



Helse- og omsorgsdepartementet

Postboks 8011 Dep
0030 Oslo

Deres ref.: 200605451-

Vår ref.: 2643/2006-2

Dato: 25.9.2006

Høring – prising av generiske legemidler

Vi viser til departementets høringsbrev av 11. august 2006 og høringsmøte 23. august 2006 vedrørende høring om prising av generiske legemidler.

Legeforeningen ser ikke at saken inneholder noe prinsipielt nytt i forhold til Legeforeningens tidligere avgitte høringsuttalelse om innføring av trinnpris for visse legemidler, men at endringen innebærer en prisjustering innenfor dagens rammeverk. Vi har ingen avgjørende motforestillinger mot trinnprismodellen som modell for å øke konkurranse og bidra til billigere generiske legemidler. Det vises til Legeforeningens høringsbrev om saken av 11. november 2004, hvor følgende sentrale prinsipper blant annet fremgår:

- ”1. Det må være (fortsatt) mulig å reservere seg mot generisk bytte av legemidler etter legens vurdering (medisinsk faglig reservasjon, for eksempel på grunn av allergi mot tilsetningsstoffer), eller pasientens ønske (for eksempel vansker med å håndtere skifte pga ulik pakning, form og farge).*
- 2. Hyppig bytter mellom legemidler bør begrenses da dette kan medføre feil legemiddelbruk.*
- 3. Kravene til leveringsdyktighet må ivaretas slik at pasientene ikke blir skadelidende eller påføres egenandeler som ikke er tilsiktet.*
- 4. Reell mulighet for å bytte generisk legemiddel (flere alternativer).”*

Så vidt Legeforeningen kan se av departementets høringsnotat, vil disse prinsipper fortsatt ligge til grunn uavhengig av de prisjusteringer som skisseres i notatet. For Legeforeningen er disse prinsippene av helt sentral betydning.

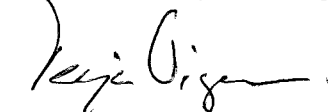
Legeforeningen registrerer at eventuelle konsekvenser for pasientene i liten grad er berørt i høringsnotatet. Siden det ikke fremgår at departementets forslag inneholder prinsipielle endringer og forslaget forventes å innebære lavere egenandeler for pasientene, forutsetter vi at de endringer og justeringer som høringen ender opp med ikke skal innebære negative konsekvenser for pasientene. Det vises i denne forbindelse også til at departementet i har satt

vel knappe tidsfrister, og vi antar at høringsprosessen i denne saken kunne hatt godt av en noe lengre tidsfrist. Vi registrerer også innvendingene knyttet til mangelfull konsekvensutredning som er fremkommet fra enkelte høringsinstanser.

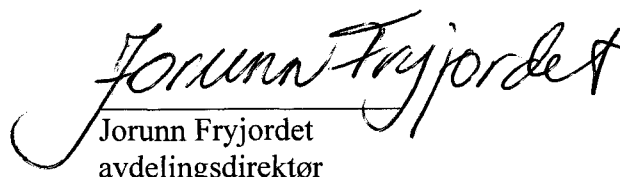
Høringsnotatet viser til at det har vært stilt spørsmål ved hjemmelsgrunnet for forskriftsfesting av trinnprismodellen. En endring av ordlyden i legemiddeloven § 6, synes i lys av dette hensiktsmessig. Grunnet den relativt korte høringsfristen ønsker vi ikke å ta særskilt stilling til de alternative justeringsmodellene som skisseres.

Med hilsen

Den norske lægeforening



Terje Vigen
generalsekretær



Jorunn Fryjordet
avdelingsdirektør

Saksbehandler: Matias Nissen-Meyer