

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse

Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik

Sagsbeh.: SUMSAH

Sags nr.: 1404286

Dok. Nr.: 1505949

Dato: 12. september 2014

Notat til Folketingets Europaudvalg og Sundheds- og Forebyggelsesudvalget om besvarelse af Kommissionens brev af 11. juli 2014 (Kommissionens åbningsskrivelse nr. 2014/2162) vedrørende gennemførelse i national ret af Kommissionens gennemførelsesdirektiv 2012/52/EU af 20. september 2012 om foranstaltninger, der skal lette anerkendelsen af recepter udskrevet i en anden medlemsstat

Kommissionen har den 11. juli 2014 fremsendt åbningsskrivelse til Danmark.

Kommissionen har heri anført, at der efter Kommissionens opfattelse ikke er truffet foranstaltninger til gennemførelse af artikel 4 i Kommissionens gennemførelsesdirektiv 2012/52/EU af 20. september 2012 om foranstaltninger, der skal lette anerkendelsen af recepter, udskrevet i en anden medlemsstat (herefter: "gennemførelsesdirektivet"). Efter artikel 4 skal medlemsstaterne træffe foranstaltninger, der sikrer, at de såkaldte nationale kontaktpunkter oplyser patienterne om de elementer, der skal forefindes på en recept udstedt af en læge eller tandlæge i et andet EU/EØS-land.

Den danske regering bemærker, at Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse på baggrund af Kommissionens henvendelse har foranlediget, at Sundhedsstyrelsen har anmodet de nationale kontaktpunkter om at oplyse patienterne om de minimumskrav, der stilles til recepter, hvis de skal kunne indløses på apoteker i andre EU/EØS-lande.

Til orientering kan det oplyses, at reglerne i meget høj grad svarer til de regler, der allerede gjaldt for indholdet af danske recepter. Den eneste forskel er, at en recept, der skal indløses i et andet EU/EØS-land, som hovedregel skal indeholde lægemidlets INN-navn, dvs. aktivstoffet i lægemidlet.

Regler om de danske regioners patientkontorers og det danske Patientombuddets funktioner som nationale kontaktpunkter er overordnet fastlagt i sundhedslovens §§ 51 og 51 a. Disse bestemmelser blev indsat ved lov nr. 1638 af 26. december 2013 jf. lovforslag nr. L 33 af 3. oktober 2013. For de regionale patientkontorers vedkommende er opgaverne nærmere uddybet i bekendtgørelse nr. 1659 af 27. december 2013 om de regionale patientkontorers opgaver og funktioner. Bekendtgørelsen blev notificeret over for Kommissionen den 8. januar 2014 i forbindelse med gennemførelsen af direktiv 2011/24/EU af 9. marts 2011 om patientrettigheder i forbindelse med grænseoverskridende sundhedsydelse. Som det fremgår af bekendtgørelsen, påhviler det generelt de regionale patientkontorer, der fungerer som nationale kontaktpunkter, at vejlede patienter om reglerne for behandling i

udlandet. Dette omfatter ydelser i det samlede sundhedsvæsen, herunder også vejledning om hvilke krav, der stilles til recepter.

Artikel 4 i gennemførselsdirektivet er således gennemført i dansk lovgivning.

Regeringen har svaret Kommissionen i overensstemmelse med det anførte.