



Skjemaet sender du til:

Helfo
Postboks 2415
3104 Tønsberg

Søknad om dekning av utgifter til viktige legemidler ved godkjent yrkesskade (ftrl. § 5-25)

Helfo kan gi stønad til nødvendige utgifter til legemidler ved skade eller sykdom godkjent som yrkesskade. Helfo anbefaler at du søker elektronisk i Tjenesteportal for helseaktører: <http://portal.helsedirektoratet.no>. Dersom du ikke er tilkoblet Helsenet, er adressen: internett-portal.helsedirektoratet.no

1.1 Opplysninger om pasienten

Fødselsnummer (11 siffer)	Fornavn, etternavn
Postadresse	Postnummer, sted
Diagnose (tilstanden legemidlet skal benyttes for)	Diagnosekode og benyttet kodeverk ICPC-2/ICD-10
Relatert diagnose*	Diagnosekode og benyttet kodeverk ICPC-2/ICD-10

*Diagnoser som er relatert til eller som ligger til grunn for tilstanden som skal behandles.

1.2 Angi sykdommens alvorlighetsgrad (må oppgis)

Lav	Moderat	Høy	Svært høy
Beskriv alvorligheten ut fra tap av levetid og livskvalitet ved fravær av den omsøkte behandlingen, det vil si med utgangspunkt i dagens standardbehandling. (Skriv på eget ark ved behov.)			

2. Opplysninger om søkende lege

Fornavn, etternavn	Spesialitet/sykehusavdeling	HPR-nummer
Postadresse (arbeidssted)		
Telefonnummer*		

*Helst direkte eller mobil

3. Beskrivelse av yrkesskaden

Hendelsesforløp for yrkesskaden/-sykdommen Når oppstod yrkesskaden/-sykdommen: Beskriv hvordan yrkesskaden/-sykdommen oppstod		
Yrkesskadens/-sykdommens art og lokalisering Oppgi detaljert hvor på kroppen skaden er eller hvilken sykdom som oppstod		
Årsakssammenheng Søknaden gjelder Opprinnelige yrkesskade/-sykdom Følgeskade Er yrkesskaden eneste årsak til behovet for legemidlet? Ja Nei Hvis nei, oppgi prosentandel som skyldes yrkesskaden:		

4. Generelle vilkår

Det er behov for langvarig behandling, dvs. minst 3 måneder i løpet av en 12-måneders periode, eller det er risiko for langvarig behandling.
Behandlingen med legemidlet skjer utenfor sykehus/institusjon/poliklinikk (må være oppfylt)

5. Legemiddel søknaden gjelder

Navn på legemidler/virkestoff med styrke og formulering	Dosering (døgndose)
---	---------------------

6. Tidligere behandling

Navn på forhåndsgodkjente legemidler eller andre relevante legemidler som er forsøkt for tilstanden som skal behandles.	Dosering (døgndose)
---	---------------------

7. Begrunnelse for behandlingen/endring av behandlingen

7.1	Forhåndsgodkjente eller markedsførte legemidler (flere kryss er mulig) Ga ikke tilstrekkelig effekt Ga uakseptable bivirkninger Er kontraindisert på grunn av annen sykdom eller annen behandling Kan ikke lenger benyttes grunnet uakseptabel høy risiko for alvorlige bivirkninger Kan ikke lenger benyttes grunnet betydelige complianceproblemer, herunder liten sykdomsinnsikt eller store konsentrasjonsproblemer grunnet sykdom Kan ikke lenger benyttes grunnet betydelige complianceproblemer som følge av uegnet styrke eller formulering Finnes ikke ved denne diagnosen Er ikke relevante ved denne diagnosen
-----	--

7.2	Utdypende begrunnelse for behandlingen/endring av behandlingen (må fylles ut):
-----	--

8. Vedlegg fra legen

Preparatomtale for legemiddel med godkjent indikasjon i et annet EØS-land Vitenskapelig studie Andre vedlegg, spesifiser:	Prøvesvar
---	-----------

9. Samtykke fra pasient

Pasienten har samtykket til at kopi av vedtak kan sendes til undertegnende lege.
--

10. Legens underskrift

Sted og dato	Underskrift og stempel
--------------	------------------------

Generell informasjon/veiledning

Legen fyller ut søknaden på vegne av pasienten

Til punkt 3: En relevant spesialist i sykdommens fagfelt eller tilgrensende behandlingsområder eller en lege ved et offentlig sykehus skal sende søknad når

- legemidlet ikke er markedsført for den aktuelle bruken i Norge.
- legemidlet er i reseptgruppe A og B. Se unntak for visse legemidler i rundskriv til § 5-14
- søknaden gjelder Repatha (evolokumab), Aimovig (erenumab), Ajovy (fremanezumab), Emgality (galkanezumab), samt søknader om botulinumtoksinlegemidler til bruk mot kronisk migrene og hyperhidrose.
- legemidlet skal brukes til behandling av sykdom hvor det er tilknyttet spesialistvilkår til refusjonskoden for alle legemidler i refusjonslisten.

Helsedirektoratet kan gjøre unntak fra krav om søknad fra spesialist i vedlegg 1 (Legemiddellisten).

Til punkt 8: Hvis legemidlet ikke har markedsføringstillatelse for det aktuelle bruksområdet i EØS/Storbritannia, må lege legge frem vitenskapelig dokumentasjon for effekt ved den aktuelle sykdommen/tilstanden.

Mer informasjon finner du på helfo.no samt i rundskriv til folketrygdloven § 5-25.