



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2024-25
L 134 - endeligt svar på spørgsmål 26
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: 24-04-2025
Enhed: Lægemedler
Sagsbeh: LBJE
Sagsnr.: 2025 - 2440
Dok. nr.: 325662

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 26 (SUU L 134), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 9. april 2025. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Peter Kofod (DF).

Spørgsmål nr. 26

"Af lovforslaget fremgår det, at virksomhederne, der indgår en aftale om fortrolige rabatter, helt eller delvist skal dække de merudgifter, der er til parallelimporterede lægemidler, som sælger lægemidlerne til fuld pris. Er ministeren enig i, at det er konkurrenceforvridende, når virksomheder, som indgår en rabataftale, skal betale det offentlige de merudgifter, de har ved indkøb af parallelimporterede lægemidler uden rabat?"

Svar:

Muligheden for, at Lægemiddelstyrelsen kan give tilskud på baggrund af en forhandlet fortrolig pris, bliver indført som en frivillig forsøgsordning for virksomhederne. De kan frit indgå i forhandlinger med regionerne. Virksomhederne kan tilsvarende undlade at indgå en aftale om en fortrolig pris, hvis de ikke opnår et forhandlingsresultat, der giver mening for dem og deres markedssituation. Heriblandt kan virksomheden og regionerne blandt andet forhandle om, hvorvidt virksomheden skal dække risikoen for parallelimport helt eller delvist.

Det er virksomheden selv, der ved, hvad de sælger deres produkter til i andre lande, og dermed også virksomheden selv, der kender potentialet for parallelimport fra andre lande til Danmark.

Hertil bemærkes det, at modellen er blevet vurderet af Erhvervsministeriet og Konkurrence- og Forbrugerstyrelsen, som vurderer, at det er positivt, at der har været fokus på at udforme modellen vedrørende forhandling af fortrolige priser i medicintilskudssystemet på en måde, der tager hensyn til konkurrence og parallelimportørernes rolle. Hertil er det hensigtsmæssigt, at modellen er udformet, så den ikke ekskluderer parallelimportører fra markedet, da parallelimportører/-distributører kan medvirke til konkurrence på markedet for nye patenterede lægemidler.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde