

Svar på interpellation 2019:33 av Jonas Lindberg (V) om restnoteringar av läkemedel

Jag har fått följande frågor angående restnoteringar av läkemedel av Jonas Lindberg (V).

1. Hur omfattande är problemet med restnoterade läkemedel inom våra verksamheter i Region Stockholm?

Läkemedelsbrister är ett komplext, globalt och växande problem som direkt påverkar vården och patienterna. Problemet med restnoteringar är ett ökande problem och enligt Läkemedelsverket så ökar antalet restsituationer för varje år. Föregående år (2018) var antalet restnoteringar över 700. Alla restsituationer är givetvis inte allvarliga men de kan alla ge upphov till oro och stora problem för patienterna och problem i vården vilket har inträffat vid flera tillfällen under året.

2. Finns det någon handlingsplan för hur problemet ska minska? och hur jobbar man med frågan?

Eftersom restnoteringar är ett återkommande problem så pågår en kontinuerlig dialog med våra ansvariga myndigheter via Sveriges kommuner och landsting (SKL). I det nationella arbetet deltar företrädare från regionen tillsammans med SKL i dialogen med företrädare för läkemedelsindustrin och med myndigheterna, framför allt Läkemedelsverket. Frågan är viktig nationellt och det finns en stor vilja att gemensamt förbättra situationen. Nationellt pågår även ett arbete kring beredskap och lagerhantering framför allt inom vaccinområdet.

För att minska effekterna och stötta vården vid en eventuell restsituation har Hälsa- och sjukvårdsförvaltningen vidtagit följande åtgärder:

Samverkan Läkemedelsleverantören ApoEx: Två veckovisa telefonmöten, ett för cytostatika och ett för övriga preparat, som hålls av läkemedelsförsörjningsförvaltningen med leverantören, läkemedelssupporten (personal som beställer och packar upp läkemedel inom vården) och representanter från verksamheten gällande kritiska rester. Även andra restnoteringar som inte är kritiska kan diskuteras efter önskemål från verksamheten. Uppföljning av veckomöten och övriga förekomna restnotering sker ofta.

Dialog med Läkemedelsföretag: Veckouppföljning av status för läkemedel på avtal för Region Stockholm. Täta kontakter med olika läkemedelsföretag

INTERPELLATION
2019-11-05

vilket ibland gör att Region Stockholm hinner agera innan en restsituation kan bli kritisk.

Stöd till vården: Som stöd till vården vid kritiska rester sprider Läke-medelsförsörjningsförvaltningen informationen via www.Janusinfo.se. Av framtagen information framgår status för restnoterad vara samt berörd expertgrupps rekommendation för alternativ behandling.

Samverkan Läke-medelsverket: Regionen deltar i Läke-medelsverkets nationella samverkanskonferens för restnoteringar. På mötet diskuteras dels rester sedan förra gången, signalspaning och vad som orsakar problem hos vården just nu.

3. Vad är din analys till varför restnoteringarna har ökat?

Det finns ingen enskild orsak som förklarar den ökande bristen på läke-medel. Några exempel på orsaker som kan förklara den ökande bristen är följande:

- Fåtal fabriker som tillverkar både råvaror och färdiga produkter för flera företag och marknader vilket kan innebära ökad sårbarhet om tillverkningsproblemet uppstår.
- Läke-medelstillverkning kräver lång framförhållning i produktionsplaneringen. En ökad efterfrågan som orsakas av brist hos en leverantör finns därför inte med i prognosen hos den alternativa leverantören.
- Prispress på läke-medel
- Ibland finns generika och parallellimporterade läke-medel som alternativ men det är ingen garanti för att tillgången av dessa alternativ tillgodoser en snabbt ökande efterfrågan.
- Sverige är liten marknad. Större marknader prioriteras oftast.
- Det ställs höga kvalitetskrav i en lång kedja från tillverkning till förvaring och distribution. En kvalitetsbrist i ett av dessa led kan orsaka brist.
- Företag köper upp varandra. Brist kan uppstå i övergången av ägande.
- Osäkerhet kring Brexit.
- Det europeiska direktivet om förfälskade läke-medel som trädde i kraft i feb 2019 innebar att varje enskild förpackning förses med en unik identitet (2D-koder) kombinerat med en säkerhetsförsegling. Detta innebar att en stor omställning i produktion.

4. Hur kan man garantera att Apoex i fortsättningen ska leva upp till sitt avtal med Region Stockholm?

Följande krav fanns inför avtalet 1350 2017 med leverantören

- Arbetet med sortimentet ska ske i nära dialog mellan Beställaren och Leverantör. Detta gäller i synnerhet läke-medel med bristande

INTERPELLATION
2019-11-05

leveranssäkerhet från tillverkare och/ eller läkemedel som region Stockholm bedömer som vårdkritiska

- Vidare ska Leverantören kontinuerligt, direkt och utan speciell anmodan informera Beställaren om förändringar som berör leverans av de varor Leverantören åtagit sig att leverera. Detta kan förutom restsituationer t.ex. röra sig om avregistreringar eller indragningar.
- Leverantören ska för beställda varor som inte kan levereras inom sju (7) dagar, eller där leveransbesked saknas, tillhandahålla strukturerad sökbar information om prognos, orsak och ersättningsvara. Informationen ska uppdateras och publiceras dagligen på Leverantörens hemsida.