

**Spm. nr. S 453**

Til sundhedsministeren (13/11 95) af:

**Jan Køpke Christensen (FP):**

»Vil ministeren oplyse, om parallelimportører af medicin har tiltrådt den prisaftale, der er indgået mellem Sundhedsministeriet, MEFA og MEDIF, og, såfremt det ikke måtte være tilfældet, oplyse, hvilke skridt ministeren har taget og agter at tage for at fremme en sådan tiltrædelse?«

**Begrundelse**

Det må formodes, at parallelimporten har en stor og stadig stigende del af medicinmarkedet. Med den udvikling er det vigtigt, at lægemiddelproducenter og importører stilles lige i konkurrencen med parallelimportørerne. Ministeren kan skride ind over for medlemmer af MEDIF og MEFA, mens det ikke er tilfældet over for de producenter og importører, der står udenfor.

**Svar (23/11 95)**

**Sundhedsministeren (Yvonne Herløv Andersen):**

Parallelimportørerne har ikke tiltrådt prisaftalen.

MEDIF og MEFA udtrykte under forhandlingerne stor bekymring for en eventuel følgelovgivning, der skulle sikre, at alle virksomheder blev omfattet af de samme krav, som aftalen indeholder. Foreningerne understregede, at det var væsentligt, at hele aftalesystemet bygger på frivillighed. Det var endvidere foreningernes vurdering, at det var betydningsløst, at enkelte virksomheder uden for MEDIF og MEFA eventuelt ikke ønskede at følge aftalen.

Sundhedsministeriet opfordrede skriftligt umiddelbart efter indgåelse af prisaftalen de virksomheder, der står uden for MEDIF og MEFA, til at tilslutte sig aftalen. Nogle virksomheder valgte at tilslutte sig aftalen, mens andre foretrak at stå udenfor.

Jeg agter ikke at foretage mig yderligere, da jeg er enig med MEFA og MEDIF i, at det er væsentligt, at aftalen bygger på frivillighed.

**Spm. nr. S 454**

Til sundhedsministeren (13/11 95) af:

**Jan Køpke Christensen (FP):**

»Vil ministeren oplyse, om parallelimportører af medicin overholder de branchetiske regler, der er etableret, og som administreres af Nævnet for Medicinsk Informationsmateriale, og såfremt det ikke måtte være tilfældet i givet fald at oplyse om, hvad ministeren agter at gøre for at fremme en udvikling, således at det sker, og oplyse, hvorledes parallelimportørernes aktiviteter kontrolleres?«

**Begrundelse**

Markedsføring af medicin er omfattet af mange regler. Skal konkurrencen på medicinområdet foregå på lige vilkår, er det vigtigt, at reglerne administreres ens over for alle medicinvirksomheder. Nævnet for Medicinsk Informationsmateriale sikrer en ensartet og hurtig kontrol, og Nævnet kan gribe ind over for overtrædelser med bøder.

**Svar (23/11 95)**

**Sundhedsministeren (Yvonne Herløv Andersen):**

Nævnet for Medicinsk Informationsmateriale har til opgave at kontrollere reklamer, annoncer og andet medicinsk informationsmateriale, der udsendes til medicinalpersoner. Nævnets kontrol foregår efter de regler, der fremgår af gældende lovbestemmelser og bekendtgørelser om lægemidler samt af de retningslinjer, der fremgår af afgørelser truffet af Sundhedsstyrelsen. Herudover er nævnets virksomhed baseret på de almindeligt anerkendte retningslinjer for god informationspraksis samt på de fagets krav, der er nedfældet i nævnets reglement for reklame og andet informationsmateriale. Nævnet påser endvidere efterlevelsen af samarbejdsaftalen mellem Lægeforeningen, MEFA og MEDIF om det faglige samarbejde mellem lægestand og medicinalvirksomheder.

Nævnet har alene kompetence til at iværksætte sanktioner over for medicinalvirksomheder under MEDIF og MEFA samt over for de virksomheder, der ved særskilt tiltrædelse har underlagt sig nævnets virksomhed. Nævnet har