

**Handläggare**

Ulf Lindahl (ull001)

**Fastställare**

Anders Sylvan (asn130)

**Gäller för**Hälso- och sjukvårdsförvaltning  
Läkemedelsenheten**Dokumenttyp**

Riktlinje

**Giltigt till och med**

2025-10-03

**Fastställt**

2023-10-03

**Reviderat**

2023-10-03

**Granskare**

Maria Alsén Lindström (man021)

**Dokumentnr / Version**

779772 / Version 1

**Processägare**

Maria Alsén Lindström (man021)

**Ytterligare information**Uppdragsbeskrivningen fastställd i  
HSSLG 2023-02-27

## Uppdragsbeskrivning för Läkemedelskommittén i Region Västernorrland

### Läkemedelskommitténs roll inom Region Västernorrland

Läkemedelsfrågor är av strategisk betydelse för regionen och läkemedelsorganisationen är en viktig del av Region Västernorrlands kunskapsorganisation. Inom Region Västernorrland finns en läkemedelskommitté enligt lag (1996:1157). Region Västernorrlands läkemedelskommitté är ett centralt rådgivande expertorgan för strategiska och operativa frågor rörande läkemedel och läkemedelsnära medicinteknik. Med läkemedelsnära medicintekniska produkter avses medicintekniska produkter som administrerar, kompletterar eller ersätter en läkemedelsbehandling. Som expertorgan ska läkemedelskommittén vara tillgängligt för och arbeta gentemot samtliga aktörer inom hälso- och sjukvården i Västernorrland. Till läkemedelskommittén knyts sakkunniga inom läkemedelsområdet vilka tillsammans ska verka för behovsbaserad, medicinskt ändamålsenlig, tillförlitlig och kostnadseffektiv användning av läkemedel och läkemedelsnära medicinteknik i Region Västernorrland. Ledamöterna i läkemedelskommittén har medicinsk och farmaceutisk expertis. Bakom läkemedelskommittén står en kunskapsorganisation bestående av terapigrupper sammansatta av experter inom olika terapiområden. Terapigrupperna samverkar med organisationen för kunskapsstyrning.

Läkemedelskommitténs viktigaste uppgift är att granska evidens och ge rekommendationer, sprida kunskap om läkemedel och fortbilda i senaste evidensläget inom diagnostik och behandling.

Vid oenighet inom sakkunnigorganisationen har läkemedelskommittén tolkningsföreträdare i frågor som ingår i ovanstående uppdrag, på samma sätt som gäller den nationella nivån.

### Läkemedelskommitténs sammansättning, ansvar och uppgifter

Ordförande, vice ordförande och övriga ledamöter i läkemedelskommittén utses av Hälso- och sjukvårdsdirektören.

Läkemedelskommittén ska bestå av ordförande och nio ledamöter;

- Ordförande, specialistläkare
- Vice ordförande, specialistläkare
- Sekreterare, apotekare
- Specialistläkare, representant för psykiatrisk verksamhet



Dokumenttyp	Fastställt	Reviderat	Giltigt till och med	Dokumentnr / Version
Riktlinje	2023-10-03	2023-10-03	2025-10-03	779772 / Version 1

- Specialistläkare, representant för internmedicinsk verksamhet
- Specialistläkare, representant för kirurgiska verksamheter
- Specialistläkare, representant för primärvården
- Distriktsköterska, representant för primärvården
- Chefläkare, representant för chefläkarna
- Ordförande STRAMA, representant för STRAMA.

Läkemedelskommittén äger rätt att till sig adjungera personer med lämplig kompetens.

Ordförande för läkemedelskommittén ska vara specialistkompetent läkare. Ordförande ska leda och samordna arbetet i Region Västernorrlands enligt läkemedelskommitténs uppdrag och reglemente. Ordförande ska aktivt arbeta för en säker, rationell och kostnadseffektiv användning av läkemedel samt bidra till utveckling inom området till gagn för medborgarna.

Kommittén ska för varje kalenderår upprätta en plan över sina sammanträden.

Sekreteraren för kommitténs protokoll, ombesörjer expedieringen av kommitténs beslut och fullgör i övrigt de uppgifter som beslutas av läkemedelskommittén.

Inom läkemedelskommittén ska finnas minst två informationsläkare som utses av ordförande. I arbetet som informationsläkare ingår att;

- Hålla sig uppdaterad på aktuell forskning och nya behandlingsriktlinjer avseende läkemedel.
- Delta i nationella, regionala och lokala möten för informationsutbyte om läkemedel.
- Hålla i obunden och kunskapsbaserad information om läkemedel till forskrivare, allmänhet, tjänstemän och politiker tillsammans med läkemedelsenhetens farmaceuter.
- Delta i läkemedelskommitténs utbildningsgrupp.
- Medverka till utveckling av forskrivarstöd och läkemedelsrekommendationer.
- Implementera regionala rekommendationer och riktlinjer.
- Delta i terapigrupsarbete.
- Initiera och driva kvalitets- och utvecklingsarbete inom läkemedelsområdet.
- Delta i arbete med läkemedelsrelaterade IT-system och IT-stöd.

#### **Region Västernorrlands läkemedelskommitté ansvarar för att:**

- Utarbeta rekommendationer för tillförlitlig och rationell användning av läkemedel.
- Följa upp kvalitet och kostnader för läkemedelsbehandling och medicintekniska produkter i regionen och identifiera förbättringsområden inklusive åtgärdsförslag.
- Stödja arbetet med kunskapsstyrning, uppdatera och revidera samt ta fram regionala rekommendationer om läkemedel och läkemedelsnära medicinteknik



Dokumenttyp	Fastställt	Reviderat	Giltigt till och med	Dokumentnr / Version
Riktlinje	2023-10-03	2023-10-03	2025-10-03	779772 / Version 1

- grundad på vetenskap och beprövad erfarenhet samt tillse att de integreras med övriga regionala kunskapsunderlag.
- Stödja implementering av nationella och regionala rekommendationer om läkemedel och medicinteknik.
  - Bedriva fortbildning inom områden där behov finns eller där kvalitetsbrister identifierats.
  - Förvalta de ekonomiska medel som är anslagna för producentobunden information och fortbildning inom läkemedelsområdet.
  - Leda regionens arbete med ordnat införande av nya läkemedel.
  - Initiera utvecklingsprojekt inom läkemedelsområdet.
  - Medverka till utarbetande av riktlinjer för läkemedelshanteringen.
  - Medverka vid upphandling av rekvisitionsläkemedel.
  - Utgöra regionens remissinstans för NT-rådet (nya terapier) och MTP-rådet (medicintekniska produktrådet) vid rekommendationer för nationellt ordnat införande.
  - Medverka i dialog och kommunikation avseende läkemedel med politiskt förtroendevalda inom Hälso- och sjukvårdsnämnden och stödja sjukvårdens ledning med kompetens, vetenskapligt kunnande och omvärldskunskap i frågor rörande läkemedel.
  - Samverka med nationella samverkansgruppen för läkemedel och medicinteknik, berörda myndigheter, övriga läkemedelskommittéer i Sverige samt regionövergripande inom ramen för Norra regionförbundet.
  - Ansvara för dialog med företag verksamma inom läkemedel.
  - Initiera och kommentera förslag till regionens policy och strategi i frågor kring läkemedel.
  - Medverka i framtagande och implementering av Region Västernorrlands läkemedelsstrategi.

Läkemedelskommittén har till sitt förfogande en budget, som fastställs efter sedvanligt budgetarbete.

## Terapigrupper i Västernorrland

Region Västernorrlands läkemedelskommitté utser terapigrupper för läkemedel utifrån vilka områden det finns behov av terapigrupper.

Medlemmarna i terapigrupperna består av regionens främsta experter på läkemedel inom respektive område och utses med utgångspunkt från kompetens, intresse och erfarenhet, inte för att representera en viss funktion eller enhet. Terapigruppen ska ha en ordförande och en sekreterare samt ledamöter för terapiområdet utifrån lämplig representation från sjukhusvård, primärvård, kommunal vård och tandvård. Terapigruppen engagerar själva kollegor i terapigruppsarbetet. Terapigruppen adjungerar vid behov specifik kompetens i samband med särskilda diskussioner.

<b>Dokumenttyp</b>	<b>Fastställt</b>	<b>Reviderat</b>	<b>Giltigt till och med</b>	<b>Dokumentnr / Version</b>
Riktlinje	2023-10-03	2023-10-03	2025-10-03	779772 / Version 1

Terapigruppernas uppdrag är att bland annat genom att utarbeta rekommendationer, att föreslå kvalitetsindikatorer för god läkemedelsanvändning. Rekommendationerna baseras på dokumenterad medicinsk ändamålsenlighet avseende nytta och risker vid användning av läkemedlen. I urvalsprocessen vägs även kostnader och kostnadseffektivitet samt miljöaspekter för olika alternativ in, varför läkemedelskommitténs verksamhet i många avseenden kan betraktas som ett prioriteringsarbete där ekonomiska faktorer har betydelse och där personliga ekonomiska eller andra intressen under inga omständigheter skall påverka arbetet. De regionala terapigrupperna för läkemedel ska bidra till en säker, rationell och kostnadseffektiv användning av läkemedel inom respektive ansvarsområde.

Arbete inom respektive terapigrupp sker kontinuerligt genom möte minst en gång per termin samt deltagande vid terapigruppsdagar en gång per år, individuellt arbete, telefon- och mailkontakter. Respektive grupp planerar själva sitt arbete.

#### **Utöver att aktivt bidra med kunskap om läkemedel ska läkemedelskommitténs terapigrupper särskilt ansvara för att:**

- Långsiktigt och kontinuerligt bevaka terapiområdet brett där både läkemedel och livsstilspåverkan ingår.
- Utarbeta rekommendationer för tillförlitlig och rationell användning av läkemedel (bl.a. Mitt läkemedel) och läkemedelsnära medicintekniska produkter samt, där sådana saknas från nationell nivå, rekommendationer kring introduktion och uppföljning av nya läkemedel. Rekommendationerna ska vara grundade på vetenskap och beprövad erfarenhet och hänsyn till miljöaspekter ska tas.
- Initiera fortbildning inom områden där behov finns eller där kvalitetsbrister identifierats samt medverka i fortbildning arrangerad av läkemedelskommittén.
- Säkerställa att aktuella rekommendationer för läkemedel och medicintekniska produkter beaktas i relevanta vårdprogram och behandlingslinjer.
- Följa upp kvalitet och kostnader för läkemedel.
- Tillsammans med nationella strukturer (regionernas samverkansmodell för läkemedel och medicintekniska produkter, NT-rådet och MTP-rådet) medverka i ordnat införande och uppföljning av nya terapier.
- Stödja och delta i utvärderingsarbete vid upphandling av rekvisitionsläkemedel.

#### **Läkemedelsenheten**

För det administrativa stödet till läkemedelskommittén ansvarar läkemedelsenheten. Läkemedelskommittén och terapigrupperna utgör medicinskt sakkunnigstöd till läkemedelsenheten.

#### **Regelverk**

För att vara en trovärdig kunskapsorganisation, är det viktigt att sakkunniga intar en fristående hållning gentemot läkemedelsindustrin. Att de rekommendationer, den



Dokumenttyp	Fastställt	Reviderat	Giltigt till och med	Dokumentnr / Version
Riktlinje	2023-10-03	2023-10-03	2025-10-03	779772 / Version 1

information och utbildning läkemedelskommittén och terapigrupperna tillhandahåller är objektiv och obunden.

Jävsdeklaration krävs av samtliga medlemmar och redovisas i särskilt formulär till kommitténs ordförande.

Överenskommelse om samverkansregler för den offentligt finansierade hälso- och sjukvården och läkemedelsindustrin.

[Lag \(1996:1157\) om läkemedelskommittéer](#)

[668707 \(rvn.se\)](#) Reglemente för läkemedelskommittén

[Jävsdeklaration för ledamöter i Region Västernorrlands läkemedelskommitté samt övriga sakkunniga](#)

[Samverkansregler för vård och industri](#)