

nale tilskud fra alle landets kommuner, og at oplysningerne fra kommunerne løbende opdateres. Forslaget kræver derfor bl.a., at kommunernes bevillinger får en mere ensartet udformning, der gør det muligt at håndtere bevillingerne i registeret.

Oplysninger om henstandsordningen for kronikere, særligt individuelt aftalte henstandsordninger mellem et apotek og en medicinbruger og eventuelle fremtidige myndigheds- eller apoteksadministrerede betalingsordninger ved lægemiddelkøb kan ligeledes med fordel integreres i Lægemiddelstyrelsens Centrale Tilskudsregister.

#### Til § 7 h

Bestemmelsen vedrørende Medicintilskudsævnet er ikke ændret i forhold til gældende lov.

#### Til nr. 2

Bestemmelsen indebærer, at § 7 j ophæves.

Bestemmelsen i § 7 j omhandler det midlertidige prisloft for tilskudsberettigede lægemidler. Da prisloftet efter indholdet i § 7 j ophører 25. juni 2001, er § 7 j indholdsmæssigt uden betydning fra 25. juni 2001, og ophævelsen af bestemmelsen er derfor reelt at regne for en redaktionel ændring.

#### Til nr. 3

I § 30 a ændres »§ 7 g« efter forslaget til »§ 7 f«. Der er tale om en konsekvensændring som følge af, at reglen om virksomhedernes pligt til indberetning af europæiske priser efter forslaget fastsættes i § 7 f.

#### Til § 2

Loven træder i kraft den 25. juni 2001, hvilket er samtidigt med bortfaldet af det midlertidige lovfæstede prisstop for tilskudsberettigede lægemidler.

Det foreslås dog samtidigt, at den foreslåede bestemmelse i sygesikringslovens § 7 d, stk. 10, om fastsættelse af en enhedstilskudspris for dosisdispenserede

synonyme lægemidler først træder i kraft den 1. oktober 2001. Bestemmelsen vil dermed træde i kraft samtidigt med den udvidede adgang for apotekerne til at fremskaffe, forhandle og samhandle dosisdispenserede lægemidler, som er indeholdt i det af sundhedsministeren den 15. marts 2001 fremsatte forslag til lov om ændring af lov om lægemidler, lov om apoteksvirksomhed og lov om offentlig sygesikring (L 185).

Efter stk. 2 ophæves § 2 i lov nr. 1031 af 23. november 2000 samtidigt med lovens ikrafttræden den 25. juni 2001. Bestemmelsen indebærer, at de suspendede regler om beregning af tilskud på baggrund af europæiske priser og om suspension af tilskud, hvis den danske pris overstiger det nord- og melleuropæiske gennemsnit, ikke træder i kraft igen den 25. juni 2001.

Efter gældende regler er virksomhedernes indberetning af europæiske priser af administrative grunde spredt over året. Tidspunktet for virksomhedernes indberetning af priser for de enkelte lægemidler er bestemt af produktets ATC-gruppe. Forslaget har ikke til formål at ændre dette. Med bestemmelsen i stk. 3 åbnes der derfor mulighed for, at tilskudspriserne i en overgangsfase kan fastsættes for en kortere periode end det ½ år som § 7 d, stk. 1 foreskriver.

Det bemærkes i øvrigt, at forslaget til en samlet model for anvendelse af europæiske priser i tilskudssammenhæng indebærer, at der skal indberettes priser fra to nye lande. Det er næppe sandsynligt, at alle virksomheder vil kunne nå at indberette disse priser så betids, at de kan indgå i den europæiske pris og dermed tilskudsprisen fra den 25. juni 2001. Lægemiddelstyrelsen vil derfor i en overgangsperiode være indstillet på at anvende sin mulighed efter § 7 e, stk. 1, til efter ansøgning fra en lægemiddelvirksomhed at ændre tilskudsprisen på et lægemiddel som følge af indberetning af priser fra Liechtenstein og Island.