



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2023-24
L 172 - endeligt svar på spørgsmål 5
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: Vælg dato
Enhed: Lægemidler
Sagsbeh: tal
Sagsnr.:2024 - 692
Dok. nr.: 157285

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 5 til L 172 (Pligtmæssige lagre af kritiske lægemidler m.v.), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 3. maj 2024. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jens Henrik Thulesen Dahl (DD).

Spørgsmål nr. 5:

”Hvordan vil ministeren sikre, at parallelimportører lever op til en ambition om forsyningsikkerhed, hvis der ikke stilles krav til disse, og hvad er ministerens holdning til en sanktionsordning for parallelimportører, hvis de ikke møder krav til forsyning, som stilles til de øvrige aktører på markedet?”

Svar:

I forhold til at indmelde lægemiddelpakninger i Medicinpriser for en 14-dages periode, stilles der de samme krav til leveringsevne til parallelimportørerne og -distributørerne som til alle andre virksomheder. Virksomhederne skal kunne levere det antal pakker, der svarer til 7 dages forbrug for at blive det lægemiddel, der først skal tilbydes borgeren på apoteket. Viser det sig, at en virksomhed alligevel ikke kan levere til 7 dage, indeholder reglerne ikke nogen sanktionsmuligheder.

Vi har lagt op til, at parallelimportører og -distributører undtages fra lagerpligten for at undgå risikoen for, at parallelimportører trækker produkter fra det danske marked, hvilket kan forringe forsyningsituationen og kan medføre højere medicinpriser. Det skyldes, at parallelimportører og -distributører kan have vanskeligt ved at opretholde et lager, fordi de ikke kan styre deres forsyning ligesom producenter kan.

Parallelimportørerne og -distributørerne vil dog fortsat være omfattet af indberetningspligten for deres lagerbeholdning af kritiske lægemidler, da det er væsentligt for Lægemiddelstyrelsen at have overblik over alle virksomheders lagerbeholdninger for at overvåge og håndtere forsyningsvanskeligheder.

Det følger desuden af gældende lovgivning, at indehavere af markedsføringstilladelser, herunder parallelimportører, skal underrette Lægemiddelstyrelsen om forsyningsvanskeligheder. Det har til formål at give Lægemiddelstyrelsen og andre aktører mulighed for at iværksætte nødvendige tiltag, der kan afbøde konsekvenserne.

Der er ikke aktuelle planer om at indføre en særlig sanktionsordning, hverken i forhold til leveringsevne ved indmeldelse af medicinpriser eller i forhold til forsyningsvanskeligheder.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde