

Reglemente för Läkemedelskommittén

Reglemente för regionens läkemedelskommitté i Uppsala län

Fastställt av Regionstyrelsen i december 2023.

§ 1 Tillämpningsområde

Detta reglemente gäller för Läkemedelskommittén i Region Uppsala. Reglementet fastställs av regionstyrelsen.

Reglementet gäller i den mån inte lag, författning eller andra av statlig myndighet meddelade eller fastställda bestämmelser föranleder annat.

För läkemedelskommitté gäller vad som är stadgat i Lagen om läkemedelskommittéer (SFS 1996:1157)

§ 2 Uppdrag

Läkemedelskommittén är regionens medicinska expertorgan inom områdena läkemedel och läkemedelsterapi och utgör en lokal samverkansgrupp i kunskapsstyrningsorganisationen. Läkemedelskommittén ska genom rekommendationer till hälso- och sjukvårdspersonal verka för en tillförlitlig, patientsäker och rationell läkemedelsanvändning inom regionen. Icke farmakologiska behandlingsmöjligheter, så som livsstilsförändringar, skall framhållas. Rekommendationerna ska vara grundade på vetenskap och beprövad erfarenhet.

§ 3 Ledamöter i läkemedelskommittén

Antalet ledamöter i kommittén är tretton:

- ordförande
- vice ordförande
- sekreterare
- verksamhetschef/chefsläkare/motsvarande från Akademiska sjukhuset
- chefsapotekare på Akademiska sjukhuset
- sjuksköterska från Akademiska sjukhuset
- verksamhetschef/chefsläkare/motsvarande från Lasarettet i Enköping
- verksamhetschef/chefsläkare/motsvarande från Nära vård och hälsa
- distriktsläkare från privat verksamhet
- klinisk farmakolog
- en kliniskt verksam läkare från primärvård, med fördel kopplad till kunskapsstyrningsorganisationen
- en kliniskt verksam sjukhusläkare, med fördel kopplad till kunskapsstyrningsorganisationen
- en kliniskt verksam psykiater från verksamhetsområde Psykiatri, gärna med ledningsansvar

Hälso- och sjukvårdsdirektör utser ordförande och ledamöter i samråd med berörda förvaltningar.

Ordförande och ledamöter utses för tre år med möjlighet till förlängning.

§ 4 Ordförande och vice ordförande

Är ordförande och vice ordförande förhindrade att närvara vid sammanträde, får kommittén utse annan ledamot att tillfälligt leda sammanträdet.

Är ordförande på grund av sjukdom eller av annat skäl förhindrad att fullgöra sitt uppdrag under längre tid än en månad i följd eller sammanlagt sex månader under ett år förordnar kommittén en ledamot som ersättare för ordföranden att fullgöra dennes uppgifter. Eventuella ekonomiska förmåner som är förenade med uppdraget som ordförande övertas under förordnandetiden av ersättaren. Vad nu sagts om ordförande gäller även vice ordförande.

§ 5 Adjungerade

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

§ 6 Administrativt stöd

För det administrativa stödet till läkemedelskommittén ansvarar läkemedelsteamet vid Vårdkvalitetsenheten på Hälso- och sjukvårdsavdelningen.

§ 7 Sekreterare

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

§ 8 Läkemedelskommitténs åligganden

Läkemedelskommittén ska arbeta med producentobunden information och rekommendationer baserade på vetenskap och beprövad erfarenhet. Läkemedelskommittén ska verka för en jämlik, evidensbaserad, patientsäker och kostnadseffektiv läkemedelsanvändning avvägd mot andra behandlingsmetoder såsom ickefarmakologisk behandling. Läkemedelskommittén ska också verka för en rationell och patientsäker läkemedelshantering. Läkemedels miljöpåverkan ska beaktas.

Läkemedelskommittén ska också utgöra ett stöd inom kunskapsstyrningsområdet och samarbeta med programråd eller motsvarande och lokala arbetsgrupper utifrån den kunskapsstyrningsorganisation som kontinuerligt utvecklas.

Det åligger och tillkommer kommittén att:

- utifrån av regionfullmäktige fastställda övergripande mål utarbeta en verksamhetsplan för kommittén som anger riktlinjer för verksamhetens inriktning och utveckling. Planen fastställs av regionstyrelsen.
- samordna läkemedelsarbetet samt följa upp läkemedelsanvändningen och följsamheten till givna rekommendationer.



- bidra till en utveckling och samordning av läkemedelskommittéernas arbete inom Sjukvårdsregion Mellansverige samt i det nationella nätverksarbetet.
- stödja utvecklingen inom kunskapsstyrningsområdet.
- kanalisera läkemedelsförsörjningsproblem till rätt instans.
- ta del av, och avge synpunkter på, läkemedelsavvikelser av generell natur.
- verka för ett ordnat införande av nya läkemedel.
- hålla Hälso- och sjukvårdsdirektör kontinuerligt underrättad om utvecklingen inom kommitténs verksamhetsområde.
- samverka med regionens kommuner genom att adjungera medicinskt ansvariga sjuksköterskor.

§ 9 Sammanträden

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

§ 10 Kallelse

Skriftlig kallelse skall i god tid före varje sammanträde med kommittén utsändas till kommitténs ledamöter och adjungerade. Med kallelsen skall följa en preliminär föredragningslista över de ärenden som avses bli behandlade vid sammanträdet jämte de handlingar som hör till ärendena. Slutlig föredragningslista fastställs vid varje sammanträdes början.

§ 11 Närvarorätt

Rätt att närvara vid kommittésammanträden samt att delta i överläggningarna tillkommer tjänsteperson vid läkemedelsteamet inom Vårdkvalitetsenheten, Hälso- och sjukvårdsavdelningen.

§ 12 Tjänsteperson och adjungerad

Tjänsteperson inom regionen eller adjungerad som tillkallas av kommittén får, om kommittén beslutar det, delta i överläggningarna men ej i besluten.

§ 13 Beredning av ärenden

Kommitténs ordförande beslutar om formerna för beredning och föredragning av ärenden vid kommitténs sammanträden.

§ 14 Beslutsrätt, jäv

Kommittén får handlägga ärende endast om mer än hälften av ledamöterna är närvarande.

Om jäv finns bestämmelser i 11 och 12 §§ förvaltningslagen.

Ledamot i kommittén ska till kommitténs ordförande inlämna jävsdeklaration angående sina intressen i läkemedelsindustrin.

§ 15 Arkiv

För vården av kommitténs arkiv gäller arkivreglemente, som fastställs av Regionfullmäktige.