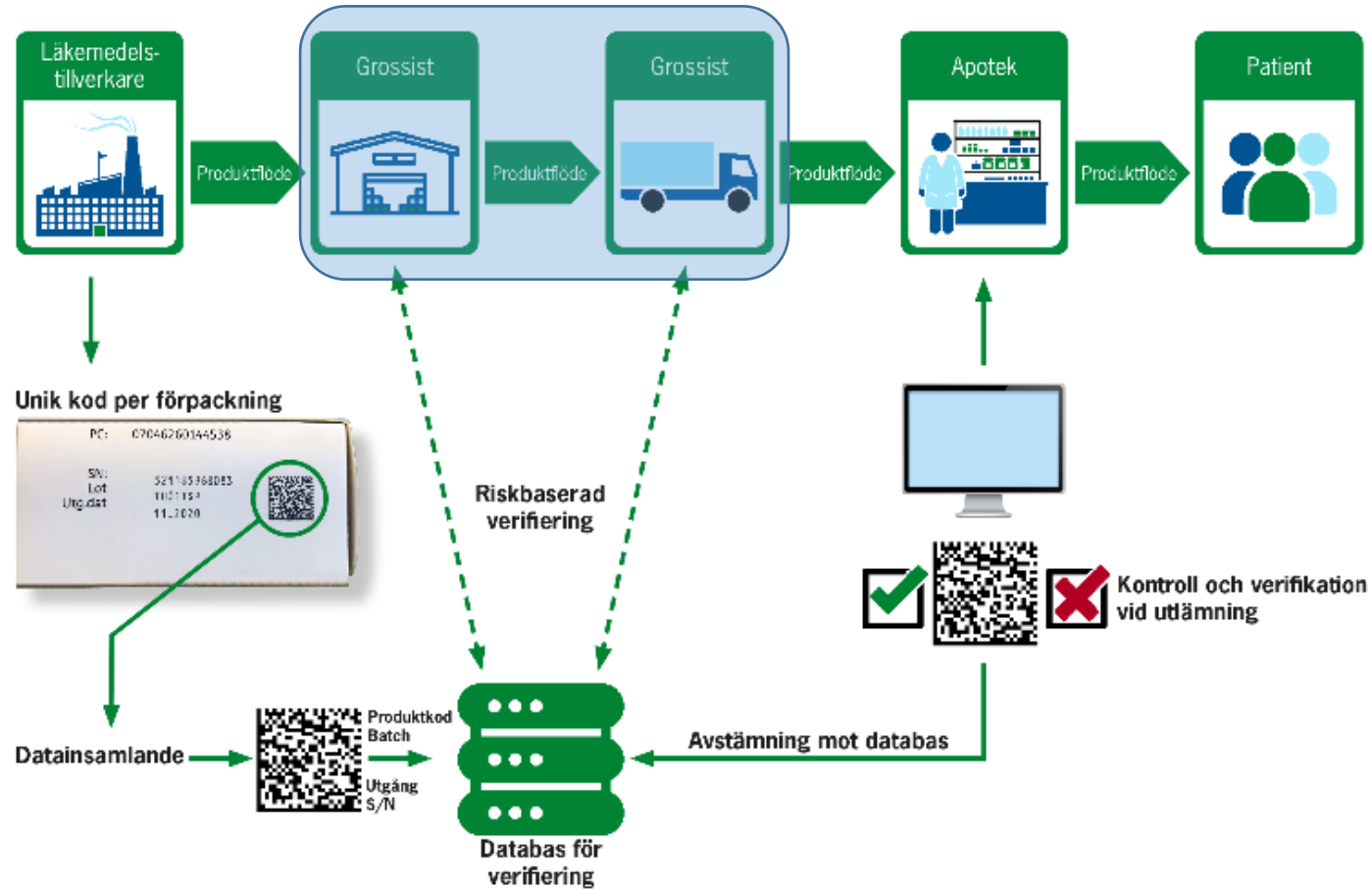


Läkemedelsdistributörsföreningen (LDF)

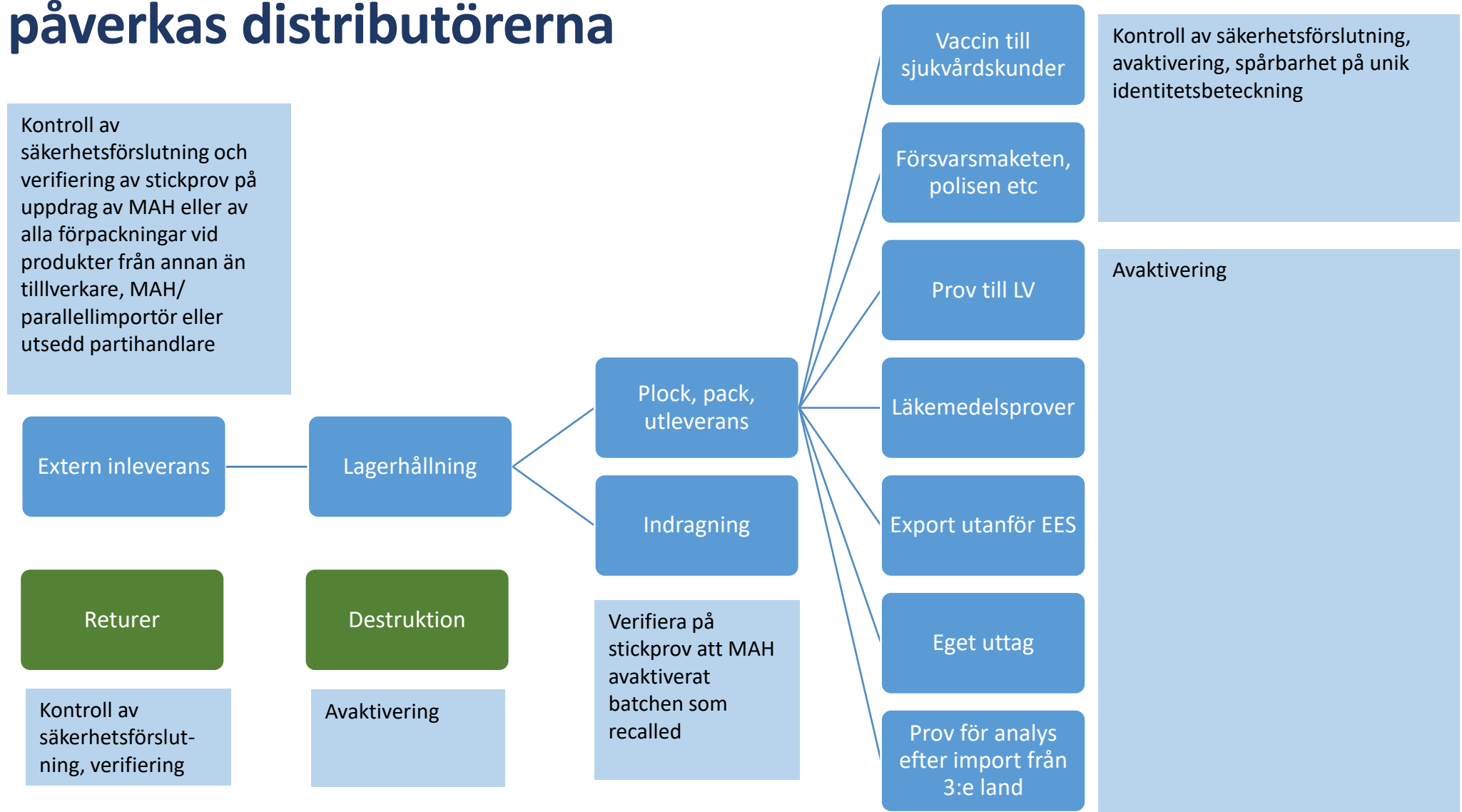
# e-VIS digitala informationsträff – Distributörernas arbete

22 september 2020

# Vår roll som distributör



# Var påverkas distributörerna



# Vad händer hos distributör vid larm

- Vår hantering av varning och larm följer riktlinjerna från e-VIS och Sveriges apoteksförening
- Vi hanterar och kommunicerar varningar och larm på motsvarande sätt som apoteken, men kommunikation sker via befintlig process för avvikelse-/reklamationshantering och inte via reklamer.läkemedel.se.
- Rapportering sker till MAH/ombud och e-VIS i form av avvikelserapport

# Reflektion - Införande av FMD

- Majoriteten av hanterat gods som omfattas av FMD har kod och säkerhetsförsegling.
- Trend för antal alerts är fallande.
- Majoritet är relaterat till ej uppladdad batch vid ankomst hos grossist.
- Upplever vissa brister i säkerhetsförseglingar under produktens livscykel.
- Förekommer att produkter i returflödet är avaktiverade (dispensed).

# Avslut stabiliseringsperiod – betydelse för distributör

## Reflektioner

- Indiska förpackningar
  - Osäkerhet kring hur många förpackningar som har indiska koder
  - Risk för produktbrist?
  - Informationsflöde
- Hantering och säkerställande av process kring dispenser
- Enklare när alla aktörer har samma regelverk att förhålla sig till

# Andra reflektioner

- Uppladdning i SMVS vid ankomst till grossist/distributör
- Apotekens roll
- Hur påverkas utleverans om svar uteblir från SMVS (t.ex. vaccinflöde)
- Utveckling aggregerade koder i hub (hantering av stora volymer)
- Hantering av indragningar (Recall) av ansvariga parter