

slag til Lov om ændring af lov om lægemidler, lov om apoteksvirksomhed og lov om offentlig sygesikring (L 185). Der henvises derfor til afsnittet om de økonomiske konsekvenser ved indførelse af udvidet adgang til dosisdispensering i dette lovforslag.

Økonomiske og administrative konsekvenser for erhvervslivet

Med forslaget ophæves de gældende begrænsninger i virksomhedernes prisfastsættelse. Forslaget har derfor ikke negative økonomiske konsekvenser for lægemiddelvirksomhederne. I det omfang virksomhederne hæver deres priser, med deraf følgende negative økonomiske konsekvenser for medicinbrugerne og det offentlige, vil lægemiddelvirksomhedernes indtjening stige.

Forslaget har ikke nye administrative konsekvenser for erhvervslivet, udover ændringen i de lande, der skal indberettes priser fra. Blandt andet som følge af, at både Lægemedelindustriforeningen og Parallelimportforeningen aktivt har støttet en ændring af landekurven, vurderes de administrative konsekvenser heraf at være helt ubetydelige.

For apotekerne vurderes det samlede forslag at betyde begrænsede administrative lettelser. Forslaget, om at der gives mulighed for at udvide antallet af oplysninger i Lægemedelstyrelsens Centrale Tilskudsregister, vil indebære krav om ændringer i apotekernes edb-systemer. Det skønnes, at apotekernes omkostninger herved vil være overskuelige, og at de samlede fordele ved forslaget vil overstige omkostningerne.

Økonomiske og administrative konsekvenser for borgerne

Forslaget indebærer, at de frem til den 25. juni 2001 suspenderede regler om beregning af tilskud på baggrund af europæiske priser og suspension af tilskud, såfremt den danske pris overstiger den nord- og mellemeuropæiske pris, bortfalder.

Dermed kommer ingen medicinbruger i den situation, at tilskuddet til et lægemiddel bortfalder som følge af, at den danske pris er højere end det nord- og mellemeuropæiske gennemsnit.

Samtidigt er sammenligningsgrundlaget for fastsættelsen af den europæiske pris på et lægemiddel generelt ændret i retning af, at der ydes tilskud til en højere pris efter forslaget end efter de midlertidigt suspenderede regler, hvilket isoleret set er til økonomisk gavn for medicinbrugerne.

De midlertidige regler om prisloft har som nævnt betydet, at priserne på en række lægemidler er blevet

tvunget ned. Såfremt lægemiddelvirksomhederne hæver priserne i forbindelse med bortfaldet af prisloftet, vil medicinbrugerne, ligesom det offentlige, kunne få øgede udgifter. For langt hovedparten af lægemiddelmarkedet gælder det, at merudgifterne vil være begrænset af tilkendegivelsen fra Lif's medlemmer om, at virksomhederne i et år efter forslagets indførelse ikke vil hæve priserne ud over den definerede europæiske pris.

I en vis henseende kan forslaget i realiteten siges at indebære en ændring af referenceprissystemet fra at være baseret på gennemsnittet af de to billigste præparater til at være baseret på det billigste præparat. Denne omlægning indebærer alt andet lige en øget egenbetaling for de medicinbrugere, der vælger ikke at skifte til det billigste indholdsmæssigt identiske præparat.

Samlet afhænger de økonomiske konsekvenser af forslaget for medicinbrugerne af lægemiddelvirksomhedernes prisadfærd efter udløbet af det midlertidige lovfæstede prisloft.

Lægemedelindustriforeningens medlemmer har som nævnt tilkendegivet, at man ikke i et år efter indførelsen af forslaget vil hæve priserne udover den europæiske pris, der ligger tilgrund for fastsættelsen af tilskudsprisen. Derved sikres lægemiddelbrugerne som alt overvejende hovedregel mod situationer, hvor der ikke på apoteket kan fås et lægemiddel med det fulde procentvise tilskud.

Regeringen forventer, at forslaget om, at der gives mulighed for at udvide oplysningerne i Lægemedelstyrelsens Centrale Tilskudsregister med oplysninger om bl.a. medicintilskudsordninger efter den sociale lovgivning, vil blive opfattet som en væsentlig serviceforbedring af de medicinbrugere, der berøres heraf.

Miljømæssige konsekvenser

Lovforslaget har ingen miljømæssige konsekvenser.

Forholdet til EU-retten

I Rådets direktiv 89/105/EØF om gennemsigtighed i prisbestemmelserne for lægemidler til mennesker og disse lægemidlers inddragelse under de nationale sygesikringsordninger (EF-tidende nr. L 40 af 11. februar 1989) er det i artikel 6, nr. 2, bestemt, at beslutninger om ikke at medtage et lægemiddel på listen over de lægemidler, der er omfattet af sygesikringsordningen, skal indeholde en begrundelse, der bygger på objektive og kontrollerbare kriterier. Direktivet må endvidere forstås således, at beslutninger, der medfø-