

fristen i 1. pkt., indtil de krævede oplysninger er modtaget.

Stk. 7. Lægemiddelstyrelsens afgørelse efter stk. 5 kan indbringes for sundhedsministeren. Klagen har ikke opsættende virkning.«

§ 2

I lov om offentlig sygesikring, jf. lovbekendtgørelse nr. 509 af 1. juli 1998, som ændret ved lov nr. 1045 af 23. december 1998, lov nr. 1118 af 29. december 1999, lov nr. 467 af 31. maj 2000 og lov nr. 469 af 31. maj 2000, foretages følgende ændringer:

1. I § 7, *stk. 1, 1. pkt.*, indsættes efter »Lægemiddelstyrelsen«: », jf. dog § 7 g, stk. 5«.

2. I § 7, *stk. 1, 3. pkt.*, indsættes efter »fortsat behandling med lægemidlet«: », jf. dog § 7 g, stk. 5«.

3. I § 7 b, *stk. 2, 1. pkt.*, indføjes efter »opgjort i referencepriser, jf. § 7 e«: »og i europæiske gennemsnitspriser, jf. § 7 g, stk. 4«.

4. I § 7 g indsættes efter stk. 3 som nye stykker:

»*Stk. 4.* Hvis den apoteksindkøbspris, som i henhold til lægemiddelovens § 22 er anmeldt til Lægemiddelstyrelsen, er højere end gennemsnittet af de i stk. 1 og 2 nævnte priser, beregnes tilskud efter § 7 b og § 7 c, stk. 1, på grundlag af dette gennemsnit, ligesom gennemsnittet anvendes i beregningen af tilskud efter § 7 e.

Stk. 5. Hvis den apoteksindkøbspris, som i henhold til lægemiddelovens § 22 er anmeldt til Lægemiddelstyrelsen, er højere end gennemsnittet af de i stk. 1 og 2 nævnte priser i de øvrige nord- og mellemeuropæiske lande, suspenderes

den offentlige sygesikrings tilskud til køb af lægemidlet. Suspensionen ophæves efter anmodning fra virksomheden, når den til Lægemiddelstyrelsen anmeldte apoteksindkøbspris ikke længere overstiger gennemsnittet.

Stk. 6. Ved de øvrige nord- og mellemeuropæiske lande forstås Belgien, Finland, Frankrig, Holland, Irland, Norge, Storbritannien, Sverige, Tyskland og Østrig.«

Stk. 4 bliver herefter stk. 7.

5. Efter § 7 h indsættes:

»§ 7 i. Suspension af tilskuddet til et lægemiddel i medfør af § 7 g, stk. 5, offentliggøres i Specialitetstaksten.

Stk. 2. Inden tilskuddet til et lægemiddel suspenderes i medfør af § 7 g, stk. 5, skal Lægemiddelstyrelsen give den virksomhed, der markedsfører lægemidlet, lejlighed til at udtale sig. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte en frist på mindst 7 dage for virksomhedens afgivelse af en udtalelse.«

§ 3

Stk. 1. Bestemmelserne i denne lovs § 1, nr. 1-6, træder i kraft den 24. november 2000.

Stk. 2. Sundhedsministeren fastsætter tidspunktet for ikrafttræden af bestemmelsen i § 7 j i lov om offentlig sygesikring som affattet ved denne lovs § 1, nr. 7.

Stk. 3. § 2, stk. 2 og 3, i lov nr. 469 af 31. maj 2000 ophæves.

Stk. 4. § 2 i denne lov træder i kraft den 25. juni 2001.

Stk. 5. Lovforslaget kan stadfæstes straks efter vedtagelsen.

IVAR HANSEN

/ Grete Schødts