

**Regelverk for fremsettelse av refusjonskrav
for poliklinisk utført radiologi 2023 -
Statlige helseinstitusjoner**

INNHold

INNHold	2
1. INNLEDNING	4
2. ENDRINGER FOR 2023	4
2.1 Nye endringer i NCRP-kodeverket for 2023	4
2.2 Nye endringer i finansieringsordningen for 2023	4
3. OM FINANSIERING AV POLIKLINISK RADIOLOGI	5
4. OMFANG AV ORDNINGEN	5
5. MOTTAKER AV REFUSJONEN	6
6. FREMSETTELSE AV REFUSJONSKRAV	6
6.1 Rapporteringsformat	6
6.2 Informasjonsinnholdet i et gyldig refusjonskrav	6
6.2.1 Om koding og refusjonskrav for diagnostiske undersøkelser	8
6.2.2 Om koding og refusjonskrav for bildeveiledede intervensjoner	10
6.2.3 Om koding og refusjonskrav for nukleærmedisinske undersøkelser	11
6.3 Refusjon ved bruk av kontrastmiddel	12
6.4 Refusjon for ensidig og tosidig undersøkelse	12

INNHOOLD

6.5 Refusjon radiofarmakum	13
6.6 Refusjon for ambulant utførte radiologiske undersøkelser	13
6.7 Refusjon teleradiologi/delt billedtaking og granskning	13
6.8 Egenandeler	13
7. HÅNTERING AV REFUSJONSKRAV	14
7.1 Kontroll	14
8. REVIDERING OG ENDRING AV REGELVERKET	15

1. INNLEDNING

Finansieringsordningen er aktivitetsbasert, og skal sammen med øvrige finansieringskilder bidra til en effektiv og tilstrekkelig produksjon av polikliniske radiologi. Refusjonsordningen skal ikke være styrende for de prioriteringer som gjøres med hensyn til hvilke pasienter som tilbys radiologiske tjenester, eller i valg av metoder. Regelverket skal heller ikke virke bestemmende for hvordan regionale helseforetak innretter sin finansiering av denne virksomheten. Refusjonskravene skal være basert på reell aktivitet og sendes til Helfo.

2. ENDRINGER FOR 2023

2.1 Nye endringer i NCRP-kodeverket for 2023

Det er for 2023 blitt gjennomført moderate endringer i NCRP-kodeverket. Oppsummert er det for bildeveilede intervensjoner innført 6 helt nye koder og 9 koder er utgått. For diagnostiske undersøkelser er det 1 ny koder og 2 koder er utgått. For nukleærmedisin er det 8 nye koder for PET-undersøkelser, samt 1 ny kode for øvrige nukleærmedisinske prosedyrer. Det er innført 4 nye tilleggs-koder for radiofarmakum og 1 radiofarmakumkode har fått nytt navn. Alle endringene fremgår av Excel-arket «Radiologiske prosedyrer som gir rett til refusjon fra Helfo 2023 – Statlige helseinstitusjoner». Endringene er markert med farger, nye kode med lys grønn farge, kun endret kodenavn er markert med oransj farge og utgåtte koder med rød farge, jf. egen arkfane som forklarer fargene.

Se også "Regler og veiledning for kliniske kodeverk i spesialisthelsetjenesten (ICD-10, NCSP, NCMP og NCRP)" på Direktoratet for e-helse sine sider. Der finnes "Kodeveiledning for 2023".

2.2 Nye endringer i finansieringsordningen for 2023

Det er ingen endringer i reglene for fremsettelse av refusjonskrav. De nye kodene som er omtalt over er alle inkludert i den polikliniske finansieringsordningen med tilhørende refusjonskategori. For intervensjoner er i tillegg, 1 NCMP og 4 NCSP-koder gjort gyldig i refusjonsordningen med fastsatt refusjonskategori. Det samme gjelder 1 diagnostisk prosedyrekode. I tillegg har 2 diagnostiske koder, 8 intervensjonskoder og 2 nukleærmedisinske koder fått endret refusjonskategori.

Alle endringer fremkommer i Excel-arket «Radiologiske prosedyrer som gir rett til refusjon fra Helfo 2023 – Statlige helseinstitusjoner». Ny refusjonskategori er markert med mørkere grønn farge.

Utgåtte koder er fjernet fra den polikliniske finansieringsordningen.

3. OM FINANSIERING AV POLIKLINISK RADIOLOGI

For poliklinisk radiologisk aktivitet kan det kreves refusjon fra Helfo ved å benytte koder fra Norwegian Classification of Radiological Procedures, NCRP, og **utvalgte koder** fra Norwegian Classification of Surgical Procedures, NCSP og Norsk klassifikasjon av medisinske prosedyrer, NCMP. Til hver radiologiske eller nukleærmedisinske undersøkelse vil det være knyttet én unik refusjonssats. En enkel sammenheng mellom prosedyre og refusjonssats legger til rette for at finansieringen blir transparent og forutsigbar.

Hvilken refusjonskategori den enkelte kode tilhører fremgår av Excel-arket «Radiologiske prosedyrer som gir rett til refusjon fra Helfo 2023 – Statlige helseinstitusjoner», som publiseres samme sted som dette regelverket. Selve refusjonssatsen i form av et kronebeløp, fremgår av «Forskrift om godtgjørelse for å yte poliklinisk helsehjelp i spesialisthelsetjenesten», jf. lovdata.no ; forskrift poliklinikk.

Refusjon etter denne ordning utbetales fra staten (Helfo) til et regionalt helseforetak (RHF), basert på informasjon om pasientens bostedskommune og tidspunkt når kontakt med radiologisk avdeling finner sted. Midlene fra Helfo, sammen med pasientens egenandeler og rammetilskuddet, vil utgjøre den samlede finansieringen av den polikliniske radiologiske virksomheten.

Målsetningen er at refusjonen fra Helfo og pasientens egenandel sammen skal dekke om lag 40 prosent av gjennomsnittlig ressursbruk knyttet til den polikliniske radiologiske aktiviteten.

4. OMFANG AV ORDNINGEN

Finansieringsordningen for poliklinisk radiologi omfatter bildediagnostikk, bildeveiledede intervensjoner og nukleærmedisin. Aktiviteten som refunderes gjennom ordningen vil således bestå av diagnostiske undersøkelser, intervensjonsprosedyrer og nukleærmedisinske prosedyrer som utføres i radiologiske og nukleærmedisinske avdelinger/enheter ved statlige helseinstitusjoner for polikliniske pasienter. Billeddiagnostiske undersøkelser (for eksempel gynekologisk ultralyd) som utføres poliklinisk som en del av spesialistkonsultasjoner er derimot ikke inkludert. For slike undersøkelser utbetales aktivitetsbasert refusjon gjennom andre ordninger.

5. MOTTAKER AV REFUSJONEN

Godtgjørelse fra staten utbetales til det regionale helseforetaket som eier eller har driftsavtale med den helseinstitusjonen der den polikliniske helsehjelpen ytes.

6. FREMSETTELSE AV REFUSJONSKRAV

Koder fra kodeverkene NCRP, NCSP og NCMP skal benyttes i registrering av all radiologisk aktivitet for både innlagte og polikliniske pasienter, herunder bildeveiledete intervensjoner. Den radiologiske aktiviteten som gjelder polikliniske pasienter må kunne identifiseres i RIS/PAS. Alle undersøkelser eller intervensjoner som det kreves refusjon for må være dokumentert i pasientens journal.

For at det regionale helseforetaket skal kunne motta aktivitetsbasert refusjon, må den radiologiske virksomheten som fremsetter refusjonskrav være godkjent etter forskrift 1. desember 2000 nr. 1276 om medisinsk laboratorie- og røntgenvirksomhet, gitt i medhold av spesialisthelsetjenesteloven § 2-1a fjerde ledd, § 4-1 og § 5-2 fjerde ledd.

Om anledning til å kreve refusjon for poliklinisk utførte radiologiske prosedyrer, vises det til «Forskrift om godtgjørelse for å yte poliklinisk helsehjelp i spesialisthelsetjenesten». Alle helseforetak er pålagt å sende regninger elektronisk. Dette er en forutsetning for refusjon.

For innlagte pasienter kan det ikke kreves refusjon etter denne ordning.

6.1 Rapporteringsformat

Innsending av refusjonskrav for poliklinisk helsehjelp skal skje basert på NPR-behandlerkravmelding. Kravet omfatter også poliklinisk radiologi, og det godkjennes ikke andre rapporteringsformater.

Refusjonskrav skal sendes inn direkte fra Helseforetakenes IT-systemer til Helfo. Til dette benyttes NPR-behandlerkravmelding på XML-format. Innsending av krav gjøres innenfor ebXML rammeverket som er etablert som standard i helsesektoren. For hvert krav som mottas vil det sendes en applikasjonskvittering (apprec) tilbake med resultatet av behandlingen. Det sendes utbetalingsvedtak for hver utbetaling som foretas.

6.2 Informasjonsinnholdet i et gyldig refusjonskrav

Alle koder fra NCRP og utvalgte koder fra NCSP og NCMP gir rett til refusjon fra Helfo. De gyldige kodene er samlet i Excel-arket med navnet «Radiologiske prosedyrer som gir rett til refusjon fra Helfo 2023 –

Statlige helseinstitusjoner». Samtlige radiologiske og nukleærmedisinske prosedyrer skal registreres med gyldige koder fra dette Excel-arket. Det forutsettes i tillegg bruk av den til enhver tid gyldige versjon av NPR-behandlerkravmeldingen i rapporteringen, og at data er kontrollert i samsvar med kravene i meldingen. Deretter kan opplysningene, som en del av NPR-behandlerkravmeldingen, benyttes til å fremme et refusjonskrav til Helsedirektoratet eller det organ Helsedirektoratet bestemmer.

For diagnostiske undersøkelser og radiologiske intervensjoner skal et refusjonskrav minimum bestå av en prosedyrekode. For nukleærmedisinske undersøkelser skal et refusjonskrav **minimum bestå av en prosedyrekode og en tilleggskode for radiofarmakum**.

Bruk av sidekoder er ikke obligatorisk ved ensidig undersøkelse, men ved bruk av sidekode må koden stå på fast plass for at kravet skal være gyldig. Det er **valgfritt** om man ønsker å kode en tosidig undersøkelse med én kode for begge sider som tilleggskode eller som to undersøkelser der en benytter henholdsvis venstre side og høyre side som tilleggskoder. I det første tilfellet godtgjøres undersøkelser med dobbel refusjon, i det andre tilfellet godtgjøres begge undersøkelsene hver for seg. Dette gjelder også for CT, MR og Ultralyd.

Ved bruk av kontrastmiddel er det **obligatorisk** å angi dette med tilleggskode. Dette gjelder også selv om kontrast normalt inngår i undersøkelsen. For nukleærmedisinske prosedyrer er det **obligatorisk** å benytte tilleggskode for radiofarmakum. For intervensjonskoder hentet fra NCSP- eller NCMP-kodeverket blir det **obligatorisk** å benytte en tilleggskode for bildeveiledet teknikk.

Antall tilleggskoder som kan benyttes er ubegrenset. Noen tilleggskoder har faste plasser, se under.

Når teleradiologi er anvendt skal det **alltid** benyttes relevant tilleggskode.

For øvrig er antall tilleggskoder som kan benyttes ubegrenset.

I NPR-behandlerkravmelding representerer hver NCRP-kode et selvstendig informasjonselement, og ulike koder skal skilles med et skilletegn. Rekkefølgen er forhåndsbestemt som følger:

- **Det første** elementet skal alltid enten være en diagnostisk prosedyrekode, en intervensjonskode eller nukleærmedisinsk prosedyrekode.
- **Det andre** elementet skal alltid være sideangivelse eller tomt hvis det ikke er aktuelt med sidekode.
- **Det tredje** elementet skal alltid angi teleradiologi, alternativt tom plass hvis ikke aktuelt.

Man skal bruke forward slash " / " som skilletegn mellom de ulike kodene. Dersom et felt er tomt må man markere dette med å bruke forward slash " / " foran og bak det tomme feltet. Det betyr to slash " / " når et av de obligatoriske feltene er tomme og tre slash " / " når begge de obligatoriske feltene er tomme.

Se eksempler på koding av ulike typer undersøkelser under.

6.2.1 Om koding og refusjonskrav for diagnostiske undersøkelser

Hver utførte diagnostiske undersøkelse skal registreres med én diagnostisk undersøkelseskode og eventuelt en eller flere tilleggskode(r).

For en diagnostisk **radiologisk undersøkelse av samme pasient, på samme dato med samme modalitet, skal det normalt** kun registreres én kode og kreves en refusjon. Kravet kan enten være basert på en organkode, en særegen organkombinasjon, en regionkode eller en regionkombinasjonskode. Røntgenundersøkelser ikke er omfattet av denne regel.

For CT, MR og UL kan det i en del tilfeller gjennomføres to ulike undersøkelser på samme dag. Vilkåret er at det skal være utført separate selvstendige radiologiske undersøkelser. Da kan dette registreres med to koder, og **det kan kreves refusjon for begge undersøkelser.** Det vil være knyttet en del betingelser til denne regelen. Regelen innebærer at kroppen inndeles i 9 regioner.

- Hode
- Hals
- Toraks
- Abdomen
- Bekken
- Underekstremitet
- Overekstremitet
- Kolumna
- Mamma
- Uspesifisert kategori.

Innen følgende regioner vil det kun være mulig å fremme **et refusjonskrav**, enten for en undersøkelse av et enkeltorgan eller av regionen som helhet.

- Kolumna
- Abdomen
- Bekken
- Uspesifisert

Innen følgende regioner vil det være mulig å **fremme refusjonskrav for to undersøkelser** samme dag og få disse godkjent:

- Hode
- Toraks
- Mamma
- Overekstremitet
- Underekstremitet

Vilkåret er at det må være utført separate selvstendige radiologiske undersøkelser.

I de tilfeller der det eksisterer en kombinasjonskode på tvers av regioner, skal denne benyttes. For undersøkelser på tvers av regioner kan det **for modalitetene CT, CTA, MRA og UL** kan det bare kreves refusjon for én undersøkelse når organer følgende i regioner undersøkes samtidig:

- Hode og hals
- Hals og toraks
- Toraks og abdomen
- Abdomen og bekken
- Bekken og underekstremiteter

For UL gjelder dette også kombinasjonsundersøkelser på tvers av regionene Overekstremitet og mamma.

For modalitet **CT, CTA, MRA og UL** vil det være mulig å fremme to refusjonskrav, på tvers av alle andre regioner enn de kombinasjonene som er nevnt over, enten for to organer i to ulike regioner, et organ og en region eller for to separate regioner. Vilkåret er fortsatt at må være utført separate selvstendige radiologiske undersøkelser.

For MR kan det kun fremmes et refusjonskrav i følgende kombinasjonstilfelle.

- Hode og hals
- Hode og kolumna
- Toraks og abdomen
- Abdomen og bekken
- Bekken og kolumna

For **modalitet MR** vil det være mulig å fremme to refusjonskrav, på tvers av alle andre regioner enn de 5 kombinasjonene som er nevnt over, enten for to organer i to ulike regioner, et organ og en region eller for to separate regioner. Vilkåret er fortsatt at må være utført separate selvstendige radiologiske undersøkelser.

Det fremgår av fremgår i Excel-arket «Radiologiske prosedyrer som gir rett til refusjon fra Helfo 2023 – Statlige helseinstitusjoner », under arkfanen «Regionkoder» hvilken kombinasjon av enkeltorganer som ikke kan være gjenstand for to refusjonskrav.

For modalitetene MR, MRA, CT, CTA og UL vil et refusjonskrav med **tre undersøkelser alltid være ugyldig** og bli forkastet. Den generelle begrensningen for disse modalitetene om maksimalt to refusjonskrav per pasient per dag innebærer at det i 2023 vil være slik at bruk av sidekoden bilateral vil telle som to undersøkelser. Refusjonen blir den samme om man for en tosidig undersøkelse krever to refusjoner ved å benytte sidekode venstre og sidekode høyre, eller om man krever en refusjon ved å benytte sidekode bilateral.

En undersøkelse med bilateral som sidekode kan følgelig ikke kombineres med en annen undersøkelse, siden den første undersøkelsen alltid teller som to undersøkelser.

For alle diagnostiske undersøkelser vil det i 2023 være slik at refusjonskrav med to eller flere nøyaktig like undersøkelser utført på samme pasient, på samme dato og klokkeslett, vil bli avvist.

For MR gjelder en spesialregel for prosedyrekoden SJLOAG MR Pankreas, når denne utføres med bruk av legemiddel ChirHoStim. Da kan SJLOAG suppleres med tilleggskode V04CK01, og kombinasjonen av disse to kodene er plassert i refusjonskategori MR 6.

For CT innføres det en **spesialregel for prosedyrekoden SJF0BD CT Tykktarm**, når pasienten forberedes med tømning og fargelegging. Da kan SJF0BD suppleres med tilleggskode **V08BA01** og kombinasjonen av disse to kodene er plassert i refusjonskategori CT 5.

Eksempler på koding av diagnostiske undersøkelser:

Diagnostisk undersøkelse	Koder
RG Kne, høyre, arthrografi	SNG0AA/ZTX0XA/ZTX0FE
RG Toraks	SSC0AA
RG Mamma, begge	SHA0AA/ZTX0XC
Ultralyd av Thyreoidea	SBA0AK

Eksempel: CT Toraks eller CT bihuler

Diagnostisk undersøkelse	Koder
CT Toraks	SSC0AD
CT Bihuler	SDX0AD

Dersom planlagt undersøkelse/prosedyre avbrytes, skal tilleggskodene ZXF00, ZXF05, ZXF10, ZXF30 eller ZXF99 registreres, eller alternativt en tilleggskode som angir mer spesifikk årsak.

Eksempel: RG Kne

Diagnostisk undersøkelse	Koder
RG Kne, høyre, avbrutt	SNG0AA/ZTX0XA//ZXF10

6.2.2 Om koding og refusjonskrav for bildeveiledede intervensjoner

For utførte bildeveiledede intervensjoner skal et refusjonskrav minimum bestå av en prosedyrekode, når prosedyren er hentet fra NCRP. Utover dette kan aktuelle tilleggskoder benyttes etter behov.

I en del tilfeller gjennomføres kan det være aktuelt å utføre to eller flere ulike bildeveiledete intervensjoner for samme pasient på samme dag. Vilkåret er at det skal være utført separate

selvstendige radiologiske prosedyrer. Da kan dette registreres med flere koder, og det kan kreves refusjon for de intervensjoner som er utført.

Dersom intervensjonsprosedyren er hentet fra NCSP- eller NCMP-kodeverket må refusjonskravet også inneholde en tilleggskode (NCSP-kode) for bildeveiledet teknikk ved invasive prosedyrer. De mulige tilleggskodene er:

ZXM00	Bildeveiledet teknikk med bruk av ultralyd. Inkl. Med duplex, m/Dopplerteknikk
ZXM10	Bildeveiledet teknikk med bruk av konvensjonell røntgen
ZXM20	Bildeveiledet teknikk med bruk av computertomografi
ZXM30	Bildeveiledet teknikk med bruk av magnetresonans
ZXM40	Intraoperativ bruk av fluorescerende substans
ZXM70	Hybrid bildeveiledet teknikk

Uten en slik tilleggskode blir refusjonskravet avvist. Utover dette kan aktuelle tilleggs-koder benyttes etter behov.

Dersom det er utført en diagnostisk undersøkelse før intervensjonen kan denne kodes med en diagnostisk kode (og eventuelle tilleggs-koder), og refusjonskrav kan sendes Helfo.

6.2.3 Om koding og refusjonskrav for nukleærmedisinske undersøkelser

For hver utførte nukleærmedisinsk prosedyre, skal det alltid registreres én nukleærmedisinsk prosedyrekode og én tilleggskode for radiofarmakum (NCRP eller ATC-kode). Utover dette kan aktuelle tilleggs-koder benyttes etter behov.

For PET-undersøkelser er det tilleggs-koden for radiofarmakumet som fastsetter refusjonskategorien. De gyldige tilleggs-kodene kan knyttes til hvilken som helst av prosedyrekodene for PET-undersøkelsene, men de vil alltid være tilleggs-koden som bestemmer refusjonskategorien.

Men det finnes **fire unntak** fra denne regel for radiofarmakumet med kode V09IX04, som normalt er plassert i refusjonskategori PET 2. Når V09IX04 benyttes sammen med TSV0LL (PET/CT Skalletopp til lår), TSY0LL (PET/CT Helkropp), TSV0LM (PET/MR Skalletopp til lår), TSY0LM (PET/MR Helkropp), vil refusjonskategorien være PET 3.

Hvilke koder for radiofarmakum som er gyldige og hvilken refusjonskategori de ulike radiofarmakum er knyttet til fremgår av Excel-arket med navnet «Radiologiske prosedyrer som gir rett til refusjon fra Helfo 2023 – Statlige helseinstitusjoner».

For øvrige nukleærmedisinske undersøkelser er det prosedyrekoden som fastsetter refusjonskategorien. Det gjelder også om det benyttes en tilleggskode for radiofarmakum som selv er koblet til en refusjonskategori.

I en del tilfeller gjennomføres kan det være aktuelt å utføre to ulike nukleærmedisinske undersøkelser for samme pasient på samme dag. Vilkåret er at det skal være utført separate selvstendige radiologiske

prosedyrer. Da kan dette registreres med to koder, og det kan kreves refusjon for begge de nukleærmedisinske undersøkelsene.

Eksempler: Nukleærmedisinske undersøkelser:

Nukleærmedisinsk undersøkelse	Koder
Myokardscintigrafi, Teknesium (99mTc) tetrafosmin, protokoll med fysisk stressbelastning og hvile	TFY0AN//V09GA02 (ATC)/ZTX0HB
Skjelettscintigrafi helkropp, Teknesium (99mTc) oksydronsyre	TSY0AN//V09BA01 (ATC)
Injeksjon av isotop Teknesium (99mTc) nanokolloid, og påfølgende scintigrafi av vaktpostlymfeknute ved cancer mamma – høyre side	TPJ0DN/ZTX0XA/V09DB01 (ATC)
Thyriodeascintigrafi, Teknesium (99mTc) perteknetat	TBA0AN//V09FX01 (ATC)

Koden radionukleotidterapi TBA0DT, kan bare kombineres med ATC V10XX04 for å utgjøre et gyldig refusjonskrav.

6.3 Refusjon ved bruk av kontrastmiddel

Bruk av kontrastmiddel er inkludert i refusjonssatsen ved at kostnadene for kontrastvæske er hensyntatt i beregningen av refusjonen. Dette gjelder ikke bare for undersøkelser/ intervensjoner hvor en alltid bruker kontrast, men også tilfeller hvor kontrast brukes varierende. I sistnevnte tilfellet har registrert informasjon om andelen av undersøkelser med kontrast blitt benyttet når kostnad og refusjon for hver undersøkelse er beregnet.

Korrekt beregning av refusjonssatser i fremtiden forutsetter at bruk av kontrastmiddel er registrert og rapportert. Registrering av tilleggskode for kontrastmiddel er dermed viktig selv om informasjon om kontrastbruk ikke påvirker refusjonen i hvert individuelt tilfelle.

Korrekt beregning av refusjonssatser i fremtiden forutsetter at bruk av kontrastmiddel er registrert og rapportert. Registrering av tilleggskode for kontrastmiddel er dermed viktig selv om informasjon om kontrastbruk ikke påvirker refusjonen i hvert individuelt tilfelle.

6.4 Refusjon for ensidig og tosidig undersøkelse

Refusjon for undersøkelse på høyre eller venstre side blir den samme. Ved tosidig undersøkelse doubles refusjonen i tråd med økende kostnader.

Ved tosidige undersøkelser kan man velge om man ønsker å bruke én undersøkelseskode og «begge sider/bilateralt» som tilleggskode eller to undersøkelseskoder der en benytter henholdsvis «venstre side» og «høyre side» som tilleggs-koder. I det første tilfellet godtgjøres undersøkelser med dobbel refusjon, i det andre tilfellet godtgjøres begge undersøkelsene hver for seg.

6.5 Refusjon radiofarmakum

Refusjonen for radiofarmakum inngår nå i den samlede refusjonen knyttet til kombinasjonen av den prosedyrekoden og den tilleggskoden som inngår i refusjonskravet.

6.6 Refusjon for ambulant utførte radiologiske undersøkelser

Det innføres en tilleggsrefusjon på kroner 100,- når radiologiske undersøkelser utføres ambulant. Tilleggskoden kan benyttes én gang per pasientkontakt. Et slikt refusjonskrav må inneholde prosedyrekode og tilleggskode for «Radiologisk prosedyre utført ambulant» Beløpet som kan kreves refundert er summen av refusjonen for aktuell undersøkelse og kroner 100,- for prosedyre som er utført ambulant.

6.7 Refusjon teleradiologi/delt billedtaking og granskning

I en del tilfeller utfører en radiologisk virksomhet kun selve billedtakingen, mens annen virksomhet står for granskning. Finansieringen av den radiologiske tjenesten skal ikke påvirkes av hvordan tjenesten er organisert. Konsekvensen blir at refusjonen deles i disse tilfellene med 1/3 for billedtaking og 2/3 for granskning. At tjenesten er delt skal framgå av aktuelle tilleggskoder. Bruk av tilleggskode for kun billedtaking vil utløse en refusjonssats på 1/3 av opprinnelig sats, mens tilleggskode for kun primærgranskning vil utløse en refusjonssats på 2/3 av opprinnelig sats for den aktuelle undersøkelse. Tilsvarende vil bruk av tilleggskode for sekundærgranskning utløse en refusjonssats på 2/3 av opprinnelig sats. For virksomheter som bare utfører granskning må både den diagnostiske undersøkelseskoden og de relevante tilleggskoder for granskning registreres for å utgjøre et gyldig krav.

Teleradiologisk sekundærgranskning av nukleærmedisinske prosedyrer godtgjøres med et fast beløp uansett hvilke prosedyrer eller radiofarmakum som benyttes. Et slikt refusjonskrav **må inneholde** prosedyrekode nukleærmedisin, tilleggskode for radiofarmakum og tilleggskode for teleradiologisk sekundærgranskning (ZTX0BC), for å være gyldig. Refusjonen som kan kreves skal uansett undersøkelse være kroner 600,- i 2023. Dette beløpet må også alltid fremgå ved fremsettelse av et slikt krav.

Private røntgenvirksomheter omfattes ikke av teleradiologi. Dersom offentlige virksomheter bestiller tolkning av private aktører kan de kreve full refusjon for undersøkelsene, og godtgjørelsen av de private aktørene må skje gjennom bilaterale avtaler. Dersom de offentlige virksomhetene utfører tolkning/beskrivelse av bilder som tas hos private aktører skal dette godtgjøres gjennom bilaterale avtaler med det aktuelle private røntgeninstituttet.

6.8 Egenandeler

Regler som gjelder egenandeler, vil fastsettes i forskrift om betaling fra pasienter for poliklinisk helsehjelp i spesialisthelsetjenesten.

7. HÅNDTERING AV REFUSJONSKRAV

7.1 Kontroll

En radiologisk seanse kan omfatte én eller flere undersøkelser eller intervensjoner. Disse blir registrert med en NCRP-kode eller utvalgte NCSP- og NCMP-koder pluss eventuelle tilleggskoder og registreringene ligger til grunn for aktivitetsbeskrivelsen.

Hovedregelen er at til enhver utført radiologisk prosedyre (diagnostisk, nukleærmedisin), registrert med aktuell diagnostiske eller nukleærmedisinske kode pluss eventuelle tilleggskoder, er det knyttet én og bare én unik refusjonssats (kronebeløp).

Finansieringsordningen inneholder 21 ulike refusjonskategorier for diagnostiske undersøkelser, og 5 refusjonskategorier for polikliniske intervensjoner. I tillegg kommer 12 refusjonskategorier for nukleærmedisin, inkludert refusjonskategorier for PET-undersøkelser. Se poliklinikkforskriften for detaljer.

Kontrollen skjer i følgende trinn:

Trinn 1: Kontroll av koder med mer.

Alle NCRP-koder kontrolleres mot gjeldende koderegister for å sjekke om de er gyldige. Kun gyldige NCRP, NCSP-, og NCMP-koder går inn i refusjonsberegningen.

Dersom det kreves refusjon for to undersøkelser for samme person, samme dag for modalitetene CT, MR og ultralyd kontrolleres om det er en gyldig kombinasjon.

I tillegg kontrolleres det at tilleggskoder står på korrekt plass, herunder korrekt bruk av forward slash, samt andre forhold ved innrapporteringen knyttet til NPR-behandlerkravmelding, jfr. pkt 6.2.

Et refusjonskrav som anses ugyldig fører til at kravet (aktuell rad) blir forkastet og returnert med feilmelding.

Trinn 2: Kontroll av refusjonskrav

Det beløpet som kreves refundert skal fremgå av kravet. Dersom dette kravet ikke er i samsvar med poliklinikkforskriften forkastes kravet og returneres med feilmelding.

8. REVIDERING OG ENDRING AV REGELVERKET

Regelverket for finansiering av poliklinisk radiologi – Statlige helseinstitusjoner, vil bli oppdatert én gang per år. Forslag til endringer i refusjonskategorier eller andre endringer i regelverket kan sendes Helsedirektoratet fortløpende, men må være mottatt i direktoratet innen 1. mars, dersom endringen skal innlemmes i det regelverk som tas i bruk det etterfølgende året.

For offentlige virksomheter må forslagene fremmes gjennom fagdirektøren i hvert RHF. Spesialforeningene for radiologi og nukleærmedisin kan fremme forslag til endringer uavhengig av RHF.

Forslag kan sendes til postmottak@helsedirektoratet.no. Helsedirektoratet vil behandle innkomne forslag. Kommende års regelverk publiseres av Helfo.



Helsedirektoratet

Postadresse: Pb. 7000,
St. Olavs plass, 0130 Oslo

Telefon: +47 810 20 050

Faks: +47 24 16 30 01

E-post: postmottak@helsedir.no

www.helsedirektoratet.no