

Region Hovedstaden

Regionale Lægemiddelkomitesystem

Komitesystemet består af:

- Region Hovedstadens regionale Lægemiddelkomité (RLK)
- Hospitalernes, Psykiatriens og Den Præhospitale Virksomheds lokale Lægemiddelkomiteer (LLK)

Region Hovedstadens regionale Lægemiddelkomite

Komiteens arbejde omfatter hospitalerne, psykiatrien, praksissektoren, og det præhospitale område.

Formål

Komiteens overordnede formål er at:

- bidrage til at lægemidler anvendes ensartet og på et farmakologisk rationelt grundlag
- bidrage til at forbedre kontinuitet og sikkerhed i alle led af medicineringsprocessen og på tværs af sektorer
- overvåge udviklingen i regionens lægemiddelforbrug og udgifterne hertil
- sikre en proces for implementering og monitorering af vejledninger fra Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin (RADS)
- servicere Region Hovedstaden i spørgsmål om lægemidler, herunder at nedsætte ad-hoc udvalg til løsning af specifikke, lægemiddelrelaterede problemstillinger

Komiteen refererer til Region Hovedstadens Forum for Kvalitet.

Opgaver

1. At bidrage til at lægemidler anvendes ensartet og rationelt, bl.a. ved at:
 - udarbejde og udgive en fælles, smal rekommandationsbog, med særskilte lister for hospitalssektoren, psykiatrien, almen praksis og det præhospitale område.
 - udarbejde og vedligeholde vejledninger for lægemiddelområdet
 - bidrage til fastlæggelse af indikationer for anvendelse af nye og/eller ressourcekrævende lægemidler, som ikke er omfattet af RADS
 - udpege tværsektorielle indsatsområder
 - koordinere indsatsen for rationel lægemiddelanvendelse i praksissektoren

- koordinere, understøtte og følge op på indsatsen i de lokale lægemiddelkomiteer. Den Regionale Lægemiddelkomite er bemyndiget til at udarbejde et fælles opgavekommissorium for de lokale lægemiddelkomiteer.
 - løbende at medvirke til at vurdere nye lægemiddelbehandlinger, bl.a. i forbindelse med implementering og monitorering af anbefalingerne fra fagudvalgene under RADS
 - bidrage til at kvalificere den regionale budgetproces.
2. At understøtte dokumentation, kvalitet og sikkerhed i medicineringsforløbet, bl.a. ved at:
- medvirke til at sikre overensstemmelse mellem vejledninger på medicinområdet og kommunikations- og støttesystemer
 - overvåge og vurdere regionens samlede lægemiddelforbrug med henblik på opnåelse af rationel farmakoterapi
 - overvåge det regionale forbrug af genuint nye lægemiddelstoffer
 - følge udviklingen i utilsigtede hændelser på medicinområdet, .
 - definere og overvåge tværgående indikatorer for kvalitet på lægemiddelområdet, som hospitalerne skal efterleve (f.eks. bivirkningsregistrering og opfølgning)
 - bidrage til at de tværgående vejledninger efterleves
 - følge industriens aktivitet på hospitalerne, jf. sponsorpolitikken
3. At understøtte implementering af anbefalinger, bl.a. ved i samarbejde med Kl. Farmakologisk afd., BFH, at.:
- formidle viden om lægemidler
 - medvirke til koordineret udvikling af skriftligt informationsmateriale om lægemidler til patienter, personale og praktiserende læger
 - fremme og medvirke til undervisning af forskellige faggrupper indenfor området
 - udarbejde handlingsplan, herunder mål for det kommende års indsatser

Sammensætning.

Koncerndirektionen udpeger komiteens formandskab (formand og næstformand).

Den regionale Lægemiddelkomité består af:

- En vicedirektør (formand).
- En faglig repræsentant fra hver af de 7 lokale lægemiddelkomiteer.
- Hospitalsapotekeren
- Farmaceutisk chef fra Region Hovedstadens Apotek.
- Den ledende overlæge for Klinisk Farmakologisk afdeling, Bispebjerg og Frederiksberg Hospital.
- En medicinkonsulent fra almen praksis.
- Et medlem med særlige opgaver vedr. Sundhedsplatformen.
- Et medlem med særlige opgaver vedr. Rådet for Anvendelse af Særlig Dyr Sygehusmedicin (RADS).
- En repræsentant udpeget af Center for Sundhed, Enhed for Kvalitet og Patientsikkerhed.

Sekretariatsfunktionen varetages i et samarbejde mellem Klinisk Farmakologisk Afdeling,

Bispebjerg og Frederiksberg Hospital og Region Hovedstadens Apotek.

Udførelse af opgaverne

Der skal være et gensidigt forpligtende samarbejde mellem Den Regionale Lægemiddelkomite og de Sundhedsfaglige Råd. Samarbejdet skal omfatte:

- udarbejdelse og revision af rekommandationer
- audits af lægemiddelforbrug
- udarbejdelse af kliniske vejledninger eller protokoller for anvendelse af udvalgte præparater, herunder de særligt dyre præparater
- implementering af RADS-vejledninger.

Regionsgården, Hillerød

Den 19. august 2015.