



Till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimeas uppgifter hör att främja en rationell användning av läkemedel och att ta fram tillförlitlig och begriplig information om läkemedlen och läkemedelsbehandlingarna. Fimea koordinerar uppfyllandet av en plan för att främja ibruktagandet av biosimilärer på nationell nivå. Målet för åtgärderna i planen är att öka läkarnas, de farmaciutbildades och patienternas kännedom om biosimilärer. Planen ingår i programmet för genomförande av rationell läkemedelsanvändning, som styrs av social- och hälsovårdsministeriet. Samtidigt stöder programmet verkställandet av författningsändringar som främjar ibruktagandet av biosimilärer.

Social- och hälsovårdsministeriets uppdaterade förordning om förskrivning av läkemedel (2.12.2010/1088) trädde i kraft i början av 2017. Förordningen innehåller följande skyldighet: "Om det för ett biologiskt läkemedel finns ett biosimilar tillgängligt, ska läkemedelsförskrivaren i första hand av dessa jämförbara och alternativa läkemedelspreparat välja det som har det förmånligaste priset. Om läkaren förfar på något annat sätt, ska han eller hon motivera valet medicinskt och anteckna motiveringen i journalhandlingarna." I enlighet med indikationerna för de biosimilärer som för närvarande är till salu i Finland har den ändrade förordningen stor betydelse för läkarna, som förskriver läkemedelsbehandlingar bland annat mot reumasjukdomar, psoriasis, inflammatoriska tarmsjukdomar, insulinbehandlad diabetes, cancersjukdomar, hematologiska sjukdomar, njursjukdomar, brist på tillväxthormon eller barnlöshet.

Fimea erbjuder på sin webbplats aktuell och tillförlitlig information om biosimilärer och om biologiska läkemedels utbytbarhet. Vårt syfte är att stå till tjänst för läkare som förskriver biologiska läkemedel och uppmuntra organisationer inom hälso- och sjukvården och läkarföreningar att skriva anvisningar som fyller deras egna behov för att garantera säkra läkemedelsbyten när det gäller biologiska läkemedel. Vi tar gärna emot feedback så att vi kan utveckla hela paketet om biosimilärer på våra webbsidor.

## Genomförandeprogrammet för rationell läkemedelsbehandling

Genomförandeprogrammet hör till de projekt som är skriven i regeringsprogrammet och dess syfte är att förbättra helhetsvården av patienter och människornas funktionsförmåga samt att skapa förutsättningar för en kostnadseffektiv läkemedelsbehandling såväl ur patientens som ur samhällets synvinkel.

I genomförandet av programmet deltar utöver Fimea bland annat, FPA, THL, Valvira, Apotekareförbundet, Läkarförbundet, Finlands farmaciförbund, Duodecim och flera patientorganisationer.

Genomförandeprogrammet syftar bland annat till att främja ibruktandet av biosimilärer och en ändamålsenligt allokering av de begränsade resurserna utan att effekten hos patienternas läkemedelsbehandlingar äventyras av detta.



**Päivi Ruokoniemi**

Med.dr, specialistläkare i klinisk farmakologi och läkemedelsbehandling  
Överläkare, Fimea

### MER OM ÄMNET

#### Teman

(<http://sic.fimea.fi/web/sv/kolumnerna/teman>)

#### Teman

(<http://sic.fimea.fi/web/sv/kolumnerna/teman>)