

Dokumentet fastställt av Läkemedelsrådet 2022-08-26

Läkemedel i kunskapsorganisationen

Läkemedelsrådets roll

I varje region ska det enligt lag finnas en eller flera läkemedelskommittéer. Regions Skånes läkemedelskommitté (Läkemedelsrådet) har ett tydligt mandat, reglerat genom ett politiskt beslutat reglemente. Läkemedelsrådet ska, på uppdrag av hälso- och sjukvårdsdirektören, utveckla och samordna läkemedelsfrågor och kunna arbeta gentemot samtliga aktörer inom vården.

Läkemedel är av stor strategisk betydelse för Region Skåne och Läkemedelsrådet är en viktig del i Region Skånes organisation för Kunskapsstyrning.

Läkemedelsrådet har i uppdrag att besluta om rekommendationer och riktlinjer för läkemedel. LAG (lokal arbetsgrupp) läkemedel utgör expertorganisation till Läkemedelsrådet.

Vid olika uppfattningar mellan Kunskapsstyrningsrådet och Läkemedelsrådet, har Läkemedelsrådet tolkningsföreträde när det gäller läkemedelsfrågor.

Samverkan mellan Läkemedelsrådet och Kunskapsstyrningsrådet säkerställs av följande kopplingar:

- Representant från Läkemedelsrådet – adjungerad medlem i Kunskapsstyrningsrådet
- Representant från kunskapsstyrningsorganisationen - adjungerad medlem i Läkemedelsrådet
- Representant från läkemedelsorganisationen - medlem i AU Kunskapsstyrningsrådet (AU-KS)

Bildandet av LPO och tillsättning av medlemmar

Kunskapsstyrningsrådet beslutar om inrättande och avveckling av lokala programområden (LPO).

Berörda verksamheter nominerar ledamöter som tillsätts av Kunskapsstyrningsrådet. Inför tillsättning av medlemmar ska frågan om nomineringar även gå till Läkemedelsrådet via funktionsbrevlådan:

lakemedelsradet@skane.se. Läkemedelsrådet nominerar eventuell representant för

läkemedelsorganisationen. Inom terapiområden med färre läkemedel och/eller mindre utveckling hanteras läkemedelsfrågorna tillsammans med övriga frågor inom berörd LPO. LPO utgör i dessa fall själva LAG läkemedel och rapporterar i denna roll till Läkemedelsrådet.

Bildandet av LAG och tillsättning av medlemmar

Vid behov föreslår LPO inrättande och avveckling av lokala arbetsgrupper för beslut i

Kunskapsstyrningsrådet. I ansökan bör det framgå vilka kompetenser man önskar gruppen ska innehålla.

Inrättandet av ny LAG tas via läkemedelsorganisationens representant i AU-KS till läkemedelsorganisationen.

LPO inkommer med förslag på ledamöter via sin egen förvaltning och därefter beslutar Kunskapsstyrningsrådet. Läkemedelsrådet tar ställning till om läkemedelsrepresentant behövs i aktuell LAG. Om så är fallet inkommer läkemedelsorganisationens representant i AU-KS med nominering

Bildandet av LAG läkemedel och tillsättning av medlemmar:

LPO kontaktar Läkemedelsrådet för eventuellt bildande av ny LAG läkemedel. Läkemedelsrådet beslutar om det ska bildas ny LAG läkemedel. Information om bildandet av ny LAG läkemedel ska gå till AU-KS snarast möjligt efter Läkemedelsrådets beslut via läkemedelsorganisationens representant i arbetsutskottet.

Läkemedelsrådet, LPO alternativt annan gruppering inkommer med förslag på ledamöter via förvaltning/organisation. Läkemedelsrådet beslutar därefter om tillsättning av medlemmar i LAG läkemedel.

Remisser vårdförlopp, vårdprogram och nationella riktlinjer

Kunskapsstyrningsorganisationen skickar samtliga remisser för Nationella vårdprogram (NVP), Personcentrerade standardiserade vårdförlopp (PSVF) och nationella riktlinjer till Läkemedelsrådets funktionsbrevlåda.

Läkemedelsrådet är remissinstans för NVP och PSVF, nationella riktlinjer och standardiserade vårdförlopp i cancervården (SVF).

Läkemedelsrådets arbetsutskott (AU-LR) utser lämplig LAG läkemedel för att lämna yttrande. Flera LAG läkemedel kan vid behov utses för att lämna yttrande. Informationen delges även prognos-gruppen på Område läkemedel. LAG läkemedel ansvarar för att säkerställa att aktuella rekommendationer för läkemedel beaktas i relevanta NVP, PSVF, nationella riktlinjer och SVF

LAG läkemedel inkommer med yttrande vilket ska stämmas av med aktuellt LPO innan yttrandet skickas till Läkemedelsrådets funktionsbrevlåda. Ansvarig för funktionsbrevlådan skickar yttrandet till AU-LR. Yttrandet presenteras för Läkemedelsrådet av AU. Vid kontroversiella frågor eller där yttrandet skiljer sig mycket från remissen bjuds LAG läkemedel in till AU-LR för att presentera sitt yttrande. LAG läkemedels yttrande fastställs av Läkemedelsrådet. Yttrandet skickas därefter till hss.kunskapsstyrning@skane.se av Läkemedelsrådet. Läkemedelsrådet ska alltid avge remissvar även om yttrande ej inkommit från LAG läkemedel. I de fall LAG läkemedel inte inkommer med remissvar träder AU-LR in som remissinstans. AU-LRs yttrande hanteras enligt ovan angivna process.

Nationellt godkända vårdförlopp, vårdprogram och nationella riktlinjer

Läkemedelsrådet ska vara mottagare av nationellt godkända NVP och PSVF via Läkemedelsrådets funktionsbrevlåda. Ansvarig för funktionsbrevlådan vidarebefordrar dokumenten till AU-LR. AU-LR skickar godkända NVP och PSVF till lämplig LAG läkemedel.

LAG läkemedel ansvarar för att identifiera skillnader mellan aktuella rekommendationer i Skåne och nationella kunskapsstöd. Av särskilt intresse är läkemedelsförändringar och ekonomiska förändringar relaterade till läkemedel. LAG läkemedel ger feedback till AU-LR oavsett om det skett förändringar av betydelse eller inte. LAG läkemedel ansvarar också för att uppdatera eventuella rekommendationer och riktlinjer utifrån godkända NVP, PSVF, nationella riktlinjer och SVF.

De delar av NVP, PSVF, nationella riktlinjer som innefattar läkemedel och dess kostnader fastställs av Läkemedelsrådet, övriga delar fastställs av Kunskapsstyrningsrådet.

LPO/LAG – framtagande av lokala rekommendationer/riktlinjer

LAG läkemedel ansvarar för framtagande av läkemedelsriktlinjer. I de fall lokala medicinska rekommendationer/riktlinjer ska tas fram, skickas de så tidigt som möjligt i framtagandeprocessen till Läkemedelsrådets funktionsbrevlåda. Ansvarig för funktionsbrevlådan skickar remisserna till AU-LR som tar ställning till huruvida underlaget ska skickas till LAG läkemedel. Finns det befintliga och uppdaterade läkemedelsrekommendationer läggs dessa in i dokumentet och hänvisas till Skånelistan eller regionala riktlinjer. Saknas det läkemedelsrekommendationer inom specifikt område måste LAG läkemedel ta ställning till om det ska tas fram nya rekommendationer/riktlinjer. Eventuella nya rekommendationer/riktlinjer för läkemedel ska fastställas av Läkemedelsrådet innan det skickas över till LAG/LPO.

I alla uppdrag ska följande mening finnas (oavsett om LPO/LAG inkluderar läkemedelsrepresentant eller inte): *”I de fall läkemedelsorganisationen inte är representerat i LPO/LAG, ska underlaget skickas på remiss till Läkemedelsrådets funktionsbrevlåda: lakemedelsradet@skane.se. Läkemedelsorganisationen hanterar alla eventuella läkemedelsfrågor i aktuell rekommendation/riktlinje. Underlaget skickas så tidigt som möjligt i processen för att undvika fördröjning i arbetet.”*