

Landets fylkesmenn

Deres ref.:
Vår ref.: 13/10997-2
Saksbehandler: Bjørg Abotnes
Dato: 13.12.2013

Opphør av oppdrag om behandling av søknader om rett til rekvirering av sentralstimulerende legemidler

Fra 2. januar 2014 endres Helsedirektoratets håndtering av rekvireringsrett for sentralstimulerende legemidler. Helsedirektoratet har med virkning fra 2. januar 2014 vedtatt rett til slik rekvirering som viderefører dagens prinsipper og vilkår, der det er overlatt til den enkelte rekvirent å vurdere om vilkårene for rekvirering er oppfylt. Vedlagt ligger kopi av vedtaket.

Helsedirektoratet vil informere landets apotek om endringen, og vi vil også publisere informasjon på www.helsedirektoratet.no

Vi benytter anledningen til å takke fylkesmennene for det arbeidet som er utført med håndtering av disse søknadene fra mai 2005 til og med desember 2013.

Vennlig hilsen

Cecilie Daae e.f.
divisjonsdirektør

Trude Andreassen
fungerende avdelingsdirektør

Dokumentet er godkjent elektronisk

vedlegg

Den norske legeforening
Postboks 1152 Sentrum
0107 OSLO

Kop

Deres ref.:
Vår ref.: 13/10997-1
Saksbehandler: Bjørg Abotnes
Dato: 12.12.2013

Beslutning om rett til rekvirering av sentralstimulerende legemidler

HelseDirektoratet ber om bistand fra Legeforeningen til å formidle følgende vedtak til alle Legeforeningens relevante underforeninger:

"Med hjemmel i forskrift om narkotika § 5 annet ledd gir HelseDirektoratet med dette vedtaket tillatelse til bruk (rekvirering) av sentralstimulerende legemidler for følgende leger:

- 1) Lege med spesialistgodkjenning innen barne- og ungdomspsykiatri, pediatri, psykiatri eller nevrologi.***
- 2) Andre leger som har pasient(er) som viderefører behandling med sentralstimulerende legemidler. Det er et vilkår at behandlingen er startet opp av lege med spesialistgodkjenning (jf. punkt 1)), eller av lege som HelseDirektoratet har gitt rett til rekvirering av sentralstimulerende legemidler på annet grunnlag enn spesialistgodkjenning. Rekvirerende lege må forsikre seg om at dette vilkåret er oppfylt og føre nødvendige opplysninger om dette på resepten.***

Det er en forutsetning at legene har rett til å rekvirere legemidler i reseptgruppe A. Tillatelsen gjelder fra 2. januar 2014.

Vedtaket omfatter følgende virkestoffer: Metylfenidat, racemisk amfetamin, deksamfetamin, dekstrometylfenidat og lisdeksamfetamin."

Rett til å rekvirere legemidler er hjemlet i helsepersonelloven § 11, og detaljer om hvilke leger som har rett til å rekvirere legemidler i reseptgruppe A er angitt i forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek § 2-1 annet ledd. Vi minner om at rekvirering av legemidler bare kan skje når dette anses faglig forsvarlig, jf helsepersonelloven § 4.

HelseDirektoratet er kjent med at det finnes leger som arbeider i spesialisthelsetjenestens fagområder psykiatri, pediatri eller nevrologi, som ikke har rekvireringsrett i henhold til punkt nr. 1) ovenfor, fordi de ikke har en av de nevnte spesialistgodkjenningene. Disse legene kan, på samme måte som tidligere, søke HelseDirektoratet om tillatelse til å rekvirere sentralstimulerende legemidler. I søknaden må det dokumenteres hvordan nødvendig og relevant kompetanse er opparbeidet på annen måte enn gjennom den ordinære spesialistutdanningen.

HelseDirektoratet - Divisjon spesialisthelsetjenester

Avdeling medisinsk utstyr og legemidler

Bjørg Abotnes, tlf.: 24163192

Postboks 7000 St. Olavs plass, 0130 Oslo • Besøksadresse: Universitetsgata 2, Oslo • Tlf.: 810 20 050

Faks: 24 16 30 01 • Org.nr.: 983 544 622 • postmottak@helsedir.no • www.helsedirektoratet.no

Legemiddelverket vil fra samme dato (2. januar 2014) endre/fjerne utleveringsbestemmelsene for de sentralstimulerende legemidlene.

Helsedirektoratet vil orientere om endringen på sine nettsider. I tillegg vil landets fylkesmenn og Apotekforeningen få tilsendt informasjon om endringen.

Videre vil det også bli oppdatert omtale av rekvirering av sentralstimulerende legemidler i den kommende behandlingsretningslinjen for AD/HD, samt at vilkårene for rekvireringen forventes å bli inkludert i forskriftsteksten ved forestående revisjon av forskrift om rekvirering og utlevering av legemidler fra apotek.

Vennlig hilsen

Cecilie Daae e.f.
divisjonsdirektør

Trude Andreassen
fungerende avdelingsdirektør

Dokumentet er godkjent elektronisk

Kopi:
Statens autorisasjonskontor for helsepersonell (SAK)
Statens legemiddelverk
Helse- og omsorgsdepartementet