



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: 31-08-2020
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPRHH
Sagsnr.: 2007899
Dok. nr.: 1307385

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 25. maj 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 1162 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Peder Hvelplund (EL).

Spørgsmål nr. 1162:

"Vil ministeren gøre brug af undtagelsesbestemmelserne fra WTOs patentregler, der tillader, at en regering tilsidesætter en virksomheds patent på nødvendig medicin, hvis Gilead Science ikke stiller medicinen Remdisivir til rådighed til en acceptabel pris, men benytter den ekstraordinære nødsituation til at presse prisen i vejret?"

Svar:

Jeg har til brug for min besvarelse indhentet bidrag fra Erhvervsministeriet, der oplyser følgende:

"WTO TRIPS –aftalen (Agreement on Trade-related Aspects of Intellectual Property) kan ikke anvendes som direkte hjemmel til at gøre indgreb i en patentrettighed. Det er således det enkelte medlemsland, der meddeler patentindgreb (tvangslicens) og afgør under hvilke omstændigheder, det kan meddeles.

I Danmark findes reglerne om tvangslicens i den danske patentlovs §§ 45-50, samt patentbekendtgørelsens § 104.

Patentloven indeholder ikke en specifik bestemmelse, der omhandler meddelelse af tvangslicens på baggrund af fx høje priser eller lignende adfærd. Det fremgår af patentloven § 47, at når vigtige almene interesser gør det påkrævet, kan den, der erhvervsmæssigt vil udnytte en opfindelse, på hvilken en anden har patent, få tvangslicens hertil. Det fremgår af forarbejderne til patentloven, at udstedelse af tvangslicens i medfør af lovens § 47 ikke kan meddeles alene for at fremme konkurrerende virksomheders interesser på patenthaverens bekostning eller ud fra almene samfundsmæssige ønsker om at fremme konkurrencen.

Det er hensigten med bestemmelsen i patentlovens § 47, at den kan anvendes, når vigtige almene interesser gør det påkrævet, herunder forsyningen af befolkningen med medicinalvarer.

Det er Sø- og Handelsretten, der i første instans kan meddele en tvangslicens, og fastsætter de nærmere vilkår herfor, jf. patentloven § 50.

En manglende mulighed for indgåelse af en frivillig licens grundet en urimelig høj pris kan medføre, at der anmodes om en tvangslicens begrundet med vigtige almene interesser. Vurderingen af hvorvidt en tvangslicens er nødvendig, afhænger af den konkrete situation og domstolenes vurdering heraf."

Jeg kan henholde mig til Erhvervsministeriets oplysninger samt oplyse, at Europa Kommissionen den 28. juli 2020 har indgået en aftale med Gilead, lægemiddelvirksomheden bag Remdesivir. Kommissionens Emergency Support Instrument finansierer kontrakten, til en værdi af 63 mio. EUR., der vil sikre behandlingen af ca. 30.000 patienter med alvorlige COVID-19-symptomer. Der kan læses mere om aftalen på Europa Kommissionens hjemmeside: https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/en/ip_20_1416

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Rasmus Syberg Hazelton