

Handelsministeriet,
Slotsholmsgade 12,
1216 København K.

Danmarks Apotekerforening er blevet bekendt med

Udkast til forslag til lov om ændring af patentloven og om ratifikation af lov konvention om Harmonisering af visse dele af den materielle Patentret af 26. november 1963, Patentsamarbejdsstraktat af 19. juni 1970, Den europæiske Patentkonvention af 5. oktober 1973 samt Konvention om det europæiske Patent for Fællesmarkedet af 15. december 1975 (Lov om ændring af patentloven og om ratifikation af visse internationale, patentretlige aftaler),

som handelsministeriet har modtaget fra det af samme ministerium nedsatte udvalg vedrørende internationalt samarbejde på patent- og varemærkeområdet (PCT-udvalget).

Da foreningen ikke ad officielle kanaler er blevet gjort bekendt med det nævnte udkast, har det ikke været muligt inden den i udsendelsen nævnte frist, 1. august 1976, at fremkomme med nedenanførte bemærkninger, men foreningen skal anmode om, at disse tages i betragtning ved udarbejdelsen af lovforslagets ordlyd.

Under den gældende patentlov, især kap. XI, punkt 1, stk. 2 (undtagelsesbestemmelserne vedrørende lægemiddelpatenter), er det over en årrække lykkedes Danmarks Apotekerforening ved aktiv præparatudvikling at lancere prisbillige kvalitetslægemidler som alternativer til lægemiddelindustriens specialiteter. Effekten af dette arbejde har været dels de omtalte prisbillige alternativer, dels en bevidst konkurrence med deraf følgende prisregulering af industriens tilsvarende præparater.

Ved kopi af denne skrivelse er apoteker-væsenets ressortministerium, indenrigsministeriet, gjort bekendt med foreningens indstilling og anmodet om over for handelsministeriet at bekræfte de omtalte virkninger af foreningens præparatlanceringer.

PCT-udvalgets udkast til lov om ændring af patentloven og om ratifikation af visse internationale, patentretlige aftaler indeholder en række ændringer, som vil berøre foreningens produktudvikling i negativ retning, idet fabriksmonopolerne styrkes. Foreningens hidtidige muligheder for udvikling og markedsføring af prisbillige alternative parallelpræparater vil forringes stærkt, muligvis endda bortfalde, hvorved slutresultatet vil blive øgede medicinudgifter for såvel samfund som den enkelte patient.

Danmarks Apotekerforening peger i den forbindelse på såvel den foreslåede nye udformning af patentlovens § 40 (udstrækning af patentløbetiden til 20 år) som på tilsvarende § 45, hvis effekt bliver mindre mulighed for tvangslicens grundet på manglende udøvelse. I begge tilfælde er der åbnet mulighed for ved forbehold at opretholde gældende lovs bestemmelser.

Helt centralt står dog udkastets ændring af lovens bestemmelser vedrørende adgangen til patentering af lægemidler. Her vil § 1, stk. 3, betyde, at der indføres patentbeskyttelse af lægemidler, og § 2, stk. 4, betyde, at beskyttelsen dækker hele lægemiddelområdet.

Under den gældende lovs bestemmelser, hvor kun fremgangsmåder til lægemidlers fremstilling har kunnet patentbeskyttes, har det været muligt at markedsføre parallelpræparater fremstillet ved fremgangsmåder uafhængige af opfinderfirmaets patenter og herved tilbyde offentligheden prisbillige alternativer, som yderligere medførte prissænkninger på originalpræparaterne.

Gennemføres den foreslåede ændring, betyder det, at det firma, som har opfundet et nyt terapeutisk værdifuldt lægemiddel (såvel aktivt stof som præparater heraf) i hele patentets løbetid, 20 år, besidder et monopol.

Dette kan kun resultere i øgede medicinudgifter.