

Landstingsstyrelsens förslag till beslut

Avtal om samverkan mellan Stockholms läns landsting, Karolinska Institutet, Stockholms Läkarförening samt Vårdförbundet och Läkemedelsindustriföreningen

Föredragande landstingsråd: Ingela Nylund Watz

Ärendet

Förslag till avtal mellan å ena sidan Stockholms läns landsting, Karolinska Institutet, Sveriges Läkarförbund samt Vårdförbundet och å andra sidan Läkemedelsindustriföreningen, LIF.

Förslag till beslut

Landstingsstyrelsen föreslår landstingsfullmäktige besluta

att godkänna avtal om samverkan mellan Stockholms läns landsting, Karolinska Institutet (KI), Stockholms Läkarförening samt Vårdförbundet och Läkemedelsindustriföreningen (LIF).

Syftet med föreliggande avtalsförslag är att skapa enighet om ett betydligt stramare förhållningssätt vad gäller kontakterna mellan läkemedelsindustrin, landstinget, Karolinska Institutet och de anställda. Eftersom många anställda har kombinationstjänster med ansvar inom både Karolinska Institutet och landstinget är det av största vikt att samma grundprinciper för samverkan med läkemedelsindustrin tillämpas inom båda dessa organisationer. Privata vårdgivare som utför vård på landstingets uppdrag kommer att åläggas att följa motsvarande regler i de vårdavtal som sluts med landstinget.

Bilaga

Avtal mellan å ena sidan Stockholms läns landsting, Karolinska Institutet, Sveriges Läkarförbund samt Vårdförbundet och å andra sidan Läkemedelsindustriföreningen, LIF, om samverkan mellan läkemedelsföretag och sjukvårdspersonal/forskare

Avtalsförslaget betonar att det är nödvändigt med ett samspel mellan sjukvård, forskning, utbildning och läkemedelsindustrin. Men eftersom arbetsgivaren har ansvar för att medarbetarna får vidareutbildning är det arbetsgivaren som ska planera utbildningsbehovet. Själva utbildningen kan däremot gärna ske i samverkan med ett eller flera läkemedelsföretag.

Verksamhetschefen skall avgöra när och under vilka former som medarbetare ska kunna delta som inbjudna gäster på kongresser och liknande sammanhang som läkemedelsindustrin arrangerar. Landstinget eller/och Karolinska Institutet skall då stå för åtminstone hälften av kostnaden för resa, kost och logi. Avtalet bygger också på att det alltid är den lokala chefen som ska avgöra när den egna verksamheten eller en medarbetare skall delta i aktiviteter, till exempel utbildning, studieresor, seminarier och expertmedverkan, tillsammans med läkemedelsindustrin. Grunden för detta skall vara verksamhetens behov. Avtalet reglerar vidare hur och när läkemedelsföretagen kan ägna sig åt produktinformation på arbetsplatserna, samt när och hur ett läkemedelsföretag kan anlita en expert, till exempel som föreläsare.

Avtalsförslaget konkretiserar och kompletterar det övergripande avtal som nationellt förhandlats fram mellan Landstingsförbundet och Läkemedelsindustriföreningen

Behandling i landstingsstyrelsen

Landstingsrådsberedningen behandlade ärendet den 9 juni 2004.

Landstingsstyrelsen behandlade ärendet den 15 juni 2004.

Fp-ledamöterna antecknade följande särskilda uttalande:

”Det är angeläget att landstinget sätter av tillräckligt med medel för personalens vidareutbildning och fortbildning. Annars är risken stor att utbildningsaktiviteterna minskar. Det skulle vara mycket olyckligt i ett kunskapsföretag som sjukvården. De medel som betalas ut av läkemedelsföretagen sätts in på ett centralt utbildningskonto. Ur detta anslag kan sedan vårdpersonal söka bidrag för utbildning.”

Ärendet och dess beredning

Landstingsdirektören har i tjänsteutlåtande den 4 juni 2004 föreslagit landstingsstyrelsen föreslå landstingsfullmäktige besluta *att* anta avtalet.

Frågan om hur relationerna mellan sjukvårdspersonal/forskare och läkemedelsindustrin bör vara utformade så att de inte skadar förtroendet hos i första hand allmänheten är av stor vikt. Den debatteras ofta, inte minst den senaste tiden. Från landstingets sida har därför ett initiativ tagits till att se över regelverket vilket nu har lett fram till ett avtalsförslag (bilaga).

Sedan länge förekommer ett viktigt samarbete mellan läkemedelsindustrin, sjukvården och akademien på många områden. Detta samarbete är betydelsefullt för alla parter samt för patienterna. Enligt författningar och god affärs sed är industrin skyldig att informera om sina produkter, deras egenskaper, verkningar och lämplig användning samt biverkningar. För att använda läkemedlen på rätt sätt har sjukvården ett motsvarande behov av sådan information om läkemedlen. Samarbetet utgör vidare ett viktigt led i sjukvårdspersonalens fortbildning och ger ökade möjligheter till medverkan i forskning och utveckling på läkemedelsområdet.

Inom sjukvården får sjukvårdspersonalen löpande en bred kunskap om läkemedlens egenskaper och kliniska användning, där kunskap måste återföras till läkemedelsföretagen för att ge underlag för utveckling av såväl befintliga som nya läkemedel.

Karolinska Institutet har på motsvarande sätt en viktig roll att spela i utvecklandet av nya läkemedel och det korrekta användandet av existerande läkemedel. Eftersom dessutom många experter har kombinationstjänster med ansvar både inom landstinget och institutet är det mycket angeläget att samma grundprinciper för samverkan med läkemedelsindustrin tillämpas.

Syftet med den överenskommelse som nu träffats är att tillhandahålla regler, som skall tillförsäkra att samarbetet bedrivs med bibehållen trovärdighet och i enlighet med gällande rättsliga och etiska regler. Parterna är ense om att en fungerande samverkan mellan sjukvården, akademien och läkemedelsindustrin är av stor vikt för patienterna. Det är därför synnerligen angeläget att samarbetet sker i lagliga och etiska former, där parterna bibehåller full trovärdighet och integritet.

En sådan samverkan måste bygga på bland annat ett informationsutbyte som karaktäriseras av objektivitet och som kvalitetssäkrats i former som parterna

är överens om. En sådan samverkan skall också ske med full transparens och insyn från de berörda parterna.

Privata vårdgivare kommer i samband med tecknande av vårdavtal att åläggas att följa reglerna i föreliggande avtal.

Avtalet reglerar inte de kliniska läkemedelsprövningarna eftersom detta redan finns reglerat i avtal mellan Landstingsförbundet och Läkemedelsindustriföreningen. En särskild översyn kommer att göras om utformning och tillämpning av detta avtal inom SLL/KI.

Parallellt med landstingets framförhandlande av föreliggande avtal har även landstingsförbundet förhandlat med läkemedelsindustrin. De två avtalen är i allt väsentligt materiellt lika men i landstingets avtal finns, av naturliga skäl, arbetsgivaraspekter mer tydligt beaktade.

Bilaga

Mellan Stockholms läns landsting, SLL, Karolinska Institutet, KI, Stockholms läkarförening samt Vårdförbundet, å ena sidan, och Läkemedelsindustriföreningen, LIF, å andra sidan, har träffats följande

**AVTAL OM SAMVERKAN MELLAN
LÄKEMEDELSFÖRETAG OCH
SJUKVÅRDSPERSONAL/FORSKARE**

1. BAKGRUND

Sedan länge förekommer ett viktigt samarbete mellan läkemedelsindustrin, sjukvården och akademien på många områden. Detta samarbete är betydelsefullt för alla parter samt för patienterna.

Enligt författningar och god affärssed är industrin skyldig att informera om sina produkter, deras egenskaper, verkningar och lämplig användning samt biverkningar. För att använda läkemedlen på rätt sätt har sjukvården ett motsvarande behov av sådan information om läkemedlen. Samarbetet utgör vidare ett viktigt led i sjukvårdspersonalens fortbildning och ger ökade möjligheter till medverkan i forskning och utveckling på läkemedelsområdet.

Inom sjukvården får sjukvårdspersonalen löpande en bred kunskap om läkemedlens egenskaper och kliniska användning, där kunskap måste återföras till läkemedelsföretagen för att ge underlag för utveckling av såväl befintliga som nya läkemedel.

Karolinska Institutet har på motsvarande sätt en viktig roll att spela i utvecklandet av nya läkemedel och det korrekta användandet av existerande läkemedel. Eftersom dessutom många experter har kombinationstjänster med ansvar både inom SLL och KI är det mycket angeläget att samma grundprinciper för samverkan med läkemedelsindustrin tillämpas inom SLL och KI.

2. ÖVERENSKOMMELSENS SYFTE

Parterna är ense om att en fungerande samverkan mellan sjukvården, akademien och läkemedelsindustrin är av stor vikt för patienterna. Det är därför synnerligen angeläget att samarbetet sker i lagliga och etiska former, där parterna bibehåller full trovärdighet och integritet.

En sådan samverkan måste bygga på bl a ett informationsutbyte som karaktäriseras av objektivitet och som kvalitetssäkrats i former som parterna är överens om. En sådan samverkan skall också ske med full transparens och insyn från de berörda parterna.

Syftet med denna överenskommelse är att tillhandahålla regler, som skall tillförsäkra att samarbetet bedrivs med bibehållen trovärdighet och i enlighet med gällande rättsliga och etiska regler.

3. ÖVERENSKOMMELSENS OMFATTNING

Dessa regler omfattar följande:

- (i) Lämnande av information och tillhandahållande av utbildning, kongresser och vetenskapliga sammankomster eller liknande, oberoende av om informationen /utbildningen/kongressen/vetenskapliga sammankomsten tillhandahålls av läkemedels företag eller av annan om läkemedelsföretag helt eller delvis till någon del är arrangör.
- (ii) Läkemedelsföretags anlitande av sjukvårdspersonal/forskare i advisory boards, på konsultbasis eller mot ersättning vid enskilt tillfälle. Detta gäller även då sjukvårdspersonal/forskare anlitas i annan form via av personen helt eller delvis ägt bolag.

4. BEGREPP

- 4.1 Med produktinformation avses sammankomster i syfte att förmedla löpande produktinformation (varumärkesinformation) eller att behandla medicinskt ämnesområde, där information om företagets produkter utgör en integrerad väsentlig del.

- 4.2 Med terapiinriktad utbildning avses sammankomster i syfte att förmedla utbildning inom visst behandlingsområde eller liknande. Informationen skall vara problemorienterad och inte produktorienterad.
- 4.3 Med vetenskaplig sammankomst/kongress avses möten arrangerade av läkemedelsföretag eller under medverkan av läkemedelsföretag i syfte att behandla en eller flera medicinska eller andra vetenskapliga frågeställningar inom ett eller flera vetenskapliga ämnesområden.
- 4.4 Med advisory boards avses en rådgivande panel av experter vid utveckling av läkemedel.
- 4.5 Med sponsring avses ekonomiska bidrag till verksamhet som i sin helhet arrangeras av annan än läkemedelsföretag, t ex specialistföreningar.
- 4.6 Med sjukvårdspersonal avses läkare, sjuksköterskor, barnmorskor m fl yrkeskategorier som typiskt sett organiseras av Läkarförbundet och Vårdförbundet. Avtalet omfattar ifrågavarande yrkeskategorier oberoende av om de är medlemmar i Läkarförbundet och/eller Vårdförbundet eller ej.

5. UTBILDNINGENS PLANERING M M

- 5.1 För att säkerställa att industriarrangerad information och utbildning på ett konstruktivt sätt bidrar till verksamhetens kunskapsutveckling, har SLL och KI beslutat att göra informationen och utbildningen mer efterfrågestyrd. Detta leder också till undvikande av kritik, innebärande att industriarrangerade utbildningar på ett otillbörligt sätt påverkar och styr förskrivningen. Berörda sjukhus/sjukvårdsområden och motsvarande institutioner inom KI avser därför att årligen kartlägga föreliggande utbildningsbehov bland läkarna och forskarna. Denna kartläggning skall ligga till grund för vilken utbildning som efterfrågas.
- 5.2 För varje terapiinriktad utbildning som initieras utifrån den genomförda kartläggningen enligt punkt 5.1 ovan inbjuds ett eller flera läkemedelsföretag att tillsammans med företrädare för SLL/KI planera och utforma utbildningen. Utbildningens slutgiltiga utformning skall därefter vanligtvis underställas IPULS för prövning, när det gäller utbildning

riktad mot läkare. Det ankommer på SLL/KI att avgöra i vilka fall IPULS prövning ej erfordras.

I samband med fastställandet av innehållet i ovan angiven utbildning skall överenskommelse träffas mellan SLL/KI och berörda läkemedelsföretag om vilka kostnader som skall bäras av SLL/KI och vilka som skall bäras av läkemedelsföretagen. Huvudregeln är att berörda läkemedelsföretag ej skall stå för mer än 50% av kostnaden för utbildningstillfället.

Överenskommelsen om information och utbildning av ovan angivet slag träffas för SLL:s räkning av verksamhetschef och av prefekt för KI:s del.

- 5.3 Produktinformation initieras av industrin enligt punkt 7 nedan.
- 5.4 Vetenskapliga sammankomster och kongresser, som ofta är förlagda utomlands, kommer huvudsakligen att arrangeras av externa arrangörer och/eller läkemedelsföretag som också fastställer program för dem. Dessa evenemang riktar sig vanligtvis till en internationell målgrupp. Det är viktigt att svenska forskare och sjukvårdspersonal ges möjlighet att följa den vetenskapliga utvecklingen inom sina discipliner. Detta är ett av medlen för att upprätthålla en hög nivå på svensk sjukvård och forskning samt en väsentlig komponent för den enskildes utveckling och kompetensuppbyggnad.
- Beträffande inbjudningar till vetenskapliga sammankomster och kongresser och val av deltagare från SLL och KI hänvisas till punkt 7.3 nedan.
- Sjukvårdspersonal och forskare som deltagit i vetenskaplig sammankomst eller kongress utomlands skall upprätta kongressrapport. Denna rapport skall offentliggöras genom att tillhandahållas huvudmannen och tillställas läkemedelskommittén respektive läkemedelsföretaget i fråga.
- 5.5 Kostnaderna för sjukvårdspersonals och forskares deltagande i vetenskapliga sammankomster och kongresser utomlands skall i sin helhet bestridas av SLL/KI initialt. Då rapport avgivits enligt punkt 5.4 ovan äger dock SLL/KI fakturera berört läkemedelsföretag den andel av kostnaderna som läkemedelsföretag skall svara för enligt den överenskommelse parterna träffat.

6. ADVISORY BOARDS - FÖREDRAGSHÅLLANDE

- 6.1 Av skäl, liknande dem som anges i punkten 6.2 nedan, är det av vikt både för vården och industrin att sjukvårdspersonal/forskare som besitter spetskompetens kan delta som föreläsare och föredragshållare vid vetenskapliga sammankomster inom och utom landet. Deltagande som föredragshållare i vetenskaplig sammankomst kräver att verksamhetschefens/prefektens chef skriftligen har godkänt överenskommelse mellan berörd läkare och berört läkemedelsföretag. Av nämnda överenskommelse skall den ersättning som utgår till föredragshållaren framgå.
- 6.2 Vid utveckling av nya läkemedel är det av vikt att industrin får möjlighet att samverka och samråda med sjukvårdspersonal/forskare som befinner sig i frontlinjen inom klinisk och vetenskaplig verksamhet. Detta sker vanligen i form av advisory boards/scientific advisory boards, där företagen samlar ett antal utvalda internationellt ansedda experter. Denna samverkan är angelägen för att nyutvecklade läkemedel skall vara så innovativa och relevanta som möjligt för patienterna. Det är dock viktigt att sjukvårdspersonalens/forskarnas medverkan sker under former som minimerar risken för otillbörlig påverkan.

Deltagande i advisory boards, gällande marknadsföring av läkemedel, bör som regel inte förekomma.

Deltagande i advisory boards och liknande kräver, för SLL:s del, att landstingsdirektören skriftligen har godkänt överenskommelsen mellan berörd sjukvårdspersonal/forskare och berört läkemedelsföretag och för KI:s del lämnas godkännandet av rektor. Av nämnda överenskommelse skall den ersättning som utgår framgå.

- 6.3 Ersättning till sjukvårdspersonal/forskare, som deltar i advisory boards eller uppträder som föredragshållare, får ej överstiga skälig ersättning per timme för nedlagt arbete på fritiden. Eventuell ersättning därutöver skall tillfalla SLL/KI och användas i forskning utveckling och/eller kompetensutveckling, vari berörd sjukvårdspersonal/forskare deltar.

7. INBJUDAN, RESOR, KOST OCH LOGI M M

- 7.1 Sjukvårdspersonalens/forskningspersonalens deltagande i av läkemedelsföretag helt eller delvis tillhandahållen information, utbildning eller vetenskaplig sammankomst skall även i de fall

LS 0406-1198

utbildningen inte planerats gemensamt enligt punkt 5.1 ovan utgå från verksamhetens behov och sjukvårdspersonalens/forskarnas individuella behov av kompetensutveckling.

7.2 Läkemedelsföretag som önskar tillhandahålla information eller utbildning eller erbjuder deltagande i vetenskaplig sammankomst inom Sverige skall i god tid före det planerade informationstillfället/utbildningen/vetenskapliga sammankomsten översända inbjudan till verksamhetschefen och i samband därmed redovisa följande uppgifter:

- (i) innehållet i den planerade informationen/utbildningen/vetenskapliga sammankomsten
- (ii) tid och plats för informationen/utbildningen/vetenskapliga sammankomsten
- (iii) de kostnader läkemedelsföretaget avser att stå för

För att sjukvårdspersonal/forskare skall få delta i den aktuella aktiviteten krävs att läkemedelsföretaget och verksamhetschefen träffar överenskommelse i ovan angivna frågor.

7.3 Om företagets inbjudan avser deltagande i vetenskaplig sammankomst eller kongress utomlands, skall inbjudan, med ovan angivet innehåll, tillställas sjukhusdirektörer respektive närsjukvårdschefer eller chefer för länsövergripande verksamheter inom Stockholms Läns sjukvårdsområde för SLL:s del och rektor såvitt avser KI. Det är sedan nämnda personer som efter interna överläggningar avgör om behov att delta föreligger och vem/vilka som skall delta från SLL/KI. Därefter – under förutsättning av deltagande – träffas överenskommelse mellan företagen och SLL/KI.

7.4 Produktinformation skall som huvudregel tillhandahållas grupper av sjukvårdspersonal. Dock får sådan information lämnas till enskild person om annat alternativ är svår genomförbart. Information till enskild får endast avse information av samma slag som tillhandahålls sjukvårdspersonal på andra ställen.

7.5 Läkemedelsföretagens uppsökande verksamhet får endast ske med iakttagande av reglerna i denna överenskommelse. Oanmälda besök får inte förekomma. Telefonsamtal som gäller praktiska detaljer kring

LS 0406-1198

bokning skall endast ske med verksamhetschefen eller av denne anvisad person.

- 7.6 Vid flygresor skall – i överensstämmelse med för SLL och KI gällande reglemente - om möjligt resan ske i ekonomiklass. Resa i högre klass är endast tillåten om prisskillnaden är försumbar.
- 7.7 Vid sammankomster skall det yrkesinriktade programmet vara av sådan omfattning att förmånsbeskattning inte kommer i fråga enligt Skatteverkets vid var tid gällande regler och anvisningar.
- 7.8 Om det är möjligt är det önskvärt att sammankomster arrangeras av flera läkemedelsföretag tillsammans.

8. MÖTESPLATS

- 8.1 Sammankomst skall normalt genomföras på deltagarnas arbetsplats eller på samma ort som deltagarnas arbetsplats är belägen, eller så nära denna ort som möjligt.
- 8.2 Sammankomst kan äga rum på annan plats eller ort än sjukvårdspersonalens/forskarens arbetsplats eller arbetsort om särskilda skäl av pedagogisk, praktisk, ekonomisk eller liknande natur föreligger. Sammankomst utom Sverige¹ är endast tillåten i direkt anslutning till internationell utbildning och internationell vetenskaplig sammankomst (inklusive satellitsymposier) om majoriteten av deltagande sjukvårdspersonal/forskare ej är från Sverige. Studiebesök på internationellt erkänd vetenskaplig klinik/universitet/ laboratorium eller dylikt utom Sverige är tillåtet endast om motsvarande erfarenhet eller information ej kan erhållas i Sverige.
- 8.3 Sammanträde med läkemedelsföretag inom ramen för sjukvårdspersonals konsultativa verksamhet samt planering eller rapportering av klinisk forskning kan äga rum utomlands enbart om majoriteten deltagare är från annat land än Sverige.

¹ På grund av den långtgående ekonomiska integrationen av Öresundsregionen jämställs Själland i detta avtal med Sverige.

9. FÖRTÄRING

- 9.1 Vid sammankomster på sjukvårdspersonals arbetsplats får läkemedelsföretag erbjuda och sjukvårdspersonal acceptera enklare förtäring endast om sammankomsten äger rum på måltidsrast eller utanför arbetstid.
- 9.2 Vid sammankomster på annan plats än sjukvårdspersonals arbetsplats, såväl inom som utom riket, bör måltider präglas av måttfullhet utan överdåd och inslag av lyx. Alkoholhaltiga drycker i form av vin och öl bör erbjudas endast i begränsad omfattning och enbart som måltidsdryck. Sprit får ej erbjudas.

10. KOSTNADER OCH ERSÄTTNING VID SAMMANKOMSTER

- 10.1 Läkemedelsföretag får bekosta sammanträdeslokal, föredragshållare, studiematerial och liknande som är nödvändigt för en sammankomsts genomförande.
- 10.2 Läkemedelsföretag kan svara för kostnaderna för resor, kost och logi samt konferensavgifter för deltagare i sammankomst.

Deltagaren eller hans arbetsgivare skall dock alltid svara för en skälig andel av ovan angivna kostnader. Storleken av denna andel kan variera från fall till fall beroende på sådana faktorer som t ex om utbildningen är unik, behovet och intresset av utbildningen m fl faktorer. Som huvudregel gäller att läkemedelsföretag vid sammankomster ej kan svara för större del av kostnaderna än hela konferensavgiften och 50 procent av kostnaderna för resor, kost och logi.

11. ERSÄTTNING, ÖVRIGA FÖRMÅNER, SPONSERING

- 11.1 Endast sjukvårdspersonal/forskare som anlitas som konsult eller föredragshållare av läkemedelsföretag har rätt till arvodesersättning.

Parterna erinrar också om att sjukvårdspersonal samt forskare vid SLL och KI är skyldiga att upplysa arbetsgivaren om bisyssla.

- 11.2 Varken i samband med sammankomster eller i umgänget i övrigt får sociala aktiviteter såsom teaterbesök eller liknande arrangeras eller bekostas. Ej heller andra fritidsaktiviteter såsom t ex golf eller jakt får erbjudas.
- 11.3 Vid sammankomster och övriga uppdrag för läkemedelsföretag får läkemedelsföretag endast överlämna och sjukvårdspersonal/forskare endast begära gåvor enligt följande:
- (i) Studiematerial och hjälpmedel som har ett direkt samband med tema som behandlas på sammankomst.
 - (ii) Presentartiklar – som skall tillhandahållas med stor återhållsamhet – till ett obetydligt värde för mottagaren (maximalt marknadsvärde 100 kronor).
- 11.4 Sjukvårdspersonal/forskare får ej begära ersättning eller kräva åtgärder i övrigt i strid med denna överenskommelse. För läkemedelsföretag gäller motsvarande förpliktelse.
- 11.5 Icke tillbörliga förmåner enligt punkten 7 i Institutet Mot Mutors ”Vägledande etiska regler för kontakt- och relationsfrämjande förmåner i affärsverksamhet” får ej förekomma. Punkten 7 i nämnda vägledande etiska regler bifogas, Bilaga 1.
- 11.6 Sponsring av aktiviteter/sammankomster inom den offentliga hälso- och sjukvårdens verksamheter får ej förekomma. Detta innebär bl a att sponsring, helt eller delvis, av t ex personalfester inte är tillåtet. Sponsring av aktivitet/sammankomst arrangerad av tredje part (t ex specialistföreningar) får endast förekomma om följande förutsättningar är uppfyllda:
- (i) Den aktivitet/sammankomst som sponsras måste vara yrkesförkovrande och i övrigt i enlighet med denna överenskommelse.
 - (ii) Läkemedelsföretag får inte erbjuda sponsring till ett belopp som överstiger kostnaderna för aktiviteten/sammankomsten.

- (iii) Sponsorer som ställer resurser till förfogande för sammankomstens genomförande skall anges i inbjudan.

12. INFORMATION

12.1 I syfte att förverkliga läkemedelsbranschens ambitioner att ansvara för att läkemedelsföretagens information och övriga marknadsaktiviteter håller hög etisk standard, har LIF inrättat ett sk egenåtgärdssystem. Inom detta har Läkemedelsindustrins Informationsgranskningsman (IGM) och Nämnden för Bedömning av Läkemedelsinformation (NBL) tilldelats uppgiften att verka för att läkemedelsföretagen i sin produkt- och företagsinformation samt i övrigt i sin marknadsföring och sitt marknadsuppträdande beaktar de regler som LIF antagit, tillämpliga rättsregler och allmänna utomrättsliga regler om god affärssed inom näringslivet samt i övrigt iakttar god branschsed.

I den utsträckning som samverkan mellan läkemedelsföretag och sjukvårdspersonal/forskare kommer att innefatta aktiviteter som omfattas av regler för läkemedelsinformation eller nämnda egenåtgärder i övrigt, är läkemedelsföretag skyldigt att iaktta informationsreglerna och andra normer som tillämpas inom egenåtgärdssystemet.

12.2 Varumärkesinformation förekommer vid sammankomst för förmedling av produktinformation.

Vid terapiinriktad utbildning och vetenskaplig sammankomst får varumärkesinformation lämnas endast om SLL/KI så har medgivit. Detta kommer i sådant fall att framgå av programmet.

13. UTBILDNING M M

13.1 Läkemedelsföretagen är skyldiga att tillse att deras personal erhåller erforderlig utbildning avseende innehållet i detta avtal. Motsvarande skyldighet gäller för SLL och KI.

13.2 Läkemedelsföretag bör ha etikpolicy.

14. SJUKVÅRDSHUVUDMAN, VERKSAMHETSCHEF OCH VERKSAMHETSCHEFS CHEF

Med verksamhetschefs chef avses i detta avtal för SLL:s del sjukhusdirektör för alla sjukhus utom Karolinska Universitetssjukhuset, där divisionschef är verksamhetschefens chef. För närsjukvården är verksamhetschefs chef närsjukvårdschef eller chef för länsöverskridande verksamheter inom Stockholms Läns sjukvårdsområde. För KI:s del utgör prefekt verksamhetens chef och rektor är prefektens chef.

Sjukvårdshuvudmannens befogenheter enligt detta avtal utövas av landstingsdirektör och för KI:s del utövas motsvarande befogenheter av rektor.

Ovan angivna personer äger rätt att sätta annan i sitt ställe.

15. ARRANGEMANG ORDNADE AV UTLÄNDSK JURIDISK PERSON

Parterna är medvetna om att denna överenskommelse formellt endast gäller svenska juridiska personer, svenska marknadsbolag, och inte deras moder- och systerbolag. Det åligger dock de svenska marknadsbolagen att tillse att i överenskommelsen angivna regler iakttas även av moderbolag och systerbolag vid aktiviteter på den svenska marknaden eller riktade mot den svenska marknaden.

16. ÖVERVAKNING

- 16.1 Parterna har enats om att utse en samrådsgrupp bestående av åtta ledamöter. Samrådsgruppen skall följa avtalets tillämpning och härvidlag vidta de åtgärder de finner lämpliga samt föreslå eventuella förändringar av avtalet.
- 16.2 Samrådsgruppen skall sammanträda minst två gånger per år.
- 16.3 Av samrådsgruppens ledamöter utser SLL, KI och LIF två vardera, samt Stockholms läkarförening och Vårdförbundet var sin. Gruppen utser inom sig ordförande.

17. AVTALSTID

Detta avtal gäller tills vidare med en ömsesidig uppsägningstid på ett år.
Uppsägning skall ske skriftligen.

Detta avtal har upprättats i fem exemplar, varav envar part tagit ett.

Stockholm 2004-__

STOCKHOLMS LÄNS
LANDSTING

KAROLINSKA
INSTITUTET

LÄKEMEDELSINDUSTRI-
FÖRENINGEN, LIF

STOCKHOLMS
LÄKARFÖRENING

VÅRDFÖRBUNDET
