

tager sig en økonomisk hæftelse (netto), som overstiger 50 mill.kr. Det forudsættes, at engagementet holder sig inden for Institutets investeringsrammer og falder inden for Institutets virksomhedsområde og idégrundlag samt i øvrigt er i overensstemmelse med de aftalemæssige kytmer, der gælder inden for medicinalbranchen.

Der kan inden for Institutets udsvingsmargin foretages bevillingsoverførsel fra driftsområdet (kt. 16.35.01.) til investeringsområdet (kt. 16.35.02.) og omvendt, såfremt investeringen vedrører et immaterielt anlægsaktiv. I sidstnævnte tilfælde dog under forudsætning af, at det pågældende aktiv kan aktiveres i overensstemmelse med god regnskabskik.

Instituttet er omfattet af ordningen om selvstændig likviditet, dog således at årets saldo (efter bevillingsregnskabet) i kontraktperioden videreføres uden nulstilling fra regnskabsåret til bevillingsåret. Den såkaldte likviditetsregulering vil således kun bestå af egentlige bevillingsmæssige ændringer, herunder refusionsberettiget købsmoms m.v.

Instituttet kan foretage valutakursreguleringer af aktiver og passiver, således at balanceposterne ved årsskiftet bliver retvisende. Instituttet kan foretage låneomlægninger af eksisterende låneaftaler, foretage afdækning af valuta- og renterisici m.v., hvis dette er økonomisk fordelagtigt og ikke forøger Institutets økonomiske risiko.

Instituttet er registreret i henhold til loven om merværdiafgift. I 1999 forventes den udgående moms at udgøre 76,4 mill.kr. og den indgående moms at udgøre 54,7 mill.kr. på driftsudgifterne.

Instituttet kan optage midler fra puljeordninger o.l. på forslag til tillægsbevillingslov.

Instituttet afholder indenfor en årlig udgiftsramme på 3 mill.kr. udgifter til dækning af skader ved brand, ulykker, skader m.v. (selvforsikring) eller udgifter, som Instituttet pålægges ved dom. Udgifter, som falder uden for denne grænse, optages på forslag til tillægsbevillingslov.

Produktansvar afdækkes via produktansvarsforsikring svarende til praksis i den farmaceutiske industri.

Instituttet er bemyndiget til at modtage og anvende private og ikke-statslige tilskudsmidler i Institutets drift. Tilskudsmidler til forskningsvirksomhed o. lign. optages på underkonto 95. Tilskudsfinansieret forskningsvirksomhed.

Af hensyn til Institutets indpasning i den overordnede sundhedspolitik fastsættes følgende krav til Instituttet:

- Sundhedsministeriet skal godkende principperne for og resultatet af Institutets prisfastsættelse af ydelserne til sundhedsvæsenet, andre offentlige aftagere m.fl.
- Større samarbejdsaftaler, projektaftaler m.v. forelægges Sundhedsministeriet.
- Væsentlige afvigelser fra budgetterede udgifter, indtægter og personaleforbrug forelægges Sundhedsministeriet.
- Nye aktiviteter af væsentligt omfang forelægges Sundhedsministeriet.

De nedenfor anførte oplysninger er af orienterende art og angiver de foreløbige overvejelser under budgettets udarbejdelse. Oplysningerne er ikke bindende for anvendelsen af de anførte beløb. Statens Serum Institut har efterfølgende adgang til at omdisponere inden for det samlede budget, herunder mellem løn og øvrige driftsudgifter og fra drifts- til anlægsområdet.

3. Budgetteringsforudsætninger.

Institutets hovedopgaver omfatter overvågning og rådgivning, mikrobiologisk specialdiagnostik, forsyningssikring af vacciner, forskning og udvikling, som udføres for de centrale og decentrale sundhedsmyndigheder. Instituttet varetager ligeledes undervisningsopgaver og opgaver for WHO. Med Danmarks Grundforskningsfond er der indgået aftale om, at Instituttet er værtsinstitution for 2 grundforskningscentre.

For de centrale sundhedsmyndigheder varetager Instituttet forsyningspligten for vacciner og sera, herunder specielt vacciner til børnevaccinationsprogrammet, samt blodprodukter. Produkterne afregnes efter Statens Serum Instituts priskatalog. Serum Institutets nyudviklede kombinationsvaccine mod de fire sygdomme difteri, stivkrampe, kighoste og polio indgår i det danske børnevaccinationsprogram. Det er hensigten, at kombinationsvacciner med komponenter fra Statens Serum Institut skal markedsføres internationalt, herunder i USA. Food and Drug Administration i USA har godkendt en tre-komponent vaccine til det amerikanske marked. Baggrunden