

Forespørsel om deltakelse i en undersøkelse om
«Etterlevelse av LIS-anbudene sett i et økonomisk og organisatorisk
perspektiv»

Dette er et spørsmål til deg om å delta i et prosjekt der formålet er å undersøke eventuelle forskjeller i måten helseforetakene organiserer seg på for å etterleve anbudene om *legemiddelinnkjøp i sykehus* (LIS-anbudene). I prosjektet vil det også undersøkes hvordan etterlevelse av anbudene vil påvirke kostnadene. Nedenfor finner du informasjon om målene for prosjektet og hva deltakelse vil innebære for deg.

Formål

I 2019 har anbudsvinnere for virkestoffene *rituksimab* og *trastuzumab* innen onkologi skiftet fra subkutane injeksjoner til intravenøse infusjoner, hvilket da betyr at det samme skiftet må gjennomføres i sykehuset. Hvor raskt sykehusene får gjennomført dette skiftet i sin pasientbehandling vil påvirke sykehusenes legemiddelkostnader. Subkutane injeksjoner er enklere å administrere enn intravenøse infusjoner, og sykehusene må omstille seg for å få til denne overgangen.

I prosjektet vil jeg vil undersøke hvordan helseforetakenes kostnadsprofil utvikler seg for de nevnte legemidlene de første månedene etter anbudsstart, og undersøke hvordan de ulike helseforetakene arbeider med implementering av LIS-avtaler. Forskningsspørsmål jeg ønsker å få svar på er:

- Hvordan arbeider de ulike helseforetakene med implementering?
- Har helseforetakene fokus på kostnader i forbindelse med implementering? I så fall hvordan?
- I hvilken grad forholder helseforetakene seg til tidsaspektet for implementering? (F.eks. er rask bytte av legemiddel viktig?)
- I hvor stor grad øker kostnadene ved forsinket implementering?

I prosjektet vil jeg utføre økonomiske beregninger av helseforetakenes kostnader i overgangsfasen ved nye anbud/LIS-anbefalinger. Beregningene gjøres ved hjelp av data mottatt fra Sykehusinnkjøp. Disse resultatene vil jeg bruke som bakgrunnsteppe for undersøkelsen min. Jeg ønsker blant annet å se nærmere på hvor lang tid det tar fra LIS-anbudene trer i kraft til sykehusene har endret praksis, og

undersøke kostnadene i perioden fra utfaset anbud fra tidligere LIS-anbud til implementering av nye legemidler i henhold til nytt LIS-anbud.

Hvem er ansvarlig for prosjektet?

Prosjektet skal presenteres i en masteroppgave i helseledelse, helseøkonomi og kvalitetsforbedring i helsetjenesten ved Institutt for global helse og samfunnsmedisin (IGS), Universitetet i Bergen. Student Anita Mellingen gjennomfører prosjektet under veiledning av Jan Egil Kjærstad, forsker ved IGS, UiB.

Hvorfor får du spørsmål om å delta?

Ledere i onkologiske avdelinger i helseforetak i Norge inviteres til å delta da de har kjennskap til egen behandlingseenhet i tillegg til å ha organisatorisk forståelse. Totalt inviteres 19 personer til å delta.

Hva innebærer det for deg å delta?

Vedlagt er intervjuguide med spørsmål som jeg ønsker å få besvart i et telefon- eller skypemøte. Jeg vil ta lydopptak og notater fra samtalen.

Det er frivillig å delta

Det er frivillig å delta. Hvis du velger å delta, kan du når som helst trekke samtykke tilbake uten å oppgi noen grunn.

Ditt personvern – hvordan vi oppbevarer og bruker dine opplysninger.

Opplysningene vil kun brukes til formålet som er beskrevet over. Opplysningene behandles konfidensielt og i samsvar med personvernregelverket. Kun student og veileder vil ha tilgang til opplysningene. Navn og kontaktopplysninger vil erstattes med en kode. Kodelisten oppbevares innelåst/på sikker server med beskyttet tilgang. Helseforetakene vil bli anonymisert som «helseforetak A», «helseforetak B» osv. Informantene vil bli omtalt i oppgaven som «avdelingsleder HF A», «avdelingsleder HF B» osv. Opplysninger som potensielt kan være identifiserende, som for

eksempel størrelse på avdeling, antall ansatte osv, vil gjengis på en slik måte at heller ikke bakveisidentifisering vil være mulig.

Hva skjer med opplysningene når oppgaven er ferdigstilt?

Oppgaven skal ferdigstilles senest innen utgangen av 2020. Lydopptaket og transkripsjonen) vil bli slettet senest desember 2020.

Dine rettigheter

Så lenge du kan identifiseres i datamaterialet gjennom kodelisten, har du rett til:

- Innsyn i hvilke personopplysninger som er registrert om deg,
- Å få rettet personopplysninger om deg,
- Få slettet personopplysninger om deg (dataportabilitet) og
- Å sende klage til personvernombudet eller Datatilsynet om behandlingen av dine personopplysninger

Hva gir oss rett til å behandle personopplysninger om deg?

Opplysninger behandles basert på ditt samtykke.

NSD – Norsk senter for forskningsdata AS vurdert at behandlingen av personopplysninger i dette prosjektet er i samsvar med personvernregelverket.

Hvor kan du finne ut mer?

Hvis du har spørsmål, eller ønsker å benytte deg av dine rettigheter, ta kontakt med:

- Student Anita Mellingsen, anita.mellingsen@helse-bergen.no, tlf. 40082658
- Prosjektansvarlig (veileder) Egil Kjærstad, egkj@norceresearch.no
- NSD – Norsk senter for forskningsdata AS, på epost (personverntjenester@nsd.no) eller telefon: 55 58 21 17.

Samtykkeskjema

Jeg har mottatt og forstått informasjonen om oppgaven «*Etterlevelse av LIS-anbudene sett i et økonomisk og organisatorisk perspektiv*» og har fått anledning til å stille spørsmål.

Jeg samtykker til å delta i telefon- eller skypeintervju. Jeg samtykker til at mine opplysninger behandles frem til oppgaven er avsluttet, senest 31.12.20.

(Signert av prosjektdeltaker, dato)

INTERVJUGUIDE

- Hvilken stilling/rolle har du i ditt helseforetak?
- Eksisterer det et overordnet ansvar i helseforetaket for å ha *oversikt* over LIS-anbudene
Hvordan er dette i så fall organisert?
- Hvordan arbeider helseforetaket med å nå ut til fagmiljøene med *informasjon* om LIS-anbefalingene? Hvilke avdelinger/yrkesgrupper deltar i arbeidet?
- Har ditt helseforetak en legemiddelkomite? Hvordan er denne i så fall organisert? Ansvar? Mandat?
- Finnes det *retningslinjer* i helseforetaket om forskrivning/ordinering av kostbare legemidler? I så fall – hvem har utarbeidet disse og hvordan er de gjort kjent?
- Hvor ligger ansvaret i sykehuset for *etterlevelse* av LIS-anbud?
- Hvor ligger ansvaret i avdelingen for *etterlevelse* av LIS-anbud
- Hvor ligger ansvaret for *implementering* av LIS-anbefalingene for trastazumab og rituximab for onkologi?
- Hvordan følges byttestrategi opp i fagmiljøene?
- Hvem har hovedansvar for oppfølging av medikamentbytter i avdelingen?
- Hvis avvik i forskrivning/ordinering, hvordan følges dette opp?
- Kjenner du til om det finnes et regionalt nettverk, ev. samarbeider helseforetaket med andre helseforetak mht. rutiner for bytte? I så fall – hvordan fungerer dette?
- Hva er de største utfordringene mht. generiske/biotilsvarende bytter?
- Hva er de største driverne (hvis noen) for raske generiske/biotilsvarende bytter?