

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato: 13. december 2004
Kontor: 4.s.kt.
J.nr.: 2004-1330-11
Sagsbeh.: hsa
Fil-navn: Dokument 6

Besvarelse af spørgsmål nr. 60 (ad L 102 - Forslag til lov om ændring af offentlig sygesikring, lov om social pension og lov om højeste, mellemste, forhøjet almindelig og almindelig førtidspension m.v.), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 10. december 2004

Spørgsmål 60:

"Ministeren bedes kommentere henvendelsen af 13. december 2004 fra Patientforeningen Danmark, jf. L 102 – bilag 18."

Svar:

Jeg er glad for Patientforeningen Danmarks tilkendegivelse af foreningens støtte til lovforslaget, som vil sikre, at såvel patienterne som den offentlige sygesikring ikke påføres unødige udgifter til den nødvendige lægemiddelbehandling.

I sit brev til Sundhedsudvalget gør Patientforeningen Danmark opmærksom på, at der i forbindelse med substitution til det billigste lægemiddel i gruppen af synonyme lægemidler vil kunne opstå usikkerhed hos patienterne, som følge af at disse lægemidler, som er kendetegnede ved at have samme indholdsstof og samme virkning, forhandles under forskellige salgsnavne. Patientforeningen foreslår derfor, at lægemidlernes aktive stof tydeligt fremgår af lægemiddelpakningernes forside, således at patienterne kan hæfte sig ved dette navn, som er fælles for alle lægemidlerne i en synonymgruppe.

Patientforeningen foreslår endvidere, at der iværksættes en omfattende informationskampagne, således at borgerne er velinformede og trygge, når de ved apotekerdisken præsenteres for navnet på et nyt og billigere lægemiddel.

Jeg kan oplyse, at der i lægemiddellovgivningen er fastsat detaljerede krav til udformningen af lægemidlernes pakningsmateriale, herunder krav til mærkning. Det er i den forbindelse blandt andet et krav, at der på lægemidlernes emballage er angivet oplysning om lægemidlets aktive indholdsstof, dosering m.v. Da lægemidler forhandles i forskellige former med deraf følgende varierende pakningsformer, størrelser m.v. er det imidlertid næppe muligt at stille krav om, at navnet på det aktive stof skal angives med et på forhånd fastsat format eller skriftstørrelse. Det følger desuden af de fælles

EU-regler på området, at de enkelte medlemsstater ikke kan forbyde eller hindre markedsføringen af lægemidler af grunde, der skyldes lægemidlernes etikettering eller indlægssedler, hvis etiketteringen (pakkingsmaterialet) eller indlægssedlerne i øvrigt opfylder de obligatoriske indholdsmæssige krav.

Jeg er enig med Patientforeningen Danmark i, at det er nødvendigt at sikre, at der ikke opstår tvivl eller usikkerhed i forbindelse med substitution mellem synonyme lægemidler på apoteket.

Regeringen har derfor i forbindelse med gennemførelsen af det nye medicintilskudssystem til hensigt at gennemføre en landsdækkende borgerrettet informationskampagne. Der vil i den forbindelse blive lagt særlig vægt på at informere borgerne om, at medicintilskuddet fremover vil blive beregnet på grundlag af prisen på det billigste lægemiddel i gruppen af synonyme lægemidler, som er kendetegnede ved at have samme indholdsstof og samme virkning, og som derfor er fuldt substituerbare. Formålet med informationskampagnen vil være at sikre, at borgerne er fuldt informerede og trygge, når der på apoteket eventuelt foretages substitution til et billigere synonymt lægemiddel.

Med medicinaftalen af 26. oktober 2004 blev det mellem partierne aftalt, at der i 2005 afsættes 0,5 mio. kr. til en informationskampagne i forbindelse med gennemførelsen af det nye medicintilskudssystem. Endvidere vil der i de kommende år, som Sundhedsudvalget er bekendt med, blive iværksat en særlig indsats rettet mod at forbedre medicinanvendelsen hos patienterne, herunder gennemførelsen af compliance-studier og iværksættelse af initiativer, som har til formål at forebygge lægemiddelrelaterede problemer og sikre en hensigtsmæssig anvendelse af lægemidler hos forskellige patientgrupper.