

Gäller för: Skaraborgs Sjukhus

Innehållsansvar: Susanne Lilja, (susli37), Apotekare

Granskad av: Hedvig Fellbrant, (hedfe2), Enhetschef

Godkänd av: Christer Printz, (chrpr), Chefläkare

Giltig från: 2026-02-16

Giltig till: 2028-02-16

# Sjukvårdsapotek VGR SkaS - organisation

## Förändringar sedan föregående version

**Ersätter:** Sjukvårdsapotek VGR SkaS – organisation v 5.0.

**Ändringar sedan föregående version:** Översyn enligt periodiskt intervall. Ersatt Cytostatika och andra läkemedel med bestående toxisk effekt (AFS 2005:5) med AFS 2023:10. Bytt ut bilder på Sjukvårdsapotek VGR SkaS samt Sjukvårdsapotek VGRs organisation. Tagit bort bild om Kvalitetsorganisation Sjukvårdsapotek VGR. Redaktionella ändringar.

Publicerad på *SkaS intranät/Vård/Läkemedel/Organisation*.

## Bakgrund och syfte

Beskriva Sjukvårdsapotek VGR SkaS plats i organisationen inom förvaltningen Skaraborgs Sjukhus (SkaS) samt dess interna organisation och organisation inom Sjukvårdsapotek VGR (SAVGR).

## Förutsättningar

### Ansvar

Enhetschef Sjukvårdsapotek VGR SkaS rapporterar till verksamhetschef för Verksamhetsområde 9 (VO9). Verksamhetschef rapporterar till sjukhusdirektör.

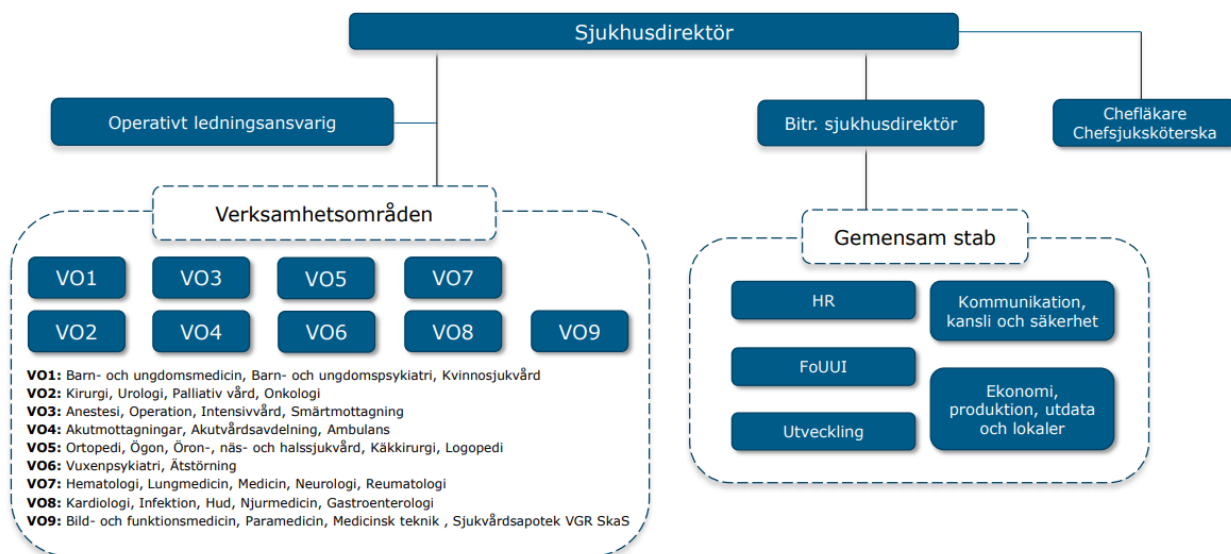
Enhetschef Sjukvårdsapotek VGR SkaS ingår i Ledningsgrupp SAVGR och verksamhetschef VO9 ingår i Styrgrupp SAVGR.

## Arbetsorganisation

Sjukvårdsapotek VGR SkaS är en del av Sjukvårdsapotek VGR.

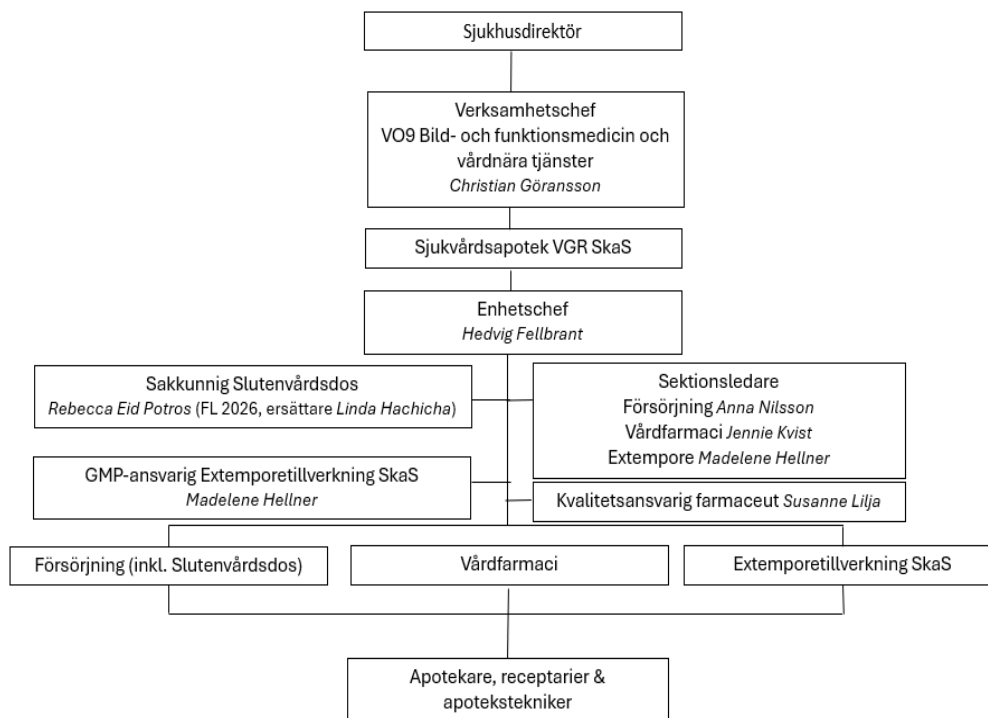
Sjukvårdsapotek VGR SkaS ingår i Verksamhetsområde 9 (VO9) Bild- och funktionsmedicin och vårdnära tjänster.

# Ledningsorganisation, Skaraborgs Sjukhus

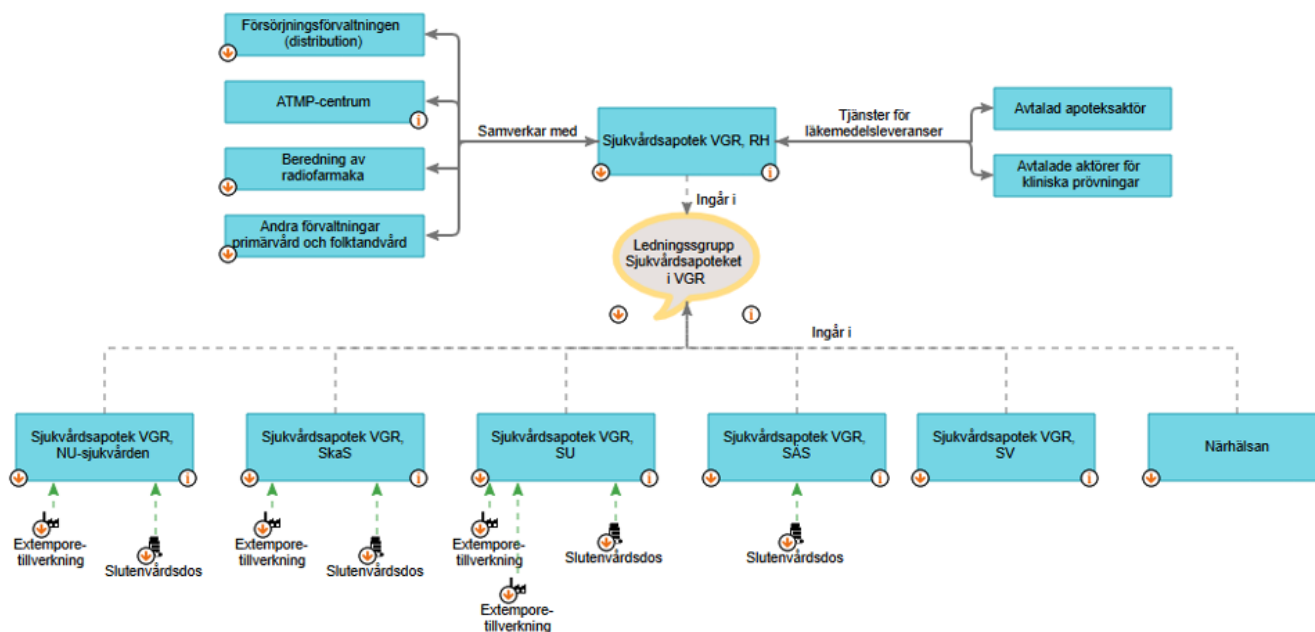


Gäller från mars 2024

## Läkemedelsorganisation SkaS



## Översiktlig organisation Sjukvårdsapotek VGR



### Tillämpliga lagar, föreskrifter eller externa riktlinjer

- LVFS 2012:8, 2 kap (sjukhusapotek)
- GDP kap 1.2, 2.3; aktuell version
- LVFS 2014:4 kap 2 1§ (radiofarmaka)
- Läkemedelsverkets föreskrifter HSLF-FS 2022:40 (dialysföreskrifter)
- Läkemedelsverkets föreskrifter HSLF-FS 2021:103 om god tillverkningssed för läkemedel
- Läkemedelsverkets föreskrifter LVFS 2010:4 om tillverkning av extemporeläkemedel
- GMP, EudraLex - Volume 4 Good manufacturing practice (GMP) Guidelines
- Risker i arbetsmiljön (AFS 2023:10), föreskrifter - Arbetsmiljöverket (Avdelning V: 10 kap. Cytostatika och andra läkemedel som kan orsaka bestående ohälsa)

# Information om handlingen

**Handlingstyp:** Riktlinje

**Gäller för:** Skaraborgs Sjukhus

**Innehållsansvar:** Susanne Lilja, (susli37), Apotekare

**Granskad av:** Hedvig Fellbrant, (hedfe2), Enhetschef

**Godkänd av:** Christer Printz, (chrpr), Chefläkare

**Dokument-ID:** SKAS9728-238049044-17

**Version:** 6.0

**Giltig från:** 2026-02-16

**Giltig till:** 2028-02-16