



Medicinsk cannabis

Lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis

Folketinget har vedtaget lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis, der træder i kraft den 1. januar 2018.

Loven betyder blandt andet, at apoteker og apoteksfilialer skal indgå i forsyningskæden i forsøgsordningen ved, at apoteker og apoteksfilialer skal tage imod recepter på cannabislutprodukter, kontrollere recepterne, give vejledning og udlevere cannabislutprodukter.

Cannabislutprodukter må kun fremstilles på apoteker. Rammerne for fremstillingsprocessen fremgår af lovens § 18 i bekendtgørelse om apotekers fremstilling af cannabislutprodukter med nærmere krav til organisation, personale, lokaler og udstyr, selvinspektion m.v.

Herudover indfører loven en ny tilknytningsordning, der regulerer apotekeres samarbejde med virksomheder omfattet af forsøgsordningen. Ordningen indebærer, at apotekere, der vil drive eller være knyttet til en virksomhed, der er omfattet af forsøgsordning med medicinsk cannabis, har anmeldelsespligt til Lægemedelstyrelsen.

Se nærmere på [Lægemedelstyrelsens hjemmeside](#).

Håndkøbslægemidler

Håndkøbslægemidler i selvvalg

Fra den 1. januar 2018 kan visse håndkøbslægemidler placeres i publikumsrummet (i selvvalg), og ikke kun bag disken eller i aflåste skabe.

Formålet er, at understøtte borgernes tilgængelighed af lægemidler således, at borgerne selv kan foretage en vurdering af, hvilket håndkøbslægemiddel, de ønsker at købe.

Det følger af, at [lov nr.1736 af 27. december 2016](#) om ændring af lov om apoteksvirksomhed og lov om lægemidler træder i kraft.

På Lægemedelstyrelsens hjemmeside findes en liste over det [sortiment af håndkøbslægemidler](#), som kan stå i selvvalg.

Lægemedelstyrelsen udsteder før jul en vejledning om håndkøbslægemidler i selvvalg. Vejledningen vil blive offentliggjort på [retsinformation.dk](#).



Apoteker og apoteksregnskab

Elektronisk ordination som hovedregel

Den 1. oktober 2017 trådte bekendtgørelse om recepter og dosisdispensering af lægemidler i kraft. Formålet med den nye bekendtgørelse er blandt andet, at elektronisk receptordination er hovedreglen. Begrundelsen er, at elektronisk fremsendelse forventes at øge sikkerheden for overførsel af korrekte data og minimerer muligheden for forfalskede recepter.

Papir-, telefax- og telefonrecepter kan dog fortsat bruges i særlige tilfælde:

- Det er den enkelte læge, der ved anvisning skal vurdere, om der er tale om et særligt tilfælde.
- Der eksisterer ikke en liste over tilfælde, der kan begrunde brug af papir-, telefax- og telefonrecepter.
- Apoteket må kun ekspedere papir-, telefax- og telefonrecepter én gang. Ved flergangsrecepter skal elektronisk recept anvendes.
- Der kan ikke benyttes papir-, telefax- og telefonrecept ved ordination af lægemidler til dosisdispensering, lægemidler underkastet særlig overvågning (§ 4-lægemidler) og lægemidler til brug i praksis.

Du kan læse mere her: [Bekendtgørelse om recepter og dosisdispensering af lægemidler](#).

Indberetning af afgift/tilskud og årsafslutning

Lægemedelstyrelsen opfordrer samtlige apotekere til at gennemgå afregningen for november måned for eventuelle fejl. Konstaterer du fejl, skal disse rettes i forbindelse med afregning for december 2017. Derudover gør vi opmærksom på, at apotekerne inden den 5. januar 2018 skal indberette afgift/tilskud for december 2017. Vi bestræber os på, at få afregningen sendt til apotekerne hurtigst muligt.

Ny bekendtgørelse om apotekernes indsendelse af regnskabsoplysninger

Den 1. januar 2018 træder en ny bekendtgørelse om apotekernes indsendelse af regnskabsoplysninger i kraft. Den nye bekendtgørelse er udarbejdet af Lægemedelstyrelsen på opfordring fra Apotekerforeningen. I den forbindelse udarbejder vi en elektronisk formular, som fremover skal benyttes, når apotekerne skal indsende regnskabsoplysninger til Lægemedelstyrelsen. Den elektroniske formular skal bruges til indsendelse af regnskabsoplysninger fra 2017. Mere information vil fremgå af regnskabsmaterialet, som bliver sendt til apotekerne ultimo januar 2018.

Du kan læse mere her: [Bekendtgørelsen om apotekernes indsendelse af regnskabsoplysninger](#).





Medicintilskud

Ændring i beregning af tilskud til medicin, der ikke har generelt tilskud

Fra den 1. januar 2018 ændrer reglerne for beregning af tilskud sig for de lægemidler, der ikke har generelt tilskud, og hvor kunden har en bevilling af enkelttilskud. Det betyder, at tilskud, som beregnes efter en enkelttilskudsbevilling, vil blive beregnet ud fra en tilskudspris efter samme regler som for tilskudsberettigede lægemidler.

Borgere, som vælger et dyrere lægemiddel end det billigste vil altså ikke længere få tilskud beregnet af den faktiske pris, men af tilskudsprisen. Det betyder, at egenbetalingen bliver højere.

Som en støtte til rådgivningen til de borgere, som berøres af ændringen, har vi udarbejdet vedhæftede informationsark, som kan printes og udleveres efter behov.

Informationsarket findes også i faktaboksen Kort fortalt på [vores hjemmeside](#).

Reglerne gælder ikke håndkøbslægemidler i frihandel.

Tidsbegrænsning og ændring af ikrafttrædelsesdato på terminalbevillinger

Terminaltilskud bevilges med virkning fra 4 dage før vi har modtaget ansøgningen. Terminalbevillinger har siden juli 2016 fået fast varighed på 1 år. Lægen kan søge om fornyet bevilling, hvis borgeren fortsat opfylder betingelserne for terminaltilskud, fra 14 dage før bevillingen udløber.

I særlige tilfælde, hvor lægen ikke har søgt om terminaltilskud, når borgeren var døende, kan vi bevilge tilskud med virkning fra 3 måneder før, vi har modtaget ansøgningen. I tilfælde, hvor lægen erklærer, at borgeren er død på ansøgningstidspunktet, kan vi bevilge terminaltilskud med virkning fra 6 måneder, før vi har modtaget ansøgningen. Skal en ikrafttrædelsesdato ændres, skal vi have en henvendelse fra en læge.

Forskel på udleveringstilladelse og tilladelse til magistrel fremstilling

Udleveringstilladelse gives til lægen til lægemidler, som ikke er markedsført i Danmark og som er produceret af en lægemiddelvirksomhed (jf. §29 i Lægemiddelloven). Du kan læse mere her: [Udleveringstilladelse til IKKE markedsførte lægemidler](#).

Tilladelse til magistrel fremstilling gives til patienten til magistrelle lægemidler, hvis patienten ikke kan anvende et markedsført lægemiddel med samme terapeutiske virkning (§ 13, stk. 2, i lov om apoteksvirksomhed, jf. lovbekendtgørelse 1040 af 3. september 2014). Du kan læse mere her: [Tilladelse til magistrel fremstilling](#). Indtil august 2015 udstedte vi tilladelsen til den ansøgende læge, herefter begyndte vi at udstede dem til patienten. Tilladelser udstedt til lægen kan fortsat anvendes uanset hvilken læge, der udskriver det magistrelle lægemiddel.

Borgeren skal vise sin udleveringstilladelse eller tilladelse til magistrel fremstilling sammen med recepten for at få udleveret medicinen på apoteket.

Opdateret informationsark

Informationsarket til borgerne "Forstå din kvittering" er opdateret med 2018 beløbsgrænser. Nyeste informationsark kan altid findes på [vores hjemmeside](#) i faktaboksen Kort fortalt. Informationsarket opdateres på vores hjemmeside den 1. januar 2018.

Vi ønsker alle en glædelig jul og et godt nytår.

Har du forslag, ris eller ros er du meget velkommen til at kontakte os.

Redaktør Helle Jeppe Ramsing

E hejr@dkma.dk

T +45 93 59 64 24

Layout Camilla Edel Kinnerup

E cga@dkma.dk

T +45 44 88 93 47