

Minnesanteckningar RSG-LM/Regionalt läkemedelsråd Sjuklövern

Tid: 8 mars 2021 8.30-12.00 (Skype)

Närvarande: Johanna Carlsson, Tina Crafoord, Gunnar Domeij, Björn Ericsson, Inge Eriksson, Maria Gradén, Elin Isaksson, Birgitta Lernhage, Karin Levrén, Torbjörn Linde, Karl Johan Lindner, Thomas Lindqvist, Lars Lööf, Maria Nordqvist, Sofie Näslund, Maria Palmetun-Ekbäck, Lars Steen, Carina Westberg, Emma Åkesson

Sekreterare för mötet: Karin Levrén

1. Välkomna – Gunnar Domeij

Gunnar Domeij hälsade välkomna till mötet och gick igenom dagens agenda. Karin Levrén valdes till sekreterare.

2. Föregående protokoll – Gunnar Domeij

Protokollet från digitalt möte 16 november 2021 lades till handlingarna.

3. Rapport från regionala grupper

- *Möte LOK-LV, Lars Lööf:*

Lars Lööf rapporterade från möte mellan LäkeMedelsverket (LV) och LOK den 10/2 2021. På mötet diskuterades hur **evidensunderlaget kring kliniska prövningar** kan förbättras, utifrån en ny rapport från TranspariMed och Cochrane Sweden. Ca 30% av prövningar i Sverige återrapporeras inte till register över kliniska prövningar vilket är relativt högt i ett internationellt perspektiv. Lagstiftning kommer under året som reglerar återrapporering hårdare.

LäkeMedelsverkets **licensregler** togs upp och LOK önskar skriftlig återkoppling samt separat möte för att diskutera problematiken närmare.

LäkeMedelsverket har tagit fram en plattform för att underlätta **rapportering av biverkningar**. LOK framförde att regionerna har utmaningar kring nationell läkeMedelslista och nya journalsystem vilket gör att möjligheten till implementering av biverkningsrapporteringsystemet kan variera i tid mellan olika regioner.

Regeringsuppdrag rörande **Läkemedelsboken**: Läkemedelsverket ska föreslå reviderad arbetsprocess, IT-lösning samt uppskatta kostnader för fortsatt förvaltning. LOK ska bjudas in till möte för att diskutera deltagande som referens.

Läkemedelsverket gav en presentation om **syrgasbehandling** vid palliativ vård.

Diklofenak och miljö: LOK tycker att LV:s kunskapscentrum för miljöfrågor skulle vara mer aktiva i frågan. Möte LOK, LV, Svenskt vatten inom kort.

LV tycker att de saknar **ledningssystem för läkemedelsinformation**. Önskar diskutera detta vidare med bl.a. LOK. LOK anser att frågan är större än LOK:s ansvarsområde och bör läggas på en annan nivå.

- *NSG-LM, Inge Eriksson*

Björn Zethelius från Läkemedelsverket deltog på det senaste beredningsmötet för att diskutera försörjningsproblematik (övergång mot nära vård, problem med läkemedelsförsörjning) och licensproblematik (nya läkemedel tränger ut billiga licenser, melatonin osv).

Beredningsgruppen har också fått uppdrag att ta fram underlag för regiongemensam policy för patientstödsprogram.

- *Upphandling DOS, Thomas Lindqvist*

Thomas redogjorde för aktuellt läge för dosupphandling. För tillfället har sjuklövern ett direktupphandlat avtal med Apotekstjänst i väntan på ordinarie upphandling som just nu ligger hos kammarrätten.

TLV har fått ett regeringsuppdrag att se över styrning av förpacknings- och fabrikatsval vid dosexpedition av läkemedel. Rapport kommer i april.

E-hälsomyndigheten har kommit med rapport på regeringsuppdraget om åtgärder för att underlätta hanteringen av produktionsavbrott vid maskinell dosdispensering. I rapporten konstateras att den som har ansvar för en verksamhet under normala förhållanden ska också ha det under en krissituation. Nationella dosgruppen har efterfrågat stöd från Läkemedelsverket för att ta fram en kontinuitetsplan. Dialog behövs också med andra instanser för att säkerställa att regelverk, tillgång till information, ansvarsfördelning etc tillåter patientsäker hantering av läkemedel till dospatienter i en krissituation. Thomas tar kontakt med ordförande i LOK för att se om LOK kan bidra i diskussion med Läkemedelsverket om patientsäkerhet vid hantering av övergång från dos till hela förpackningar.

Regiongemensamma riktlinjer för dosexpedierade läkemedel är uppdaterade.

4. Rapport Mellansvenskt Läkemedelsforum – Björn Ericsson, Lars Löf

Årets upplaga av Mellansvenskt Läkemedelsforum genomfördes digitalt den 4 februari med Björn Ericsson som moderator. Lars Löf och Björn Ericsson berättade om förberedelser och genomförande. Totalt deltog ca 750 åhörare. Dominans av unga läkare under utbildning och med specialitet allmänmedicin. I kursutvärderingen gavs generellt goda betyg till forumet men det brukar vara ännu högre poäng när vi håller fysiska möten.

Målsättningen för 2022 är i första hand ett fysiskt möte. Ett första planeringsmöte hålls i eftermiddag.

Möjlighet att hålla mindre digitala utbildningsinsatser under året, utöver Mellansvenskt Läkemedelsforum, diskuterades. I flera regioner hålls redan digitala utbildningar löpande. Vid nästa möte med Regionala Läkemedelsrådet blir en punkt på agendan att alla regioner berättar om lokala utbildningsinsatser som eventuellt kan delas med sjuklövern.

5. Hantering av restnoteringar – alla

Emma Åkesson (Värmland) och Susanne Brouneus (Dalarna) presenterade hur respektive region arbetar systematiskt med hantering av restnoteringar i sluten- och öppenvård. Övriga regioner kommenterade också hur arbetet med restnoteringar fungerar lokalt. Skillnader finns mellan regionerna i hur systematiskt och strukturerat man arbetar med frågorna.

Samtliga regioner såg nytta med ett regionalt samarbete kring frågor rörande restnoteringar av läkemedel, inte minst inom öppenvård. **Alla skickar namn på den eller de personer i respektive region som är mest involverade i arbetet med restnoteringar till Karin Levrén.** Gunnar Domeij tar sedan kontakt med de ansvariga för att diskutera möjliga samarbetsformer vidare.

6. Övriga frågor

a) Rapport och aktivitetsplan RSG-LM, Gunnar Domeij:

Tidsgräns skjuten till 16 mars. Gunnar skickar ut förslag i eftermiddag och skickar sedan in slutgiltig version nästa vecka.

b) Lagförslag ersättningsskada vaccin mot Covid-19, Gunnar Domeij

Oklart om ersättningen gäller retroaktivt. Gunnar undersöker frågan

c) Kunskapsstyrningsorganisationen bjuder in till möte 15 april. Gunnar skickar inbjudan till intresserade

7. Rapport från NT-rådet och utmaningar med nya läkemedel – Maria P.E

Maria Palmetun-Ekbäck rapporterade om aktuella ärenden i NT-rådet gjorde en presentation om utmaningar vid införande av nya läkemedel. Exempel på utmaningar är små studier, tidig introduktion och höga priser, samtidigt som stora förhoppningar ofta finns från patienter och anhöriga. Det förekommer också att gamla substanser blir nya, dyra läkemedel, till exempel mexiletin.

8. Nästa möte

På grund av läget med vaccinationer ändras det planerade heldagsmötet den 1/6 till ett digitalt halvdagsmöte (8.30-12.00).

24-25 augusti planeras ett fysiskt tvådagarsmöte med Västmanland som värd.