

Se liste i e-post

Deres ref.	Dato	Vår ref.	Saksbehandler
	15.09.2023	23/21311-1	Bendik Auran Rathe

HØRING OM OPPTAK PÅ BYTTELISTEN

Byttelisten gir en oversikt over hvilke legemidler som er byttbare. En oppføring av et legemiddel på byttelisten innebærer at apotek kan bytte legemiddelet som står på pasientens resept, til et annet legemiddel som står på listen.

Formålet med apoteklovens bestemmelser om bytte er å sikre økt konkurranse og dermed lavere pris på legemidler.

Legemiddelverket sender visse forslag om endringer av Byttelisten på høring. Det gjelder eksempelvis når det ikke foreligger direkte sammenlignende bioekvivalensstudier, men hvor vi mener at legemidlene er generisk og medisinsk likeverdige. Høringsinnspill er offentlige og vil i enkelte saker også kunne bli lagt ut på Legemiddelverkets hjemmeside. Legemiddelverket gir ikke den enkelte høringsinstans noen tilbakemelding på høringsinnspill som er sendt oss.

Ytterligere informasjon om byttelisten finnes på vår hjemmeside: www.legemiddelverket.no

Legemiddelverket foreslår at følgende legemidler tas opp på byttelisten:

Varenummer	Handelsnavn	Innehaver	Legemiddelform	Styrke	Mengde
106747	Ximluci	Stada Arzneimittel AG	Injeksjonsvæske, oppløsning	10 mg/ml	Hetteglass, 1 x 0,23 ml
387375	Lucentis	Novartis Europharm Limited	Injeksjonsvæske, oppløsning	10 mg/ml	Hetteglass, 1 x 0,23 ml

Legemiddelverket har vurdert at Lucentis og Ximluci injeksjonsvæske, oppløsning er medisinsk likeverdige, og anbefaler opptak på byttelisten.

Høringsfrist

Eventuelt innspill til høringen må sendes Legemiddelverket innen 09.10.2023. Høringsinnspill sendes til medisinbytte@legemiddelverket.no

Vennlig hilsen

Statens legemiddelverk

Statens legemiddelverk

Postboks 240 Skøyen, 0213 Oslo

Besøksadresse: Grensesvingen 26, 0663 Oslo

post@legemiddelverket.no

legemiddelverket.no

Brev stiles til Statens legemiddelverk. Vennligst oppgi vår referanse.

Tlf.: 22 89 77 00

Kto.: 7694 05 00903

Org.nr. 974 761 122



Hallstein Husbyn
fungerende enhetsleder

Bendik Auran Rathe
rådgiver

Dokumentet er elektronisk godkjent og har ikke håndskrevne signaturer.

Vedlegg:
Vurdering av bytte ranibizumab