

# Reglemente för läkemedelskommittén

*Enligt lagen om läkemedelskommittéer (SFS 1996:1157) ska det i varje landsting finnas en läkemedelskommitté. I lagen framgår att ett reglemente ska utfärdas för läkemedelskommitténs verksamhet och arbetsformer. Behovet av både farmaceutisk och medicinsk kompetens lyfts fram och läkemedelskommittén ska genom rekommendationer verka för en tillförlitlig och rationell läkemedelshantering. Om brister förekommer i läkemedelsanvändningen ska läkemedelskommittén påpeka det och erbjuda utbildning för att avhjälpa bristerna. Läkemedelskommittén ska även i den omfattning som behövs samverka med andra läkemedelskommittéer, berörda myndigheter och universitet.*

## Uppgifter

Läkemedelskommittén ska genom rekommendationer till hälso- och sjukvårdspersonalen eller på annat lämpligt sätt verka för en ändamålsenlig läkemedelsanvändning i landstinget. Läkemedelskommittén är ett organ för både offentliga och privata vårdverksamheter. Rekommendationerna ska vara grundade på vetenskap och beprövad erfarenhet. Rekommendationerna ska vara objektiva och producentoberoende. Det gäller även information och utbildning i läkemedelskommitténs regi.

Läkemedelskommittén ska verka för en ändamålsenlig läkemedelshantering.

Läkemedelskommitténs uppgifter ska utföras i samverkan med expertgrupper-/funktioner i landsting, kommun och övrig sjukvård.

Läkemedelskommitténs övergripande uppgifter är att utarbeta en länsgemensam rekommendationslista i samverkan med expertgrupper-/funktioner. Läkemedelskommittén ska även i samverkan med verksamheterna identifiera problemområden och bistå med rådgivning, exempelvis utbildnings- och informationsaktiviteter.

### **Huvuduppgifterna för läkemedelskommittén är därmed att:**

- Initiera och stödja utarbetandet av lokala terapirekommendationer.
- Initiera att rekommendationerna revideras när ny kunskap kräver detta.
- Verka för att rekommendationerna förankras hos förskrivarna.
- Fortlöpande överväga nya läkemedel och samverka med berörda parter när det gäller ny läkemedelsintroduktion i vården.
- Följa utfallet av rekommendationerna och utreda avvikelser och föreslå åtgärder i samverkan med verksamheterna där det är befogat.
- Ta initiativ till, samverka och samordna producentoberoende utbildning inom läkemedelsområdet.
- Medverka till att IT-system utvecklas på ett sätt som säkerställer en säker och ändamålsenlig läkemedelsanvändning.
- Medverka i att utarbeta riktlinjer för säkerhet i läkemedelshantering.
- Medverka i informationsaktiviteter till allmänheten avseende läkemedelsbehandling.

- Verka för att de samverkansregler som finns mellan sjukvård och industri följs.

## **Sammansättning**

Landstingsdirektören utser ordförande.

Läkemedelskommittén har 9 ledamöter, varav 8 utses av ordföranden, och 1 ledamot, utses av Kommunförbundet Norrbotten. Mandatperioden är 2 år för ledamöterna.

Majoriteten av Läkemedelskommitténs ledamöter ska vara läkare.

Privatläkarna erbjuds möjlighet till att besätta en av platserna. Apotekare ska ingå i läkemedelskommittén.

Till kommittén ska knytas en sekreterare som utses av ordföranden.

Kommittéledamöterna ska ha en tydlig uppdragsbeskrivning i vilken det bland annat ska ingå att följa kunskapsutvecklingen inom tilldelat terapiområde och när behov finns samverka med andra aktörer i landstinget.

Varje läkemedelskommittéledamot ska årligen lämna in en jävsdeklaration.

## **Organisation och arbetsformer**

Protokoll ska föras vid sammanträdena. Protokollen ska diarieföras, arkiveras och offentliggöras.

Den överenskommelse om samverkansregler som finns mellan den offentliga hälso- och sjukvården, läkemedelsindustrin och den medicintekniska industrin ska gälla för läkemedelskommitténs arbete.

Läkemedelskommitténs arbete ska årligen återredovisas till landstingsdirektören.

Läkemedelskommittén ska upprätta en årlig plan över verksamheten.

## **Ekonomi**

Ersättning för uppdraget utgår till de verksamheter som förser läkemedelskommittén med läkar-ledamot. Ersättningsnivå fastställs av landstingets ledningsgrupp.