

REGLEMENTE FÖR LÄKEMEDELSKOMMITTÉN I REGION JÄMTLAND HÄRJEDALEN

Enligt lag om läkemedelskommittéer (SFS 1996:1157) ska inom varje region finnas en eller flera läkemedelskommittéer. Detta reglemente är en revidering av reglemente beslutat av Landstingsstyrelsen 1997.

En kommitté

1. I Region Jämtland Härjedalen ska finnas en läkemedelskommitté (LK).

Uppgift

2. LK:s övergripande uppgift är att genom rekommendationer till hälso- och sjukvårdspersonalen eller på annat lämpligt sätt verka för en tillförlitlig och rationell läkemedelsanvändning inom regionen. LK:s rekommendationer skall vara grundade på vetenskap och beprövad erfarenhet. Häri ingår att:

- utgöra regionens expertinstans för läkemedelsfrågor
- verka för en behovsbaserad, effektiv, säker, kostnadseffektiv och miljövänlig läkemedelsanvändning
- erbjuda ordinatorer av läkemedel en obunden och kunskapsbaserad information om läkemedel
- revidera och utge en rekommendationslista för basläkemedel och sprida information om den till förskrivare och läkemedelsansvariga sjuksköterskor
- utforma, följa upp och revidera behandlingsmål för läkemedelsförskrivning
- publicera en periodisk tidskrift
- samla sin information på egen webbsida på regionens webbplats
- följa upp läkemedelsförskrivning och utforma kvalitetsmål och föra ut information om denna till förskrivarna
- delta i utvecklingen av rutiner för samordning av läkemedelshantering inom och mellan olika vårdformer
- stimulera samarbete i läkemedelsfrågor, samarbeta i kunskap styrningsfrågor etc
- förmedla en förståelig och samstämmig information om läkemedel.
- informera om lagar och etiska regler för samarbetet mellan läkemedelsindustrin och förskrivarna
- stimulera debatt och kritiskt tänkande i läkemedelsfrågor
- främja hälsoekonomiskt tänkande och se läkemedelsfrågor i samhällsperspektiv.
- samverka med andra läkemedelskommittéer samt med berörda myndigheter, universitet och högskolor.

3. LK:s arbete ska redovisas på samma sätt som andra verksamheter i regionen.

Kommitténs sammansättning

4. LK:s ledamöter utses av Regiondirektören, som även utser ordförande bland LK:s ledamöter. Sekreterare i LK utses av chef för läkemedelsenheten.

Mandattiden är 2 år.

5. LK:s ledamöter ska bestå av:

- 1 specialist i Allmänmedicin
- 1 specialist opererande specialiteter
- 1 specialist medicinska specialiteter
- 1 läkare från privat HC (utses från Hälsovalskansliet)
- 1 Distriktssköterska med särskild kunskap om MedRave
- 1 läkemedelssamordnade sjuksköterska
- 1 barnmorska med förskrivningsrätt
- 1 tandläkare
- 1 läkemedelsstrateg/apotekare
- 1 klinisk farmaceut
- 1 sekreterare/farmaceut

LK kan vid behov adjungera experter t ex klinisk farmakolog, MAS, farmaceut från öppenvårdsapotek, geriatriker

LK har beslutsmandat för läkemedelrekommendationer och kvalitetsmått om minst fyra ledamöter inklusive ordförande deltar på mötet

Expertgrupper

6. Regionens zamsynsgrupper/LPO är ansvariga för utarbetande av terapirekommendationer, utvecklingsbevakning, förändringsinitiativ samt för informations- och utbildningsaktiviteter inom sina definierade terapiområden.

Protokoll

7. Vid sammanträde med kommittén ska föras protokoll. Protokoll justeras av ordförande. Fullständigt protokoll ska delges kommitténs ledamöter, samt publiceras på LK:s webbsida inom 14 dagar efter mötet.

Etiska regler

8. Aktuell överenskommelse om samverkansformer mellan läkemedelsföretag och medarbetare i den offentliga sjukvården som tecknats mellan Sveriges kommuner och regioner (SKR), läkemedelsindustrin, medicintekniska industrin och laborietekniska industrin ska gälla för LK:s arbete.

LK:s jävspolicy

9. För att LK skall framstå som en trovärdig kunskapsorganisation gentemot förskrivarna, är det ytterst viktigt att dess ledamöter och medlemmarna i dess expertgrupper intar en fristående hållning gentemot läkemedelsindustrin och andra intressenter. Rekommendationer, information och utbildning skall vara objektiva och obundna. Ledamöter fyller i skriftlig JÄVsdeklaration. Dessa diarieförs enligt regionens rutin.

Med jäv avses omständighet som gör att handläggare kan antas brista i objektivitet vid sitt ställningstagande eller vid sin föredragning.

Öppenhet

LK tillämpar offentlig jävsdeklaration för att redovisa de relationer som ledamöterna i LK och expertgruppernas medlemmar har med läkemedelsindustri eller andra intressenter. Exempel på sådana är innehav av aktier i enskilda läkemedelsföretag (ej fonder), deltagande i kliniska prövningar eller återkommande samarbete vid industriarrangerad utbildning eller vetenskaplig sammankomst.

Om jävsdeklarationen redovisar omständigheter som gör att ledamot kan antas brista i objektivitet, skall ordförande påtala detta och tillsammans med ledamoten diskutera vilka åtgärder som bör vidtagas för att undvika jäv. *Huvudregeln är dock att ledamot själv ansvarar för att jävssituation inte föreligger.* Det slutliga beslutet om en ledamot kan delta i ett visst ärende tar LK:s ordförande.

Blankett för jävsdeklaration ska fyllas i av ledamot i LK och av medlem i expertgrupp inför revidering av rekommendationslista (Z-läkemedel) och vid väsentliga förändringar i jävsförhållanden. Blanketten sänds till LK:s ordförande.

För ledamot i LK, expertgrupper eller andra arbetsgrupper knutna till LK innebär detta:

* Medverkan i klinisk prövning: deltagande i klinisk prövning ska anmälas till LK:s ordförande.

* Arvoderat uppdrag för läkemedelsindustrin: medverkan ska anmälas till LK:s ordförande.

* Aktieinnehav: Innehav av aktieposter i läkemedelsföretag skall anmälas till LK:s ordförande. Innehav av mindre aktieposter är möjlig att förena med arbete i LK, liksom sparande i aktiefonder, som innehåller läkemedelsföretag. Vid betydande ekonomiska intressen i läkemedelsföretag kan vederbörande ej delta i utformning av rekommendation av preparat där företaget tillverkar läkemedel för aktuella indikationer.

Ekonomi

9. Finns ingen enskild budget utan ingår i läkemedelsenhetens.

Rådgivande

10. LK:s rekommendationer är rådgivande.

Styrgrupp läkemedel

11. LK:s ordförande, liksom läkemedelsstrateg, ingår regionledningens Styrgrupp läkemedel.

12. Detta reglemente gäller fr o m 2021-12-20 och tills vidare.