

**Handläggare**

Mattias Eriksson (meo071)

**Beslutat av**

Regionfullmäktige 2022-11-30 § 212

**Gäller för**

Regiongemensamt

**Dokumenttyp**

Reglemente

**Giltigt från och med**

2022-11-30

**Granskare**

Sara Sultan (shn057)

**Fastställt**

2022-11-30

**Reviderat****Dokumentnr / Version**

668707 / Version 1

**Processägare****Ytterligare information**

## Reglemente för Läkemedelskommittén 2023-2026

Enligt lag (1996:1157) om läkemedelskommittéer ska inom varje region finnas en eller flera läkemedelskommittéer. Inom Region Västernorrland ska finnas en läkemedelskommitté, nedan kallad Kommittén.

### § 1 Uppdrag

Kommittén har till uppgift att ge rekommendationer till hälso- och sjukvårdspersonalen och på annat lämpligt sätt verka för en tillförlitlig och rationell läkemedelsanvändning inom regionen. Med begreppet region avses både Region Västernorrland som juridisk person men även som geografiskt område. Rekommendationerna ska vara grundade på vetenskap och beprövad erfarenhet. Kommitténs synpunkter ska vara styrande men inte bindande.

Kommittén ska tillhandahålla förskrivare av läkemedel inom regionen information om läkemedel samt vid behov ge utbildningar inom ramen för Kommitténs uppdrag.

Kommittén ska bistå Hälso- och sjukvårdsnämnden, regionstyrelsen samt övriga nämnder med sakkunskap i frågor gällande läkemedel och läkemedelsanvändning.

Kommittén ska i den omfattning som behövs samverka med andra läkemedelskommittéer samt med berörda myndigheter, universitet och högskolor. Kommittén ska för sin egen kompetensutveckling samverka med andra kommittéer liksom med forskningsvärlden. Samverkan ska också ske med de närmast berörda myndigheterna, dvs. i första hand Läkemedelsverket och Socialstyrelsen.

### § 2 Sammansättning

Kommittén består av 10 ledamöter.

Hälso- och sjukvårdsdirektören utser ledamöterna. Bland dessa ledamöter utser hälso- och sjukvårdsdirektören en ordförande och en vice ordförande.

Kommittén ska erbjuda företrädare för farmaceutisk och medicinsk expertis att på lämpligt sätt delta i Kommitténs arbete. Kommittén ska arbeta öppet och företrädare för professionen – både från offentlig och privat vård – ska ges möjlighet att medverka. Det är av stor betydelse att även annan farmaceutisk och medicinsk expertis än den som normalt finns företrädd bland ledamöterna kan delta i Kommittén, t.ex. vid viktigare principiella ställningstaganden. Det kan även bli aktuellt att kommunala representanter deltar. Det är Kommittén som avgör vilka Kommittén anser har den nödvändiga sakkunskapen för att uppfylla uttrycket ”expertis”.

### **§ 3 Tid för sammanträden**

Kommittén sammanträder på dag och tid som Kommittén bestämmer.

Ordföranden ansvarar för att kallelse utfärdas till sammanträdena. Ordföranden får ändra tidpunkt för sammanträde, ställa in sammanträde eller kalla till extra sammanträde.

### **§ 4 Sekretariat**

Kommittén utser sekreterare bland ledamöterna för sammanträdet. Sekreteraren för Kommitténs protokoll.

### **§ 5 Protokoll**

Ordförande ska tillsammans med annan ledamot utsedd av Kommittén justera protokollet senast 14 dagar efter sammanträdet. Ordförande tillkännager tid och plats för justering.

Utdrag ur protokoll ska tillställas dem som är berörda av besluten. Protokollen ska anmälas till regionstyrelsen och Hälso- och sjukvårdsnämnden.

### **§ 6 Undertecknande av handlingar**

Handlingar och skrivelser som beslutas av Kommittén ska undertecknas av ordförande eller vid förfall för denne av vice ordförande annars av den som Kommittén bestämmer.

-----  
Detta reglemente träder i kraft den 1 januari 2023.

## **Relaterad information**