

Apotekfremstilte legemidler og refusjon

For apotekfremstilte legemidler (magistrelle produksjoner), gjelder forhåndsgodkjent refusjon etter blåreseptforskriften § 2 for:

- Smertekassetter og andre apotekfremstilte legemidler som inneholder et virkestoff med forhåndsgodkjent refusjon ved palliativ behandling i livets slutfase (refusjonskode -90). Jfr liste over virkestoff med forhåndsgodkjent refusjon.
- Tilsetninger apoteket gjør for at et legemiddel som har forhåndsgodkjent refusjon skal bli *bruksferdig*. Dette vil bla gjelde tilsetning av vann til mikstur og oppløsning/fortynning av legemidler for intravenøs administrasjon.

For andre magistrelle produksjoner kan legen søke HELFO om individuell stønad etter blåreseptforskriften § 3 på vegne av pasienten. Dette gjelder:

- legemidler uten forhåndsgodkjent refusjon
- legemidler med forhåndsgodkjent refusjon der apoteket gjør en omformulering, eksempelvis fra tablett til mikstur

Ved både forhåndsgodkjent refusjon og individuell stønad av et apotekfremstilt legemiddel dekkes følgende:

- legemiddel (ett eller flere)
- tilsetnings-/oppløsningsstoffer (ett eller flere)
- arbeidspris
- engangsutstyr benyttet i framstillingen
- emballasje

Virkestoff/legemidler som RHFene har finansieringsansvar for refunderes ikke av folketrygden, heller ikke i apotekfremstilte legemidler.

27.09.2018