

Dokumenttyp Reglemente	Ansvarig verksamhet Läkemedelskommittén	Version 1	Antal sidor 3
Dokumentägare Susanne Carlsson Verksamhetschef	Fastställare Regionfullmäktige	Giltig fr.o.m. 2022-04-06	Giltig t.o.m. tillsvidare

Reglemente läkemedelskommittén Region Värmland

Gäller för: Läkemedelskommittén

1. Lagstiftning

Enligt lag (1996:1157) om läkemedelskommittéer ska inom varje region finnas en eller flera läkemedelskommittéer. Inom Region Värmland ska det finnas en läkemedelskommitté. Läkemedelskommittén ska erbjuda företrädare för farmaceutisk och medicinsk expertis att på ett lämpligt sätt delta i kommitténs arbete.

Läkemedelskommittén ska genom rekommendationer till hälso- och sjukvårdspersonalen eller på annat lämpligt sätt verka för en tillförlitlig och rationell läkemedelsanvändning inom regionen. Rekommendationerna ska vara grundade på vetenskap och beprövad erfarenhet.

Om läkemedelskommittén finner att det förekommer brister i läkemedelsanvändningen inom verksamhetsområdet ska läkemedelskommittén göra de påpekanden som behövs och vid behov erbjuda hälso- och sjukvårdspersonalen utbildning för att avhjälpa bristerna.

Varje läkemedelskommitté ska i den omfattning som behövs samverka med andra läkemedelskommittéer samt med berörda myndigheter, universitet och högskolor.

Regionen ska utfärda ett reglemente med de föreskrifter om en läkemedelskommittés verksamhet och arbetsformer som behövs.

2. Övergripande mål

Region Värmlands läkemedelskommittés övergripande mål är att, som expertorgan inom läkemedel, verka för en rationell, säker och kostnadseffektiv läkemedelsanvändning och en optimal läkemedelshantering i hela vårdkedjan.

3. Uppdrag

För att fullgöra sitt uppdrag ska läkemedelskommittén;

- vara ett rådgivande medicinskt expertorgan i läkemedelsfrågor,
- kontinuerligt värdera nya och gamla läkemedel, deras plats i terapin och väga in ett ålders- och genusperspektiv i värderingen,
- medverka i arbetet med ordnat införande av nya läkemedel,
- följa läkemedelsförskrivningen i länet,
- kontinuerligt informera hälso- och sjukvårdsledningen om läkemedelsanvändningen samt göra dem uppmärksamma på eventuella brister i användningen,
- medverka till att förskrivare och övrig sjukvårdspersonal vidareutbildas inom läkemedelsområdet,
- medverka med medicinsk kompetens vid utveckling av förskrivarstöd,

- fastställa rekommendationer för läkemedelsbehandling inom regionen, exempelvis genom Rekommenderade läkemedel eller terapirekommendationer,
- vid behov medverka vid upphandling av läkemedel,
- medverka till utarbetande av riktlinjer för läkemedelshanteringen,
- samverka med övriga intressenter och aktörer inom läkemedelsområdet såsom andra läkemedelskommittéer, myndigheter, länets kommuner samt patientorganisationer.

4. Läkemedelskommitténs sammansättning

Ledamöterna utses med utgångspunkt från kompetens och erfarenhet snarare än för att representera en viss funktion eller verksamhet inom regionen. Läkemedelskommitténs representanter ska utgöras av ordförande, sekreterare (apotekare) samt terapigrupsordförande från relevanta terapigrupper.

Övriga medlemmar ska vara 1–2 medicinskt ansvariga sjuksköterskor från kommunerna, läkemedelsansvarig sjuksköterska inom slutenvården, verksamhetschef samt två apotekare från läkemedelscentrum varav en är sekreterare. Det ska alltid finnas minst två allmänläkare i läkemedelskommittén. Representanter för tandvården och andra yrkesgrupper exempelvis sjukgymnast eller dietist adjungeras vid behov.

Linjecheferna ansvarar för att skapa sådana arbetsförhållanden att läkemedelskommitténs medlemmar får avsatt tid för att arbeta med läkemedelsfrågor. Läkemedelskommittén kan inom sig utse ett arbetsutskott som ska bestå av minst fyra ledamöter varav kommitténs ordförande respektive sekreterare ska ingå.

5. Terapigrupper

Läkemedelskommittén ska inom alla viktiga medicinska terapiområden upprätta terapigrupper.

Terapigrupsordförande ansvarar för sammansättningen i gruppen. Terapigruppernas uppdrag beskrivs i ”Uppdragsbeskrivning för terapigrupper inom Region Värmland”.

6. Arbetsformer

Ordförande eller av den utsedd person är sammankallande till läkemedelskommitténs möten. Sekreteraren ansvarar för att protokollföra mötena och diarieföra dem. Protokollen ska även publiceras på läkemedelskommitténs webbsidor.

För att läkemedelskommittén ska vara beslutsförmåga krävs att hälften av kommitténs ledamöter samt att ämnesexperten inom aktuellt ämnesområde närvarar på mötet.

Läkemedelskommitténs ordförande ska fortlöpande rapportera till närmaste chef och i förekommande fall till andra ledningsgrupper om läkemedelskommitténs verksamhet. Läkemedelskommittén ska årligen upprätta en verksamhetsplan som godkänns av hälso – och sjukvårdsledningen.

Ordförande ska dessutom vara fullmaktstagare (eller ersättare) mot Tandvårds – och läkemedelsförmånsverket för det nationella ordnat införande arbetet av nya läkemedel.

7. Jäv

Läkemedelskommittén med tillhörande terapigrupper lyder under förvaltningslagen (1986:233) där hantering av jäv finns reglerat. Jävsdeklaration krävs av samtliga medlemmar och redovisas i särskilt formulär till läkemedelskommitténs ordförande.

8. Arvoden

Ledamot anställd inom Region Värmland eller inom respektive primärkommun ska ges möjlighet att inom sin befattning verka inom läkemedelskommittén varför särskilt arvode inte utgår. Detsamma gäller privata vårdgivare för vilket regionen har avtal med.

9. Beslutsprocess

Läkemedelskommittén är medicinskt rådgivande och fastställare av regionens terapirekommendationer eller motsvarande.

10. Redovisning

Årligen ska sammanträdesprotokoll och verksamhetsberättelse delges hälso – och sjukvårdsledningen, regionstyrelsen samt revisorer och deras ersättare.

11. Budget

Budgeten fastställs årligen i den ordinarie budgetprocessen inom regionen.

Dokumentet är utarbetat av: Susanne Carlsson, Emma Åkesson