

Helse- og omsorgsdepartementet
Postboks 8011 Dep
0030 OSLO

Deres ref.
200803603-HN

Vår ref.
08/256-2/TR/raa

Dato:
19.11.2008

Høring av utkast til endringer av forskrift om tuberkulosekontroll, MSIS- og Tuberkuloseregisterforskriften og blåreseptforskriften

Apotekforeningen viser til høringsbrev av 08.10.2008. Apotekforeningens vurdering er at endringene i hovedsak synes å være hensiktsmessige, men vil kommentere følgende punkter:

Utleveringssted for tuberkuloselegemidler

Erfaringsmessig mottar primærapotek i blant resepter på tuberkuloselegemidler. Det kan da skje at primærapotek forestår den fysiske utleveringen av legemidlene etter at reseptregistreringen er foretatt i FarmaPro på Rikshospitalets sykehusapotek, og legemidlene deretter oversendt apoteket.

Den økte bruken av TNF-alfa-hemmere har ført til en økende bruk av tuberkuloselegemidler som forebyggende behandling før oppstart med TNF-alfa-hemmere. Slike pasienter er ofte ikke omfattet av ordningen med observert inntak og håndterer derfor sine legemidler hjemme og på egenhånd.

Det er ikke gitt at utlevering fra sykehusapotek alltid vil være den mest hensiktsmessige distribusjonsordningen for pasientene og involvert helsepersonell, ei heller at dette vil være den mest rasjonelle løsningen rent logistisk.

Det er videre ikke gitt at den forslåtte løsningen gir bedre sikkerhet for korrekt bruk av tuberkuloselegemidler enn ved utlevering via primærapotek. Alle apotek er i dag underlagt pliktige rapporteringer til helsemyndighetene, f eks til Reseptregisteret. Det er vanskelig å se at rapportering og dokumentasjon skulle bli dårligere eller mindre komplett om alle apotek hadde anledning til å distribuere de aktuelle legemidlene.

Apotekforeningen savner en drøfting og begrunnelse for hvorfor distribusjon og utlevering av rifampicin og isoniazid foreslås forbeholdt sykehusapotek. Apotekforeningen vil samtidig understreke at foreningen støtter departementets underliggende syn om at det er svært viktig å ha god kontroll og oversikt over all utlevering og bruk av tuberkuloselegemidler.

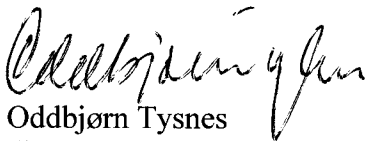
Bactroban og Hibiscrub på forhåndsgodkjent refusjon.

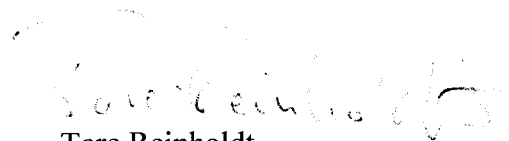
Apotekforeningen støtter forslaget om at disse legemidlene gis forhåndsgodkjent refusjon, noe som vil medføre at pasientene slipper å først legge ut for legemidlene ved kjøp på apotek, og deretter søke refusjon fra NAV.

Hibiscrub omsettes i to flaskestørrelser på hhv 250 ml og 500 ml. 250 ml - flasken har "sprutetut" og er således egnet for hjemmebruk hos pasient slik den er. 500 ml – flasken derimot er forsynt med vanlig skrukork, og denne flasken er følgelig ikke egnet for hjemmebruk hos pasient uten at det monteres en pumpe på flasken. Slik pumpe må kjøpes separat. Av blåreseptforskriften § 4 fremgår det at det ytes stønad til legemidler. Det er således ikke åpenbart at flaskepumper til Hibiscrub vil kunne dekkes etter § 4. Apotekforeningen forutsetter at dette forholdet ivaretas dersom Hibiscrub gis forhåndsgodkjent refusjon.

Dersom gjennomføring av forslaget krever endringer i FarmaPro-funksjonalitet, må Apotekforeningen ta forbehold om tidspunkt for implementering av endringen.

Med vennlig hilsen
For APOTEKFORENINGEN


Oddbjørn Tysnes
direktør samfunnsavdelingen


Tore Reinholdt
seniorrådgiver