

AVTALE OM SAMHANDLING MELLOM LEGEFORENINGEN OG LEGEMIDDELINDUSTRIEN

1 Formål og virkeområde

Et godt samarbeid mellom leger og legemiddelindustri er en forutsetning for å sikre riktig legemiddelbruk og behandling, og for økt forskning og utvikling av nye og forbedrede legemidler og behandlingsmetoder.

Gjennom denne avtalen ønsker partene å legge til rette for et slikt godt faglig samarbeid med det overordnede mål om å sikre god pasientbehandling.

Legene har et selvstendig ansvar for å holde seg oppdatert om riktig bruk av legemidler og skal sørge for at de har tilgang på god og oppdatert informasjon. Legemiddelindustrien, på sin side, skal tilby god faglig oppdatering om legemidler og behandling.

Partene ønsker økt aktivitet innen forskning og utvikling, og skal sammen legge til rette for vilkår som fremmer et godt samarbeid om kliniske studier og annen forskningsvirksomhet.

Denne avtalen gir retningslinjer for hvordan leger og legemiddelindustri skal opptre ved samhandling. Retningslinjene skal sikre forutsigbarhet, åpenhet og en faglig motivert samhandling. Slik skal partene ivareta samfunnets tillit til samarbeidet og til de involverte partene.

2 Avtalepartene og regelverk

Avtalen er inngått mellom Den norske legeforening (Legeforeningen) og Legemiddelindustrien (LMI).

Avtalen får virkning for medlemmene av foreningene, både leger og legemiddelfirmaer. Som medlem av Legeforeningen regnes også dens underforeninger og grupper bestående av Legeforeningens medlemmer.

I tillegg til denne avtalen er LMIs og Legeforeningens medlemmer underlagt foreningenes egne regelverk; LMIs medlemmer er underlagt LMIs bransjeregler, mens Legeforeningens medlemmer er underlagt etiske regler for leger.

Partene og deres medlemmer skal også i sitt samarbeid med leger og legemiddelindustri, som ikke er medlemmer av foreningene, overholde bestemmelsene i avtalen her.

3 Samhandling

Samhandling etter denne avtalen kan blant annet skje i form av firmamøter, tredjepartsmøter, herunder seminar, konsulentmøter, kurs, satellittsymposier og videreformidling av faglige sesjoner på kongress, standleie og/eller annonsering i tilknytning til faglige arrangementer.

Samhandlingen skal skje på en åpen og tillitsvekkende måte. Avtaler om samhandling skal inngås skriftlig. Avtalene gjøres tilgjengelig for innsyn av alle som måtte ønske det, med forbehold om forretningshemmeligheter eller der det er i strid med lov.

Konsulentbesøk på legekontor på dagtid kan likevel avtales muntlig.

Legemiddelinformasjon skal være av høy faglig kvalitet. All informasjonsutveksling mellom partene og deres medlemmer skal være sann, nøktern og saklig. Samarbeid mellom leger og legemiddelindustri skal skje i former og på måter som verken skaper avhengighetsforhold, eller er egnet til å så tvil om deres uavhengighet.

Legemiddelfirmaer og leger må i størst mulig grad sørge for å motvirke interessekonflikter. Legen må selv vurdere sin habilitet sett hen til andre oppdrag, arbeidsgivere, verv mv. som vedkommende har eller har hatt. Dersom spørsmål om legens habilitet oppstår, skal legemiddelfirmaet orienteres. Lege og legemiddelfirma skal da i samråd vurdere om legen er habil. Medlem av Legeforeningen skal praktisere åpenhet om sitt samarbeid med industrien. Dette innebærer blant annet at man i alle relevante sammenhenger på eget initiativ skal opplyse om eventuell tilknytning til, samarbeid med eller støtte fra legemiddelindustrien.

Ved arrangementer i regi av Legeforeningen og/eller dens medlemmer skal prosesser for samarbeid med firmaer være åpne, rettferdige og faglig begrunnet. Tilbud til firmaer om å delta som annonsør eller utstillere skal ikke favorisere et enkelt legemiddelfirma fremfor et annet.

4 Kompetansehevning og kunnskapsoverføring

Legemiddelindustrien kan arrangere eller bidra til arrangement og annen samhandling med Legeforeningens medlemmer innenfor behandlingsområder der respektive selskap driver forskning, utvikling eller tilbyr legemidler.

Arrangementer skal avholdes på sted som er hensiktsmessig for gjennomføringen og møtets faglige hovedformål, og som ivaretar partenes omdømme. Det stilles krav til nøkternhet ved betaling for reise, kost og losji.

Arrangementer rettet mot helsepersonell som arbeider i Norge, skal som hovedregel finne sted i Norge, med mindre sammensetningen av deltakere eller andre forhold tilsier at arrangementet bør finne sted i utlandet.

Dersom industrien medfinansierer arrangement i regi av Legeforeningen eller andre avtalen får virkning for, jf. pkt. 2, skal arrangementet på forhånd konseptgodkjennes av LMI. Dette gjelder f.eks. ved kjøp av annonser eller stand. For øvrig vises til legemiddelindustriens bransjeregler med nærmere vilkår for konseptgodkjenning. Ansatte leger skal innhente arbeidsgivers samtykke før deltakelse på arrangementer i regi av legemiddelindustrien.

Legemiddelindustrien skal ikke medvirke til arrangementer i forbindelse med legers formelle videre- og etterutdanning. Dette omfatter også annonsering og standkjøp på slike arrangement. Arrangøren kan unntaksvis tillate at industriansatte utgjør en liten andel av deltakerne på denne typen arrangement.

5 Dekning av utgifter

Dekning av utgifter i forbindelse med arrangementer skal være rimelig i omfang og størrelse, samt være et nødvendig premiss for gjennomføring av det faglige innhold.

Ved møter arrangert av det enkelte firma kan legemiddelindustrien dekke reise, opphold og bevertning med mindre annet følger av andre regelverk og avtaler. For øvrig vises til legemiddelindustriens bransjeregler med nærmere vilkår for dekning av utgifter.

Dekning av kostnader skal offentliggjøres i henhold til avtalens punkt 10.

Legemiddelindustrien skal ikke, verken direkte eller indirekte, dekke utgifter til aktiviteter av ikke-faglig karakter.

6 Kjøp av konsulenttenester, advisory board, standleie mv.

Medlemmene kan blant annet inngå avtaler om markedsføring ved kjøp av annonseplass i foreningspublikasjon, ved utsendelser, på nettsider, samt leie av utstillingsplass på arrangementer mv. Dette er likevel ikke tillatt på arrangement som er del av legers videre- og etterutdanning.

Ved kjøp av tenester (konsulenttenester, foredrag, advisory board, markedsføring mv.) skal det være et rimelig forhold mellom ytelse og motytelse.

7 Gaveforbud

Legemiddelindustrien kan ikke gi gaver, personlige tenester eller økonomiske fordeler. Dette er likevel ikke til hinder for å gi leger informasjons- og utdanningsmateriell, samt medisinske hjelpemidler til pasient, innenfor grensene som følger av helsepersonelloven § 9 og forskrift gitt i medhold av bestemmelsen.

8 Medvirkning til priser og stipend

Legemiddelindustrien kan medvirke til priser og stipender i regi av Legeforeningen eller foreningens medlemmer, forutsatt at pengene disponeres på en separat konto og valg av stipend- eller prisvinner gjøres av et styre. Legemiddelindustrien kan ikke være representert i et slikt styre.

Legemiddelindustrien kan imidlertid profileres i forbindelse med tildeling av priser og stipend.

9 Forskning og utvikling

Alle forsknings- og utviklingsprosjekter som gjøres i samarbeid mellom leger og legemiddelindustrien, skal gjennomføres i henhold til nasjonale og internasjonale lover, forskrifter og retningslinjer og med fokus på fag og kvalitet.

Formålet skal være å fremskaffe ny viten eller å foreta nødvendig etterprøving av allerede kjent viten, samt å bidra til utvikling av legemidler.

Alle prosjekter skal inngås og gjennomføres med transparens om rammer, bakgrunn, innhold og resultat av forskningen. Alle samarbeidsprosjekter skal være formalisert gjennom tydelige avtaler forankret ved institusjonen helsepersonellet er ansatt ved.

10 Offentliggjøring av verdioverføringer

Verdioverføringer til medlemmer av Legeforeningen fra legemiddelindustrien skal offentliggjøres, med mindre annet følger av lov. LMIs medlemmer offentliggjør verdioverføringer til helsepersonell i tråd med LMI bransjeregler.

11 Håndhevelse og øvrig lovgivning

Kontakt mellom medlemmer skal skje i tråd med de til enhver tid gjeldende lover og forskrifter.

Disse retningslinjene håndheves i henhold til vedtektene for Legeforeningens og LMIs Råd for legemiddelinformasjon.

Partene kan ved behov opprette arbeidsgrupper for å ivareta og utvikle samarbeidet i tråd med formålet i denne avtalen.

Det vises for øvrig til egne regler for samhandlingen mellom helseforetak og legemiddelindustrien.

Avtalen trer i kraft 1.9.2022

Sted/dato:

OSLO 28.6.22

Sted/dato:


OSLO 28.6.22

Signatur:



Karita Bekkemellem
Administrerende direktør i Legemiddelindustrien

Signatur:



Anne-Karin Rime
President i Den norske legeforening