

Til Sundheds- og Forebyggelsesudvalget

Lægemidler – behandling med omtanke

Lægeforeningens repræsentantskab har på Lægemøde 2014 vedtaget en ny lægemiddelpolitik (vedlagt*). Politikken skal medvirke til at skabe de bedst mulige rammer og muligheder for lægemiddelbehandling af høj kvalitet i det danske sundhedsvæsen.

Vi vil benytte lejligheden til at fremhæve følgende punkter:

Fokus på Det Fælles Medicinkort (FMK)

Lægemiddelområdet er på mange områder i en positiv udvikling. Der er eksempelvis ingen tvivl om, at et velintegreret FMK med adgang til patienternes helt aktuelle medicindata kan blive et absolut kvantespring. FMK vil højne kvaliteten i lægemiddelbehandlingen, sikre medicineringen gennem hele patientforløbet og reducere antallet af medicineringsfejl. Nu hvor den tekniske implementering langt hen ad vejen er fuldført skal fokus rettes mod den faktiske ibrugtagning og den konkrete anvendelse. Det bør bl.a. sikres, at sundhedspersonalet kender og har nem adgang til FMK. Fremadrettet ser vi gode muligheder for tilføjelse af yderligere funktionaliteter som bl.a. mulighed for indberetning af bivirkninger via FMK, mulighed for direkte information om medicintilskud i FMK med m.v.

Åbent samarbejde med industrien – klare regler for habilitet

Vi bakker op om de nye regler, der skal sikre åbenhed om lægers samarbejde med lægemiddel- og medicovirksomheder og dermed også et mere gennemsigtigt sundhedsvæsen. Der skal samtidig være klare regler for lægers habilitet, når læger rådgiver sundhedsmyndigheder. Vi ser behov for, at der udarbejdes en vejledning med tydelige krav til sikring af lægernes habilitet ved udpegnings til råd, nævn m.v.

Et stærkt og uafhængigt lægemiddelinstitut

Set fra sidelinjen er det både uforståeligt og uoverskueligt, at lægemidler vurderes og reguleres af mange organer både centralt, regionalt og lokalt.

Derfor foreslår vi, at Institut for Rationel Farmakoterapi (IRF), Medicintilskudsnet, Rådet om anvendelse af dyr sygehusmedicin (RADS) og Koordineringsrådet for ibrugtagning af sygehusmedicin (KRIS) samles i et nationalt uafhængigt lægemiddelinstitut med eksperter, der kan rådgive læger, sundhedsmyndigheder og politikere om rationel brug af lægemidler.

Instituttet skal ud over de opgaver som de forskellige organer allerede varetager i dag, bl.a.

- sikre koordinerede rekommandationslister og behandlingsvejledninger,
- sikre sammenhæng mellem rekommandationer og medicintilskud,
- gå i dybden med analyser af forskellige lægemidler og anvendelsen heraf,
- sikre uvildig lægemiddelinformation,
- bidrage til udarbejdelse af nationale kliniske retningslinjer, hvor der er brug for evidensbaserede oplysninger om rationel lægemiddel-behandling,
- koordinere samarbejde i forhold til de regionale lægemiddelkomiteer og de regionale lægemiddelkonsulenter.

Vi ser frem til et fortsat godt samarbejde. God læselyst.

Med venlig hilsen

A handwritten signature in blue ink that reads "Mads Koch Hansen". The signature is written in a cursive, slightly slanted style.

Mads Koch Hansen