



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: 06-07-2017
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPRHH
Sagsnr.: 1704989
Dok. nr.: 401480

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 23. juni 2017 stillet spørgsmål nr. 992 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 992:

”Ministeren bedes kommentere henvendelsen omdelt på SUU alm. del - bilag 383 og specifikt forholde sig til kritikken vedr. prisforskel på medicin, som omtales i henvendelsen.”

Svar:

Jeg kan oplyse, at jeg har modtaget en tilsvarende henvendelse fra samme borger, der er vedlagt nærværende spørgsmål. Henvendelsen fra denne borger er blevet besvaret den 28. juni af mit ministerium.

I det omdelte bilag til SUU alm. del – bilag 383 adresserer borgeren det forhold, at der er meget stor prisforskel på lægemidlet Imozop, mod søvnløshed, afhængigt af, om pakningen indeholder 10 tabletter eller 30 tabletter.

Fsva. Prissætning for og prisforskel på medicin, der forhandles på apoteker, kan jeg oplyse, at salg af lægemidler i Danmark er underlagt normale markedsvilkår, hvor priser og udbud fastsættes af de virksomheder, der leverer produkterne, også ift. de forskellige pakningsstørrelser, til lægemiddelmarkedet. For primærsektormedicin, altså den medicin, der forhandles på apoteker, sker prissætningen gennem 14-dages udbud med krav om generisk substitution. Kravet betyder, at apotekerne er forpligtet til at udlevere det billigste lægemiddel med samme indholdsstof. Ved 14-dages udbud melder lægemiddelproducenter og -importører bindende priser ind til Lægemiddelstyrelsen for den kommende 14-dages prisperiode. Herved konkurreres der om at vinde salget af et givent lægemiddel i perioden. Prisen på medicin i 14-dagesperioden afhænger derfor blandt andet af, hvor mange udbydere der har meldt sig på markedet.

Hovedparten af de patentbelagte lægemidler i Danmark er desuden omfattet af en prisloftsaftale mellem Lægemiddelindustriforeningen, Danske Regioner og Sundheds- og Ældreministeriet, som fastsætter en øvre grænse for prisen på lægemidlerne. Aftalen omfatter receptpligtige lægemidler med generelt tilskud og generelt klausuleret tilskud, som markedsføres af Lægemiddelindustriforeningens medlemsvirksomheder.

Styrelsen for Patientsikkerhed har i vejledning om ordination af afhængighedsskabende lægemidler (Vejledning nr. 9009 af 27. december 2013) fastsat retningslinjer for ordination af benzodiazepiner og benzodiazepinlignende lægemidler, som Imozop, bl.a. af hensyn til patientsikkerheden, herunder hensynet til at følge patientens be-

handling. Som følge af vejledningen ordineres der almindeligvis kun små pakningsstørrelser af benzodiazepiner og benzodiazepinlignende lægemidler til behandling af søvnløshed.

Benzodiazepiner og benzodiazepinlignende lægemidler er afhængighedsskabende, og indtagelse vil efter længere tid ofte føre til toleransudvikling samt udvikling af abstinenssymptomer ved seponering. Risikoen for at udvikle afhængighed af benzodiazepiner og benzodiazepinlignende midler tiltager desuden med behandlingens varighed og dosisstørrelse. Det er baggrunden for, at der almindeligvis kun ordineres små pakningsstørrelser af disse lægemidler til behandling af søvnløshed.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Rasmus Hølge Hazelton