



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 04-07-2016
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsbeh.: SUMMSB
Sagsnr.: 1606246
Dok. nr.: 119395

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 6. juni 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 678 (alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 678:

”Med henvisning til ministerens svar på SUU alm. del – spørgsmål 483 og 484 bedes ministeren kommentere, hvorvidt ministeren er enig med Lægemiddelstyrelsen i, at der alene er tale om ”et mindre antal parenterale lægemidler”, som anvendes i primærsektoren, når der er tale om et marked på 1,3 mia. kr.?”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet følgende udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen:

”Lægemiddelstyrelsen kan oplyse, at lægemiddelvirksomheden Alternova, i et brev af 24. juni 2015 stilet til Lægemiddelstyrelsen, har anført, at omsætningen af ikke-generiske parenterale lægemidler i Danmark svarer til 1,3 mia. DKK (AIP – 2014-tal).

Parenterale lægemidler anvendes både i primærsektoren og i hospitalsregi, og parenterale lægemidler omfatter definatorisk alle lægemidler, som absorberes og udøver deres virkning ”uden om tarmen”. Definitionen omfatter både kemiske og biologiske lægemidler, og gælder ikke kun lægemidler til indsprøjtning (injektion og infusion), men også eksempelvis cremer, salver, næsespray og inhalationspræparater, og Lægemiddelstyrelsen lægger til grund i besvarelsen, at ovennævnte omsætning omfatter alle disse lægemiddelformer.

Da Lægemiddelstyrelsen til brug for besvarelsen af spørgsmål 484 oplyste, at ”der findes et mindre antal parenterale lægemidler, som ikke er biologiske lægemidler og som anvendes i primærsektoren, og hvor stillingtagen til g-mærkning kan anvendes i forbindelse med apotekets udlevering”, henviste Lægemiddelstyrelsen til den delmængde af parenterale lægemidler, som skal anvendes til injektion eller infusion og som ikke er biologiske, og som anvendes i primærsektoren.

Som tidligere oplyst, har Lægemiddelstyrelsen allerede gennemgået de parenterale lægemidler der ikke er til injektion eller infusion og efter en faglig vurdering taget stilling til, om der kan ske generisk substitution eller ej. For de parenterale lægemidler til injektion eller infusion, er det Lægemiddelstyrelsens opfattelse, at disse for en lang række produkters vedkommende enten ikke vil kunne substitueres, eller overvejende anvendes på hospitaler og kun i mindre omfang i primærsektoren. Lægemiddelstyrelsen er i øjeblikket ved at gennemgå også disse præparater mhp. muligheden for generisk substitution.”

Jeg kan henholde mig til det af Lægemiddelstyrelsen oplyste, idet jeg supplerende kan oplyse, at Lægemiddelstyrelsen forventer, at den omtalte gennemgang afsluttes snarest muligt.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Mie Saabye