
Är det något mer som du tycker är viktigt men som vi missat att fråga om? Berätta gärna!

Förpackningarnas svårhet att öppna.

Nej

Det tar ju tid och kraft man inte har att sitta och ringa eller söka på nätet efter ett apotek som kanske har kvar.

HAR FLERA GÅNGER FÅTT ÅKA RUNT I FLERA APOTEKFÖR ATT FÅ MINA MEDICINER

Ge apoteken större möjlighet att byta ut mediciner till det som faktiskt finns tillgängligt, t ex med annan styrka. I samråd med läkare förstås.

Det värsta är den stress som man får över att plötsligt behöva veta mer än 6 månader i förväg vilka mediciner man behöver.

Man blir tvingad till att bygga upp ett lager hemma, vilket precis är det som de inte vill att vi gör (därav kan ju inte för mycket hämtas ut samtidigt).

Att sedan försöka jaga rätt på läkare och få förlängda recept, då de hinner gå ut innan man ens hämtat ut något, är ytterligare stress (knappast så ju att vården är lätt att få tag på).

Ibland kan det vara t ex 100 tabl i en förpackning som finns tillgänglig, men i mitt recept står 30 tabl . Då får jag gå hem utan några tabl och ringa min läkare som får skriva nytt recept/får vänta på en beställning som kanske tar nån vecka, om det öht går att få den levererad till Apoteket.

Jag brukar beställa medicin på nätet av tex apotea. De har alltid medicin hemma och man får det hemskickat, Tråkigt att inte apoteket kan höra av sig när medicinen kommer in

Smärtstillande mediciner har varit slut i lager o fått beställa andra sorter (tillverkare). Detta är inte alltid lyckat då jag även har Crohns sjukdom.

Det händer att man måste gå runt på olika apoteksbolag för att kolla om det finns

Hyrmoz är ibland slut på de fysiska apoteken, men jag har alltid kunnat beställa via nätapotek och kunnat hämta de på apoteket.

Brukar kolla tillgången på medicin jag planerar att hämta i Fass.

Det är svårt och krångligt att få kontakt med läkare. Jag vet inte alltid om det finns alternativa läkemedel att få istället.

Än så länge jag fått tag i läkemedel,men fått planera bättre o åkt runt o letat i olika apotek

Det mycket jobbigt att varje gång man är i behov av nödvändiga läkemedel behöva gå in och själv göra en manuell beställning till sitt apotek. Detta med god framförhållning då det oftast tar tid.

Ytterligare en viktig fråga att lyfta då vi pratat om biologiska injektioner är att varken sjukhusen, vårdcentralen eller apotek förser en med passande "sprutbehållare", att förvara använda sprutor i. Detta gör att jag förvarar använda kanyler/ Injektionspennor i en plastpåse trots att det finns andra familjemedlemmar + husdjur i hushållet.

Då apoteken sen inte vill ta emot använda sprutor i en plastpåse (pga smittspridning/ rädsla för att stickas) skapar detta ett dilemma för oss vars har injektionspennor vars är för stora för de ordinarie behållarna.

OM Rinvoq inte fanns tillgängligt skulle mitt tillstånd raskt och drastiskt förvandla mig till ett orörligt smärtpaket.

Finns alltid en pyrande fruktan.

Hitintills tack och lov har den medicinen funnits

Svårt med levaxinets vara emellanåt bl.a

Gillar INTE att det finns olika apotekskedjor med olika regler och sortiment. FY!!!!

Jag tycker att apoteket ab skulle ha företräde när det gäller läkemedel eftersom det är ett statligt apotek

Jag behöver ingen särskild förpackningstyp eller varumärke, utan tar månadens billigaste om det finns.

Framförhållning är viktigt

Glad att bo i Sverige där jag får tillgång till biologiska läkemedel som är dyra men pga högkostnadsskydd kan få. Tack Sverige!

Ja, levaxin burken är en omöjlighet att öppna själv.

Allt blev mycket sämre när monoopolet släpptes. Man tänkte bara på att det ska bli enkelt för de som behöver receptfria läkemedel.

Medicinen är mitt livelixir stressen att det inte fanns en tid även förra året.

Hur dålig kommer jag bli kroppen innan.

Besvärligt med blisterförpackningar

Detta måste åtgärdas. Man kan inte gå omkring och ha ågren för om medicinen ska ta slut på apoteken och vara rädd för att bli sämre eller akut sjuk. Oacceptabelt att läkare inte vet vilka mediciner som ska ordineras i stället. Själv fick jag ta reda på alternativ via apotek och förmedla till läkare..

Beställer i god tid så jag har fått mitt det jag ska ha

Vi måste ta tillbaka som det var förr men bättre. Det är mer en kosmetika butik. Apotek ska vara apotek som har medicin.

Vårdgivaren kan inte se hur länge ett läkemedel är restat eller om det inte längre finns. Licenser tar tid, detta borde kunna förenklas.

Man är ju alltid osäker om mediciner finns att hämta ut. Prednisolon har det varit brist på det senaste året. Det är ju en medicin som man inte vet vad som händer om man tvingas sluta tvärt. Skulle det inträffa för tex insulin eller Benepali, då blir det rent av livshotande.

Avregleringens betydelse för tillgång av receptbelagd medicin.

Norrland få apotek?

Medicin som ej går att leverera med post?

Hur fungerar högkostnadsskyddet, när de ej kan leverera medicin? Kostnad för pensionärer med låg pension.

Ålder innebär ofta mera medicin men även dyrare. Högkostnadsskydd för de med låg inkomst, läkarbesök, hjälpmedel, medicin mm?

(Några saker som jag kommer på)

Solresor får man inte ha som förut?

Sedan den stora apoteksreformen 2009 har det blivit svårare att få tag på rätt medicin i rätt dos. Jag får själv leta upp närmaste apotek som har medicinen i lager, både på nätet och i fysiska butiker. Detta tar både tid och kraft och innebär ett stressmoment. Mediciner är ofta slut eller finns inte på det lokala apoteket. Det som skulle bli så bra för kunderna, blev inte alls bra enligt mig.

Tycker det är svårt att få info då man nätbeställer. Det är inte samordnat mellan olika kedjor och det är ofta otydligt vilka styrkor som finns. Man kan ju kanske byta.

När jag skulle ta ut medicinen, för att tiden att hämta ut, snart gick ut, så fick jag inte det för apotek hjärtat. Sista dagen var 24 januari och apoteket sa att jag fick hämta ut tidigast 1 februari, men då var ju tiden ute. 😞

Problem även med att man kan bara hämta ut en burk i taget vilket räcker 1 månad. Sen kan man inte hämta ut direkt utan måste vänta en tid vilket gör att det kan bli glapp i medicineringen. Samtidigt är rekommendationer att ha 3mån läkemedel hemma. Går inte ihop.

Apoteken rycker på axlarna, ofta finns inga substitut men finns de, tar de raskt slut med. Finns medicinerna men inte inne på apoteket tar det upp till en vecka att få dem, inte inom 24 h som lagen säger.

Jag är multisjuk och ni har bara frågat om läkemedel för min reumatiska sjukdom.

Det finns andra läkemedel som inte finns någonstans.

Hur läskigt svagt systemet är när det blir bristvara på läkemedel. Man får av förklarliga skäl inte samla på sig sina mediciner, men när det blir brist så är man väldigt sårbar och man är väldigt ensam och det finns inte mycket till stöd som finns då.

Jag är med i en reumagrupp på Facebook och förfärande många medlemmar i gruppen är väldigt okunniga både om hur vården är uppbyggd men också vad apoteken kan hjälpa till med. Jag tipsar ofta om reumatikerförbundet men er hemsida lämnar en del att önska. Den är svårnavigerad och informationen bygger på att man redan kan saker. Ett förslag skulle kunna vara att ha en tydlig knapp med lättläst information. Tänk på att även om bara runt 1 % har iq under 70 så ligger runt 15% mellan 70 - 85. Tydlig, enkel information måste rimligtvis avlasta vården enormt mycket.

Jag har gett upp att försöka köpa medicin på lokala apotek eftersom det ofta inte finns. Jag köper all medicin via näthandel men även där saknas det ibland.

Vad har läkemedelsproducenterna för ansvar mot oss som behöver läkemedel varje dag år ut och år in? Myndighet som är ansvarig vad gör dom?

Ideligen så frågar man om jag kan tänka mig ett annat läkemedels företag?
Får sällan det som läkaren skrivit ut!

Men...ok! Det innehåller det samma. Men för fick man det som man skulle ha.
Nu byter man för att det är billigare?

Tycker att man borde kunna ringa DIREKT till valfritt apotek och inte som nu; ringa till ETT enda nummer till den apotekskedja som man valt dessutom är det alltför långa kötider innan de svarar.

Just Kevzara är slut ett par ggr per år och då i mer än 1 månad. Vid ett tillfälle dröjde det 3 månader innan den kom in. Upplever det som väldigt jobbigt för man hinner precis att starta upp den när den kommit in i lager, och det börjar kännas bra igen, när den tar slut igen. Känns hopplöst när det är en medicin som fungerar för mig. Har testat ett par andra men de har inte fungerat på mig.

Måste skapa fler reumatolog läkare

Viktigt att vara ute i god tid när man ska hämta ut sina Im.

Medicin borde inte ta slut! Det borde finnas ett centralt lager.

Hur är det med tillgången av de biologiska läkemedeln och sprutor mot osteoporos?

Tyvärr har dessa läkemedel enorma biverkningar. För att få bukt på dessa biverkningar finns mycket att köpa, allt utanför Högkostnadsskyddet...

När man får en medicin utskriven så byter dom på Apoteket till ett likvärdigt! Men dom är inte likvärdiga man får olika biverkningar som man inte får av dom man ätit i många år! Biverkningar som magont, rejäla gaser, lös eller hård i magen. Illamående, huvudvärk, yrsel m m Det är jätte jobbigt med alla olika biverkningar.

När man får olika läkare och alla ska ändra och byta ut medicinerna man har ätit i många år och dom fungerar

bra för mig! Smärtenheten har skrivit i journalen att ingen ska ändra medicineringen. Men ändå vill läkarna ändra och styra fast man säger ifrån och säger att det här funkar för mig med medicineringen!

Svårt att själv leta runt bland apoteken vilka som har rätt läkemedel.

För vissa, som prednisolon, har vissa tillverkar valt att lägga strax över 100 tabletter i burken vilket gör att man måste ha bra relation med apoteket för att kunna få denna som ersättare för den utskrivna tabletten som inte funntis tillgänglig. Det kräver både tid och smidighet för att få allt att fungera. Digital beställning eller skicka ombud har inte gått utan man måste vara där personligen.

Om det blir brist på kortison!

Det är livsviktigt för en del av oss.

Vissa av oss har blivit starkt beroende efter flera års användande då vi kan inte producera kortisol själva.

Då tänker man, ett sådant läkemedel kan väl aldrig ta slut, då dör vi ju! Det är en skrämmande tanke!

Svaren blir lite missvisande. Jag tycker inte det är svårare senaste året jämfört med innan. Men det är en mycket klar försämring de senaste tre åren jämfört med tidigare. Jag har alltid fått ut mina mediciner men med fördröjning ibland, vilket aldrig hände tidigare.

Apotekens/apotekskedjornas vilja/ovilja att hjälpa till och försöka spåra ev kvarvarande medicin på andra ställen. Se ovan.

Det är stressande att vid allvarlig sjukdom dessutom behöva bekymra sig över huruvida det ska gå att få tag på den medicinen man måste ta. När man väl får tag på den får man dessutom bara hämta ut för maximalt tre månader framåt (om man har tur, annars en månad).

Skapar en enorm stress. Man känner sig helt utelämnad och övergiven av samhället och alla som är lyckligt lottade att vara friska.

Och för oss som är multisjuka är det inte så lätt att byta ut mediciner, många av mina krockar med varandra och det har tagit 10 år att prova ut fungerande kombinationer.

Risk att hamna på sjukhus!

Risk för (allvarliga och även livshotande) irreversibla skador, komplikationer och försämringar i sina kroniska sjukdomar och hälsotillstånd! Våra liv är redan svåra och sköra, vi har inte råd att bli sämre!!!

Kräv äkta ansvarstagande av ansvariga politiker och myndigheter och alla ansvariga parter, kom ihåg alla oss multisjuka som redan är för sjuka för arbete och studier och att vi är oerhört sköra och lever med allvarliga och komplicerade hälsoproblem redan i grunden - våra liv bygger på tillgången till våra (individuellt utformade!) läkemedel och vi riskerar mycket allvarliga följder utan dem (bl.a. AKUT SJUKHUSINLÄGGNING OCH ONÖDIG DÖD!) och kan inte ta vilka läkemedel som helst, ofta är det svårt att hitta ert enda läkemedel som vi kan ta och då måste det finnas tillgängligt!

Och kom ihåg att reumatpatienter riskerar iatrogen kortisolsvikt och kan DÖ om deras mediciner inte är tillgängliga, och kom ihåg att de läkemedlen till skillnad från insulin inte är gratis och att viktiga läkemedel mot kortisolsvikt tom inte ens ingår i högkostnadsskyddet, dvs fattiga riskerar att DÖ pga detta. ERA MEDLEMMAR HAR OCK RISKERAR FÅ IATROGEN KORTISOLSVIKT, OCH HAR MAN KORTISOLSVIKT DÖR MAN INOM CA 24 TIMMAR UTAN SINA LÄKEMEDEL!

Tala med Addisonföreningen, de fattar allvaret och hur lamt och mesigt och bagatelliserande de ansvariga mfl uttalar sig kring detta, hur de slätar över och ignorerar ALLVARET!

KRÄV ATT MAN SLUTAR HÄNVISA TILL "ALTERNATIV" TILL LÄKEMEDEL - MÅNGA AV OSS ÄR MULTISJUKA OCH HAR INGA "ALTERNATIV", VI MÅSTE FÅ EXAKT DET LÄKEMEDEL VI ORDINERATS PGA ATT DET ÄR DET ENDA VI KAN TA! VÅRA LÄKEMEDELSBEHANDLINGAR ÄR INDIVIDUELLT UTFORMADE OCH OFTA VÅRT ENDA BEHANDLINGALTERNATIV!

MÅNGA PATIENTER HAR SVÅRT ATT TÅLA LÄKEMEDEL PGA RISK FÖR ALLVARLIGA BIVERKNINGAR, KONTRAIKATIONER ETC, SÅ FÅR VI INTE JUST DET LÄKEMEDEL VI SKA HA FINNS INGA ALTERNATIV!!! ERKÄNN ALLVARET OCH SLUTA HÅNA OSS MED HÄNVISNING TILL "ALTERNATIV", DET ÄR RÅD RIKTADE TILL IDIOTER SOM INTE HAR NÅGRA ALLVARLIGA HÄLSOPROBLEM! STÖTANDE!

TÄNK PÅ ATT DET FINNS MULTISJUKA I SVERIGE OCH MÅNGA TÅL INTE LÄKEMEDEL OCH ÄR HELT BEROENDE AV DE INDIVIDUELLT UTVALDA BEHANDLINGALTERNATIV OCH MEDICINER DE FÅTT FRÅN SINA LÄKARE, VI [NOT: resten avklippt]

Kräv äkta ansvariga av politiker och myndigheter och alla ansvariga parter, kom ihåg att reumapatienter riskerar iatrogena kortisolsvikt och kan DÖ om deras mediciner inte är tillgängliga och kom ihåg att de till skillnad från insulin inte är gratis och att viktiga läkemedel mot kortisolsvikt tom inte ens ingår i högkostnadsskyddet, dvs fattiga riskerar att DÖ pga detta.

Tala med Addisonföreningen, de fattar allvaret och hur lamt och mesigt och bagatelliserande de ansvariga mfl uttalar sig kring detta, hur de slätar över och ignorerar ALLVARET!

SLUTA HÄNVISA TILL "ALTERNATIV" TILL LÄKEMEDEL - MÅNGA AV OSS ÄR MULTISJUKA OCH HAR INGA "ALTERNATIV", VI MÅSTE FÅ EXAKT DET LÄKEMEDEL VI ORDINERATS PGA ATT DET ÄR DET ENDA VI KAN TA! VÅRA LÄKEMEDELSBEHANDLINGAR ÄR INDIVIDUELLT UTFORMADE OCH OFTA VÅRT ENDA BEHANDLINGALTERNATIV!

MÅNGA PATIENTER HAR SVÅRT ATT TÅLA LÄKEMEDEL PGA RISK FLR ALLVARLIGA BIVERKNINGAR, KONTRAINDIKATIONER ETC, SÅ FÅR VI IBTE JUST DET LÄKEMEDEL VI SKA HA FINNS INGA ALTERNATIV!!! ERKÄNN ALLVARET OCH SLUTA HÅNA OSS MED HÄNVISNING TILL "ALTERNATIV", DET ÖR RPD RIKTADE TILL IDIOTER SOM INTE HAR NÅGRA ALLVARLIGA HÄLSOPROBLEM! STÖTANDE!

TÄNK PÅ ATT DET FINNS MULTISJUKA I SVERIGE OCH MÅNGA TÅL INTE LÄKEMEDEL OCH ÄR HELT BEROENDE AV DE INDIVIDUELLT UTVALDA BEHANDLINGALTERNATIV OCH MEDICINER DE FÅTT FRÅN SINA LÄKARE, VI SAKNAR ALTERNATIV!!!

ANVÄND DENNA INFO I ARBETET:

"Jag är multisjuk och har många sjukdomar och komplikationer av dem och mediciner. De mediciner jag har utgör ofta det enda alternativ jag tål och kan använda. Det blir med andra ord katastrof om jag inte får ut just de läkemedel jag ska ha - jag saknar alternativ! Och jag har svåra och aggressiva kroniska sjukdomar och komplikationer som är livshotande om de inte tas om hand och förebyggs - genom läkemedel!

Jag har inte kunnat hämta ut flytande kaliumtillskott som jag måste ha pga förträngning i tarmen av inflammatorisk tarmsjukdom, vilket gör det livsfarligt flr mig att använda depottabletter med Kalium. Jag har inte kunnat hämta ut hydrokortison mot den iatrogena kortisolsvikt (total, dvs mina kropp producerar inget kortisol alls längre) jag fått av kortisonbehandling mot min inflammatoriska kroniska [Not: resten avklippat]

Vågar inte beställa på nätapotek för det blir så svårt att lösa när de inte har hemma och man måste vänta. Då hänger man i luften och kan inte ta ut på annat apotek istället. Svårt att få besked från nätapoteken och litar inte heller på att de hittar fram till mig (har hänt). Det är ett väldigt planerat för att se till att man har mer hemma än till exakt nästa uttag. (Rekommenderas ju för bla nödsituation pga händelser i samhället.) Har man många mediciner är det en stress att hålla reda på. Särskilt med hjärntrötthet är det enormt jobbigt.

Omöjligheten att öppna medicinförpackningar

Det verkar som min nya reumatikermedicin Rinvoq också är svår att få fram, det tar alltid några dagar extra för Apoteket att få hem den till mig.

Frustrerande att mediciner byts ut mot mediciner som har annan färg, form, storlek som inte känns igen. Och att burkar och förpackningar inte är anpassade till den som ska använda dem, inte det minsta hänsyn till kunden.

Jag tycker det varit restnotersdej mediciner till och från i flera år. Varken bättre eller sämre nu men förstås illa att det är så.

Jag hade gärna velat gradera min oro och vad det skulle betyda för mig om någon av de livsavgörande medicinerna plötsligt inte finns

På gamla "goda" tiden hade statliga Apoteket en uppgift av att ha flera månaders medicin i lager och vi märkte inte av produktionsproblem eller annat. Det försvann i och med att den delen skulle ut på "marknaden". Nu har ingen medicin på "lager" det är för dyrt för företagen. Blir som bildelar, finns inget på lager utan man får snällt vänta tills de kommer från producent. Dock kan man hyra en bil vid sådana tillfällen men hyra en kropp finns ingenstans.

Vi skulle behöva göra en stor demonstration. Vart tog de billiga medicinerna vägen och lätt -tillgängligheten som politikerna förespråkade med alla nya Apotek.

Sen är det ofta väntetid. Även om man får sina mediciner, gäller alla möjliga så tar de 2-3 dagar att få. Man har åkt 3 mil in till stan "i onödan" därför måste man alltid kolla innan vad som finns och inte finns. Går man till en mataffär är det väldigt sällan något är helt slut men på apoteket är det snarare så att man blir förvånad om de har allt hemma. Varit så under många år.

Varför de blivit så många olika "apotek"? Och varför det inte kunde vara som det var innan? Och hur man kunnat låta det gå så här långt med "brist på mediciner"? Det har ju varit så i många år nu?

Rätt och rättvis medicinering. Det förskrivs fortfarande kemiska och traditionella läkemedel som har stora biverkningar när det finns biologiska läkemedel som man vet att dessa är otroligt mycket bättre mindre biverkningar.

Blir varje gång tillfrågad om det är ok att byta fabrikat/tillverkare av mina mediciner!
Dock inte de biologiska sprutorna 🙄

Jag upplever att personalen på apoteket där läkemedlet är slut är väldigt villiga att kolla var det kan finnas och erbjuda sig att lägga undan osv. Dyra läkemedel som Hyrimoz finns sällan på lager - men det går alltid att beställa.

Att apoteket borde informera oss i god tid för att inte behöva bli överraskade vid uthämtning av medicinen
+

Det saknas lager och jag som kund måste åka runt och fråga om förskrivaren medicin. Särskilt svårt upplevs det när det handlar om lagerstatus som inte visas på nätet, narkotikaklassade. Apotekspersonal har inte kunskap om andra apotekskedjor lager det kan upplevas som en lägre kundservice.

Att det varit svårt ibland att få information om hur länge det ska dröja innan medicinen kommer tillbaka och gör min del kan jag inte byta och använda andra alternativ. Särskilt för Orenciasprutan då jag inte kunde byta till dropp eftersom jag är så svårstucken att det isf varit tvunget att operera in en portacath

Önskar att alla apotekskedjor kunde se vaeandras lagersaldo och önska vidarr att det ginge beställa från ena apoteket till det andra. Jag har många apotek att välja på, jag kan även bestälka på nätet, men mina gamla föräldrar har bara ett litet apotek, dvs ingen an n an möjlighet

Det har varit ett sluttande plan ända sedan avregleringen. Ingenting har blivit bättre för oss som är beroende av receptbelagda mediciner, det har tvärt om blivit mycket, mycket värre. Förut fungerade det bra, det mesta fanns i lager (någon gång kunde det hända att något var slut). Nu finns ingenting i lager. Och senaste åren är det till och med inte ens säkert att det går att beställa.

Så det finns två grundproblem här: brist på tillgång (tillverkarna) och brist lokalt på apoteken (lagerhållning).

Det är ofta svårt att komma fram till hälsocentralen. Och få träffa läkare. Det är nästan varenda gång man bara får en telefon tid med läkaren. Och man får inte ta prover eller röntga sig när man behöver. Och jag får inte komma till reumatologen för att jag har fibromyalgi.

A andra mediciner jag väntar på

De byter gärna ut medicinen utan att fråga. Eller vill byta ut och vägrar ge den som står på receptet. Det ska alltid vara det billigaste fast jag som vårdtagare står för mellan skillnad. Får åka land och rike runt för att få medicin om den finns överhuvudtaget. Vi som äter medicinen känner skillnad på medicin även om det ska vara samma.

Tycker generellt att tillgång på läkemedel försämrats sen privatiseringen.