



till Hälso- och sjukvårdslandstingsrådet Fredrik Lundgren (L)

Hur följs förskrivningen av läkemedel upp?

En viktig del i patientsäkerheten är det svenska och europeiska systemet för läkemedelssäkerhet. Systemet ska se till att läkemedel är säkra att använda för befolkningen, och att de har avsedd effekt mot de sjukdomar som de är godkända för.

För patientsäkerheten är det en mycket viktig fråga att alla aktörer inom hälso- och sjukvården respekterar det nationella och internationella regelverket. Patienterna måste kunna lita på att den dokumenterade evidens som krävs för godkännande av ett läkemedel, även ligger till grund för läkarnas förskrivning. Läkarna har dock möjlighet att använda sin ”fria förskrivningsrätt” vid behandlingen av den enskilda patienten. Normalt används den ”fria förskrivningsrätten” för att en läkare i det enskilda fallet ska ha möjlighet att behandla en patient när godkända alternativ saknas. Dock förekommer det att den ”fria förskrivningsrätten” även används när det finns godkända läkemedel för den aktuella indikationen. I dessa fall har läkaren ett större personligt ansvar för att patienten får en behandling som är verksamt och samtidigt inte utsätts för onödiga risker?

Med anledning av ovanstående vill jag ställa följande fråga till hälso- och sjukvårdslandstingsrådet Fredrik Lundgren (L):

- Sker någon uppföljning av läkarnas förskrivning av läkemedel som inte är godkända för den aktuella indikationen?

Nyköping den 31 maj 2016

Östen Eriksson