

Adresseinformasjon fylles inn ved ekspedering. Se mottakerliste nedenfor.

<b>Deres ref.</b>	<b>Dato</b>	<b>Vår ref.</b>	<b>Saksbehandler</b>
	01.11.2021	21/27206-1	Cathrine Kristiansen

## HØRING OM OPPTAK PÅ BYTTELISTEN

### Bakgrunn

Byttelisten gir en oversikt over hvilke legemidler som er byttbare. Ordningen med medisinbytte i apotek innebærer at apotek kan bytte legemiddelet som står på pasientens resept til et annet likeverdig legemiddel som står på byttelisten.

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 legemidlene administreres med medisinsk utstyr, men hvor vi mener at legemidlene er generisk og medisinsk likeverdige.

Ytterligere informasjon om byttelisten finnes på vår hjemmeside: [www.legemiddelverket.no](http://www.legemiddelverket.no)

### Legemiddelverket foreslår at følgende legemidler tas opp på byttelisten:

Varenummer	Handelsnavn	Innehaver	Legemiddelform	Styrke	Mengde
471973	Mirena	Bayer	Intrauterint innlegg	20 mikrog/24 timer	1 stk
455861	Levosert	Gedeon Richter	Intrauterint innlegg	20 mikrog/24 timer	1 stk

Legemiddelverket har vurdert at Levosert og Mirena er medisinsk likeverdige, og anbefaler opptak på byttelisten.



**Høringsfrist**

Eventuelle innspill til høringen må sendes Legemiddelverket innen **24.11.2021**. Høringsinnspill sendes til [medisinbytte@legemiddelverket.no](mailto:medisinbytte@legemiddelverket.no)

Høringsinnspill er offentlige og vil kunne bli lagt ut på Legemiddelverkets hjemmeside. Legemiddelverket gir ikke den enkelte høringsinstans noen tilbakemelding på høringsinnspill som er sendt oss.

Vennlig hilsen  
Statens Legemiddelverk

Helga Festøy  
Enhetsleder

Cathrine Kristiansen  
Rådgiver

*Dokumentet er elektronisk godkjent og har ikke håndskrevne signaturer.*

Vedlegg:

Lenke til Felleskatalogen.no med pakningsvedlegg og SPC

[Mirena 20 mikrog/24 timer, intrauterint innlegg](#)

[Levosert 20 mikrog/24 timer, intrauterint innlegg](#)

Vedlegg:

Vurdering av byttbarhet

Mottakere:

Farma Norge

Bayer AS

Apotekforeningen

Legemiddelindustrien

Norges Farmaceutiske Forening

Den norske legeforening

Funksjonshemmedes Fellesorganisasjon

Gedeon Richter Nordics AB

Den norske jordmorforening

Kopi til:

Helse- og omsorgsdepartementet