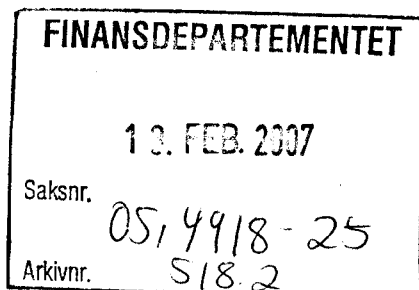


Finansdepartementet
Postboks 8008 Dep
0030 Oslo



Deres ref. 05/4918

Vår ref. 26081/CQ/pcr-jn

Oslo 12. februar 2007

Vedrørende høring om endring av tolloven § 39 m.m.

Vi viser til departementets høringsbrev og takker for anledningen til å inngi hørings svar.

Legemiddelindustriforeningen støtter forslaget til lovendring, og vi deler departementets syn på at dette vil være et viktig bidrag for å bekjempe innførsel av piratkopier og forfalskninger.

Departementets vurderinger i høringen er basert på generell innførsel av varer og tar ikke opp problemstillinger knyttet til legemidler spesielt. Piratkopiering og forfalskning av legemidler vil i tillegg til å utgjøre et inngrep i immaterielle rettigheter også kunne utgjøre alvorlig fare for menneskers liv og helse.

Antall forsendelser med legemidler fra land innen EØS og tredjeland er sterkt økende, og en forutsetning for at den foreslåtte lovendring skal kunne gi resultater er at rettighetshaver kan identifiseres. Basert på informasjon fra tollmyndighetene ankommer det daglig forsendelser med legemidler i uautorisert forpakning, som f. eks løse blisterark, plastposer, papirkonvolutter osv. I slike tilfeller kan det være vanskelig å identifisere og varsle rettighetshaver, men forpakningen vil i seg selv være en god indikasjon på at det er snakk om piratkopier eller forfalskninger.

Legemiddelindustriforeningen er positiv til og ser behovet for at rettighetshaver bistår med utfyllende opplysninger om de aktuelle varer.

Med vennlig hilsen

Legemiddelindustriforeningen (LMI)

Pål Christian Roland
Adm. direktør

Jørn Nilsen
Rådgiver