

Helse- og omsorgsdepartementet
Postboks 8011 Dep
0030 OSLO

postmottak@hod.dep.no

Deres ref.: 14/1231

Vår ref.:
469/14

08.09 2014

Høringsuttalelse – endring i blåreseptforskriften – stønad til legemidler for behandling av hepatitt C

Norges Farmaceutiske Forening (Farmaceutene) viser til høringsbrev av 07.07.2014 og takker for anledningen til å uttale oss.

Vi støtter forslag om å innføre begrensninger for forskrivning av nye legemidler til behandling av hepatitt C. Vi har imidlertid noen kommentarer til den praktiske gjennomføringen av de foreslåtte forskriftsendringene:

Etterlevelse hos pasientgruppen

Med tanke på at en stor del av hepatitt C-pasientene er rusmisbrukere antas det at etterlevelse vil bli en utfordring. Tiltak for å sikre korrekt bruk av legemidlene vil kunne påvirke samfunnsøkonomien i behandlingen. I den anledning bør brukerperspektivet tillegges stor vekt. Vi regner med at tiltak for å sikre optimal etterlevelse i pasientgruppen er vurdert.

Praktisk håndtering i (sykehus-) apotek

Vi tillater oss å stille spørsmål hvorvidt bestemmelsen som gjør det mulig for sykehusapotek å ekspedere og utlevere inntil én måneds behandling der pasienten ved utskrivning fra sykehus ikke kan ha avbrudd i behandlingen, vil gjelde for de nye legemidlene til behandling av hepatitt C? (Jamfør HELFOs rundskriv til § 5-14 i Folketrygdloven).

Dersom dette er tilfelle ønsker vi å gjenta at Farmaceutene ved tidligere høringsuttalelser har påpekt at denne 1-månedsregelen også bør kunne gjelde i primærapotek. Dette for å sikre tilgjengelighet til viktig behandling og for å forhindre at pasienten blir sendt med uforrettet sak mellom apotek og sykehus /ulike nivå i helsetjenesten.

Ikrafttredelsesdato og implementering

Vi antar at de foreslåtte endringene vil bli kommunisert til både klinikere og berørte apotek slik at det ikke oppstår misforståelser som rammer pasienten og forsinker behandlingen. Det står ikke eksplisitt i høringsnotatet men vi antar at allerede igangsatt behandling ikke blir berørt og at de foreslåtte endringene ikke får tilbakevirkende kraft?

Formulering av paragraf § 4a

I forslag til ny § 4a foreslås følgende formulering: «*Legemidler til behandling av hepatitt C-infeksjon skal være forskrevet av spesialist i infeksjonssykdommer, fordøyelsessykdommer eller barnesykdommer med erfaring i behandling av pasienter med hepatitt C-infeksjon*»

Hvordan er det her tenkt at siste del av setningen skal håndheves; er det opp til klinikerens å bedømme om han eller hun har (tilstrekkelig) erfaring i behandling av hepatitt C infeksjon eller er dette noe apotek-farmasøyten forventes å ha oversikt over?

Med vennlig hilsen
NORGES FARMACEUTISKE FORENING

Tove Ytterbø
Leder

Guri Wilhelmsen
Fag- og kommunikasjonsrådgiver

Brevet er godkjent elektronisk og mangler derfor signatur

Norges Farmaceutiske Forening (Farmaceutene) er profesjonsforeningen for farmasøyer. Foreningen arbeider for riktig legemiddelbruk og for en høy faglig og yrkesetisk standard blant våre 3200 medlemmer. Farmasøyer er den gruppen autorisert helsepersonell med bredest ekspertise på legemidler. Vår legemiddelfaglige kompetanse dekker hele spennet fra forskning via produksjon, distribusjon og til klinisk bruk av legemidler.