



M06	Seropositiv reumatoid artritt	-
M07	Annen reumatoid artritt	-
M08	Leddlidelser ved psoriasis og inflammatorisk tarmsykdom	-
M13.0	Juvenil artritt	-
M30	Uspesifisert polyartritt	-
M31	Poluarteritis nodosa og beslektede tilstander	-
M32	Andre nekrotiserende vaskulitter	-
M33	Systemisk lupus erythematosus (SLE)	-
M34	Dermatopolymyositt	-
M35	Systemisk sklerose	-
M45	Annen systemisk affeksjon av bindevev	-
M46.1	Ankyloserende spondylitt	-
M46.8	Sakroilitt, ikke klassifisert annet sted	-
M94.1	Andre spesifiserte inflammatoriske lidelser i ryggsøylen	-
M94.1	Residiverende polykondritt	-

Vilkår: 31: Behandlingen skal være instituert ved infeksjonsmedisinsk, onkologisk eller revmatologisk sykehusavdeling, eller poliklinikk, eller av spesialist i vedkommende spesialitet. Legen kan rekvirere legemidlet til seg selv på blå resept.

Vedtaket gjelder følgende varenummer: 216838

Vedtaket gjelder kun den bruken av legemidlet som er metodevurdert. Eventuelle andre bruksområder/ indikasjoner er ikke omfattet av dette vedtaket.

Preparatet er gitt refusjon med refusjonspris, jf. legemiddelforskriften § 14-9. Refusjonspris er satt lik maksimalpris beregnet etter legemiddelforskriften §§ 12-2 og 12-3.

**Dersom De ønsker å uttale Dem i saken før vedtak treffes, ber vi om at tilbakemelding er oss i hende senest 14-02-2019**

**Under forutsetning av at Statens legemiddelverk ikke mottar uttalelse i saken innen gitt frist, trer vedtaket i kraft 01-03-2019.**

Vedtaket kan revurderes og endres dersom det tilkommer nye forhold som endrer grunnlaget eller premissene for vedtaket, jf. legemiddelforskriften § 14-11.

#### **Begrunnelse**

Vilkårene i blåreseptforskriften § 1b er oppfylt.



Folsyre NAF tabletter 1 mg er per i dag opptatt på refusjonslisten i henhold til blåreseptforskriften, og er innvilget forhåndsgodkjent refusjon etter § 2 til bruk ved metotreksatbehandling for å redusere bivirkninger. Folsyre (tabletter) har forhåndsgodkjent refusjon for mange av de samme refusjonskodene som metotreksat.

Legemiddelverket har på bakgrunn av en henvendelse fra HELFO vurdert at metotreksat tabletter får forhåndsgodkjent refusjon for reduksjon av bivirkninger av metotreksatbehandling ved immunsvikt.

Kriteriene for innvilgelse av forhåndsgodkjent refusjon er oppfylt, jf. legemiddelforskriften kapittel 14.

Statens legemiddelverk har på dette grunnlag vedtatt å føre legemidlet opp i refusjonslisten, jf. legemiddelforskriften kapittel 14 og blåreseptforskriften § 2.

#### **Klage**

Vedtaket kan påklages til Helse- og omsorgsdepartementet. Klagen sendes Statens legemiddelverk. For nærmere informasjon om klageretten, se [melding om rett til å klage](#) over forvaltningsvedtak.

Vennlig hilsen  
Statens legemiddelverk

Hallstein Husbyn (e.f.)  
Enhetsleder

Christina Sivertsen  
Lagleder

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

Mottaker:  
Apotekforeningen, Postboks 5070 Majorstua, 0301 OSLO