

Helse- og omsorgsdepartementet
Postboks 8011 Dep
0030 Oslo

Vår referanse

9047-2007

Deres referanse

200607634-/MAM

Dato

16. mars 2007

HØRINGSUTTALELSE OM REVISJON AV BLÅRESEPTORDNINGEN

Vi viser til brev datert 07.12.2006 med høringsnotat om revisjon av blåreseptordningen. Sykehusapotekene ANS sender her sine kommentarer til endringsforslagene.

Generelt anser Sykehusapotekene endringene som en vesentlig forbedring både med hensyn på klargjøring av regelverket og effektivisering av arbeidet både hos forskriver og på apotekene. Dagens regelverk er vanskelig tilgjengelig og fører til at ressurser brukes på områder som ikke oppleves å tilføre pasienten økt behandlingssmessig verdi og sikkerhet.

En forutsetning for en slik gevinst er imidlertid at informasjon og opplæring av de involverte er tilstrekkelig grundig. Dette må det tas høyde for i implementeringsplanen, ikke minst for at også overgangen til ny ordning ikke skal kreve unødige ressurser i form av eksempelvis intervensjoner.

Vi ser det som en nødvendighet at refusjonslistene er tilgjengelige elektronisk over internett, som foreslått. Dette gjør det mulig å sikre at informasjonen som er tilgjengelig alltid er den sist oppdaterte. Eksempelene gir inntrykk av at informasjonen i listene er forståelig og tydelig, og kryssreferanser mellom generisk legemiddelnavn og produktnavn er nyttig. Vi forutsetter at det også vil framgå av listen hvilke bytter som er mulig der originalt legemiddel har dokumentbeskyttelse eller patentbeskyttelse for deler av sitt gjeldende bruksområde.

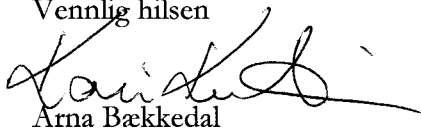
Vi forstår at gjeldende ordninger for individuell refusjon også skal revurderes. Resepter på spesialtilpassede legemidler, enten på apotektilvirkede legemidler eller uregistrerte legemidler, utstedes ofte første gang på sykehusene. Dette er legemidler som er vesentlig mer ressurskrevende å framskaffe enn ordinært markedsførte legemidler i Norge. Det er derfor viktig at ordningene for refusjon fortsatt tar høyde for denne type legemidler og ikke gjøres vanskeligere enn de er i dag. Vi mener også at enmånedsregelen må opprettholdes.

Det angis at forslaget krever betydelig IKT- oppgraderinger hos brukerne. En innføring av forslaget fra 1. januar 2008 forutsetter at oppgraderingene som må gjøres, er innenfor de budsjettmessige og

ressursmessige rammer som aktørene har for inneværende år. For apotekene antar vi at nødvendige oppgraderinger vil ivaretas i FarmaPro versjon 5,0. Innføringen av ny ordning må derfor koordineres med NAF-Data i god tid.

Til slutt vil vi gjøre oppmerksom på at navnet som er brukt på vårt sykehusapotek i Blåreseptforskriften § 4, pkt 2 er feil. Korrekt navn er: Sykehusapoteket ved Rikshospitalet.

Vennlig hilsen



Arna Bækkedal

Kvalitetsdirektør

Sykehusapotekene ANS

