

Medicintilskud

CTR-udligningsbeløb

Vi oplever, at nogle apoteker henviser kunder til at kontakte Lægemedelstyrelsen uden forinden selv at have forsøgt at forklare årsagen til et udligningsbeløb i CTR. Dette er uhensigtsmæssigt, idet Lægemedelstyrelsen ikke har adgang til de samme oplysninger om den konkrete ekspedition som apoteket. Apoteket har adgang til både CTR-transaktioner og egne ekspeditionsdata, mens Lægemedelstyrelsen alene kan se de samme CTR-transaktioner. Styrelsen har således ikke indsigt i, hvilket lægemiddel der er tale om, eller baggrunden for, at et køb er indberettet og efterfølgende annulleret i CTR. Det er derfor ofte vanskeligt at give borgeren en fyldestgørende forklaring uden dialog med det pågældende apotek.

Det forudsættes, at apoteket som udgangspunkt kan redegøre for tilskudsberegningen efter anmodning fra borgeren. Hvis apoteket henviser borgeren til Lægemedelstyrelsen med henblik på en forklaring af et udligningsbeløb, bør apoteket samtidig udlevere en oversigt over relevante CTR-transaktioner samt apotekets egne ekspeditionsoplysninger til borgeren.

Adgang via fmk-online.dk

Apoteket har adgang til CTR direkte via fmk-online.dk (uden om apotekssystemet).

Direkte adgang kan anvendes til transaktionsindberetning eller forespørgsel på: transaktionsdata, saldo, tilskudsbevillinger, henstandsordning eller kommunale tillæg.

Tilskudsberegningen foregår i apotekssystemet.

Beregningen af borgerens tilskud foregår på apoteket. Apoteket indberetter til CTR, hvor meget (regions)tilskud, der er givet. Hvis der opstår udligningsbeløb, skal apoteket håndtere udligningen. Borgeren må først ydes mere tilskud, når borgeren igen er berettiget. Hvis borgeren ønsker det, skal apoteket kunne udligne delvist, forstået sådan at borger betaler medicinens pris uden tilskud (§6 stk. 2). Hvis udligningen er i borgerens favør, udbetaler apoteket beløbet. Reglerne findes i § 6 i [Bekendtgørelse om det Centrale TilskudsRegister \(CTR\)](#).

Ikke-markedsførte lægemidler og magistrelle lægemidler

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. Du kan læse mere her: [Udleveringstilladelser](#).

Tilladelse til magistrel fremstilling gives til patienten til magistrelle lægemidler, hvis patienten ikke kan anvende et markedsført lægemiddel med samme terapeutiske virkning. Du kan læse mere her: [Magistrelle lægemidler](#).

Magistrelle lægemidler fremstilles individuelt på apotek efter lægelig ordination, når der ikke findes et egnet markedsført lægemiddel til patientens behov. De anvendes typisk ved behov for en specifik styrke, formulering eller administrationsform og skal derfor altid udleveres på recept til en konkret patient.

På denne baggrund kan magistrelt fremstillet Helo creme ikke udleveres som håndkøb uden recept.

Der kan søges enkelttilskud til magistrelle lægemidler, herunder magistrelt fremstillet Helo creme. Der kan derimod ikke ydes tilskud til Helo creme fra Faaborg Pharma, selv om produkterne har samme navn, idet dette er et mærkevareprodukt.

Udenlandske farmaceuter og farmakonomer

Det er ikke tilladt for udenlandske farmaceuter eller farmakonomer at arbejde på et dansk apotek uden en tilladelse fra Lægemedelstyrelsen. Der er forskellige måder at opnå sådan en tilladelse på afhængig af om man er farmaceut eller farmakonome og om ens uddannelse er taget i et EU-land eller i et tredjeland.

Farmaceut med en uddannelse fra et EU-land

Hvis ansøgerens uddannelse er omfattet af Direktiv 2005/36/EF af 7. september 2005 om anerkendelse af



erhvervsmæssige kvalifikationer, meddeles der en direkte tilladelse, hvorefter ansøgeren har ret til at arbejde på et dansk apotek.

Der stilles ikke krav om dokumenterede dansk kundskaber eller kendskab til dansk apoteks- og lægemiddellovgivning for at opnå denne tilladelse. Det påhviler imidlertid apotekerens at sikre, at medarbejderen har tilstrækkelige dansk kundskaber samt det fornødne kendskab til gældende lovgivning, før farmaceuten kan ekspedere apotekets kunder.

Farmaceut med en uddannelse fra et tredjeland

En farmaceut med en uddannelse fra et ikke-EU-land meddeles en betinget tilladelse under forudsætning af, at vedkommende gennemfører udvalgte fag på farmaceutkandidatuddannelsen ved enten KU eller SDU. Under studieopholdet vil de være tilknyttet et apotek, hvor de indgår på lige fod med øvrige studerende.

Efter at have gennemført de fag, der er angivet i den betingede tilladelse, meddeles vedkommende en endelig tilladelse og opnår herefter ret til at arbejde som farmaceut på et apotek.

Farmakonom med en uddannelse fra et EU-land

Denne gruppe meddeles en betinget tilladelse under forudsætning af, enten et gennemført praktikophold af en fastsat varighed eller en bestået egnethedsprøve på Farmakonomskolen.

Efter gennemførelse af den fastsatte praktikperiode skal der indsendes en evaluering til Lægemiddelstyrelsen. Såfremt evalueringen godkendes, meddeles ansøgeren herefter tilladelse til at arbejde som farmakonom på et dansk apotek.

Farmakonom med en uddannelse fra et tredjeland

En farmakonom med en uddannelse fra et ikke-EU-land meddeles en betinget tilladelse forudsat, at vedkommende gennemfører et praktikophold af en fastsat varighed samt består egnethedsprøven på Farmakonomskolen. For begge kategorier er praktikopholdets formål at give ansøgeren indgående kendskab til dansk apoteks- og lægemiddellovgivning samt at opnå praktiske kompetencer i arbejdet som farmakonom på et dansk apotek. Indehavere af en betinget tilladelse må ikke arbejde selvstændigt som farmakonom, men har samme begrænsninger som en farmakonomstuderende.

Hvis der er spørgsmål om egnethedsprøven eller faglige spørgsmål i forbindelse med praktikopholdet kan Farmakonomskolen kontaktes. For ansættelsesretlige spørgsmål kan Danmarks Apotekerforening eller Farmakonomforeningen kontaktes. Før man kan tilmelde sig egnethedsprøven, skal man have gennemført samtlige moduler af Dansk 3.

Det præciseres, at en tilladelse til at arbejde som farmaceut eller farmakonom i Danmark ikke udgør en opholds- eller arbejdstilladelse. Det påhviler apotekerens at sikre, at medarbejderen er i besiddelse af gyldig opholds- og/eller arbejdstilladelse.

Regler for udenlandske recepter

Ekspedition af udenlandske recepter

En recept udstedt af en læge i et EU-land er som udgangspunkt gyldig i alle øvrige EU-lande. Danske apoteker er derfor forpligtet til at anerkende sådanne recepter.

Det er dog vigtigt at understrege, at recepter altid er underlagt de regler, der gælder i det land, hvor de indløses. I Danmark betyder det, at danske apoteker skal følge de danske udleveringsregler, jf. bekendtgørelse nr. 827 af 24. juni 2024 om recepter og dosisdispensering af lægemidler. Du kan læse mere om brug af recepter på tværs af EU-lande her: https://europa.eu/youreurope/citizens/health/prescription-medicine-abroad/prescriptions/index_da.htm.

I praksis indebærer det, som reglerne er i dag, at recepter udstedt i andre EU-lande i Danmark skal foreligge som en fysisk Papirrecept. Alternativt kan lægen faxe recepten direkte til det valgte apotek.

På papirrecepter udstedt i EU skal underskriften være håndskreven. Dette indebærer, at der skal foreligge en fysisk underskrift – altså "blæk på papir".

Når der i bilag 4 til receptbekendtgørelsen står: "*Underskrift (håndskrevet eller digital afhængig af det medie, der er valgt til receptudstedelse)*", skal dette forstås således, at hvis recepten fremsendes via fax, kan den medsendte underskrift betragtes som en digital underskrift.

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

E apotek@dkma.dk
T +45 44 88 95 95