



TLV

TANDVÅRDS- OCH

LÄKEMEDELSFÖRMÅNSVERKET

Utveckling av den värdebaserade prissättningen

UTVECKLAD UPPFÖLJNING

KORTFATTAT PRESENTATIONSMATERIAL

DECEMBER 2015

Detta är ett kortfattat presentationsmaterial – för djupare beskrivning och utvecklade resonemang rekommenderas de längre dokumenten som går att ladda hem på <http://www.tlv.se/lakemedel/Utveckling-vardebaserad-prissattning/>

Stort behov av utveckling av uppföljningsförmåga

Varför behov av utökad uppföljning

- Utvecklad **uppföljning av subventionsbeslut med begränsningar**
- Nya **innovativa läkemedel i tidiga faser** samt stegvist godkännande
- Tillgång till (tidig) data **kan stimulera life-science industrin** i Sverige
- **Uppföljning kritiskt** vid **trepartsöverläggningar**
- Ökat behov av **uppföljning** vid **omprövningar**

Utveckling av uppföljningen

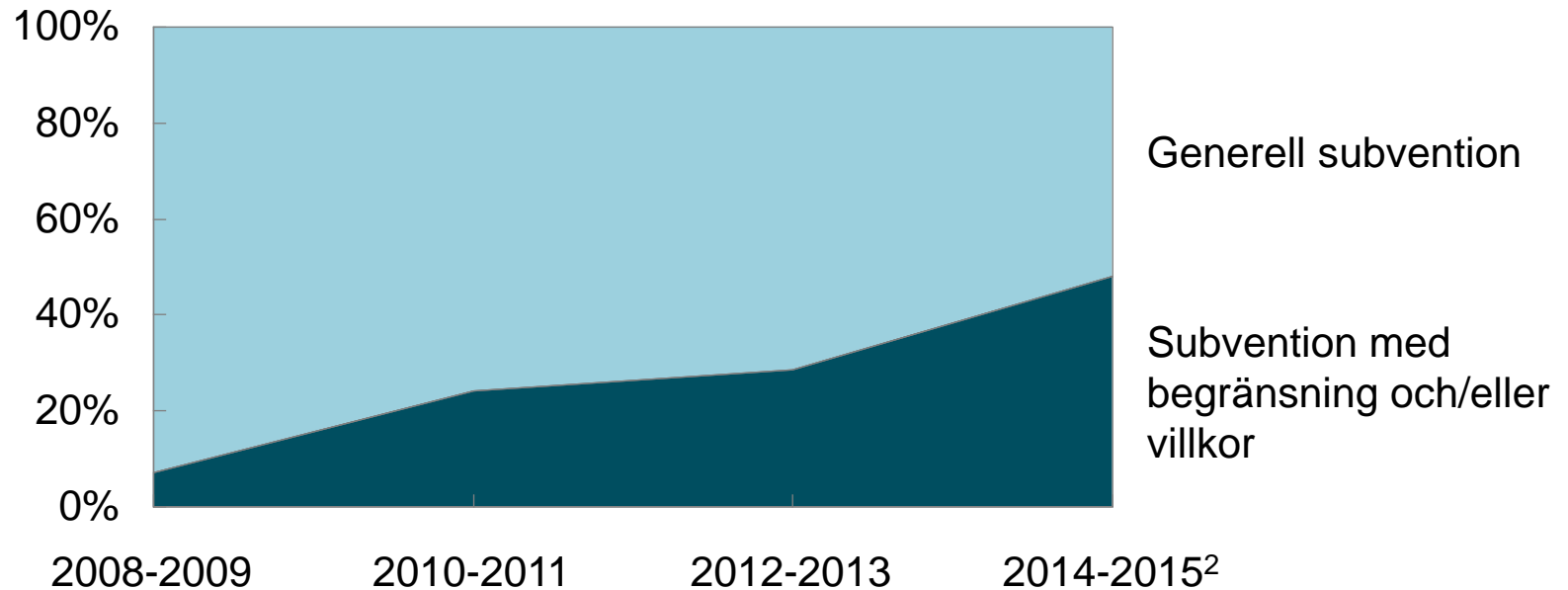
- **Uppföljning av trepartsöverläggningar** i samverkan mellan TLV och landstingen
 - Utvecklade datauttag från Socialstyrelsen med koppling mellan läkemedels- och patientregister
- Landstingens utvecklade **uppföljning inom ordnat införande**
- **TLV utökar** arbetet med olika **register**
- **Ambition** att öka förmågan till hantering av **komplex uppföljning**



Exempel: ökande andel subventionsbeslut med begränsningar ökar behovet av uppföljningsmöjligheter

Nya läkemedel: andel subventionsbeslut med begränsningar/villkor¹

Procent



¹ Beslut fattade av nämnden för läkemedelsförmåner

² Jan till och med okt 2015

KÄLLA: FLIS

Uppföljning

Behov av data

- **Data från Läkemedelsregistret** används för att insamla information
- *För fungerande uppföljning behöver landstingen säkerställa att recept skrivs ut för de nya läkemedlen*



Analys av data

- Återkoppling och **analys** av data sker under ett **begränsat antal tillfällen** under avtalstiden
- **Analysmodell tas fram en gång** för hela Sverige – sen analys per **automatik**



Återbetalning

- **Återbetalning** sker i enlighet med det som avtalas mellan landsting och företagen
- **Metod fastställs en gång**
- *Eventuell ökad administration kring hantering av fakturor m.m.*



Allt mer kontakt med kvalitetsregister för att utveckla riskdelningen mot mer medicinska mått (när tillräcklig relevans)

