

LÄKEMEDELSHANDLARNNA

Socialutskottet

7 December 2023

LÄKEMEDELSHANDEL

I princip kan man säga att ett läkemedel kan komma till Sverige på två sätt:

- 1) Direktimport av det tillverkande läkemedelsbolaget.
- 2) Parallelimport av en läkemedelshandlare där läkemedlet först sålts i ett annat EU-land.

Läkemedelshandeln är en del av EUs inre marknad och är beroende av:

- Läkemedelsbolagen olika prisstrategier i olika EU-länder
- Valutaskillnader
- Överskott på läkemedel

LÄKEMEDELSHANDEL

Läkemedelshandlarnas medlemmar bidrar till:

- priskonkurrens på läkemedel med patent
- lägre priser på läkemedel
- ökad tillgång till läkemedel
- besparingar för samhället i periodens vara-systemet
- förbättrad marginal för apoteken

Parallellimporten av läkemedel i Sverige svarade 2022 för cirka 8 procent av all försäljning av läkemedel och omsatte cirka 4,2 miljarder kronor.

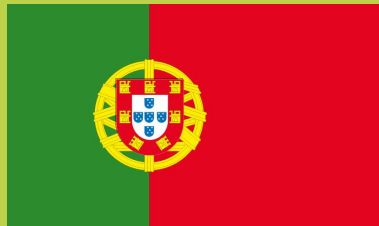
Parallellhandel Månad X

Pris = 90 €
Tillgång = 400



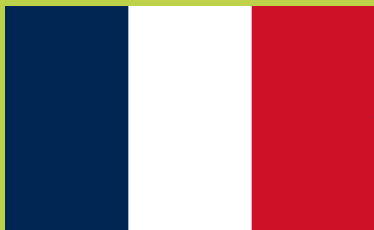
Leverans - 400 st

Pris = 85 €
Tillgång = 300



Leverans - 300 st

Pris = 83 € (80)
Tillgång = 100



Leverans - 100 st

800 st

Behov = 1000 st
AIP = 1150 sek



Order

Orderbekräftelse

Leverans

Ommärkning /
packning

Lager Sverige

1-3 månader

FÖRTYDLIGAT FÖRSÖRJNINGANSVAR

Positivt att läkemedelsdistributörer och läkemedelsbolag får ett tydligare enskilt ansvar att försörja partihandlare, apotek och personer med läkemedel.

Skillnaden mot dagens lagstiftning, Direktiv 2001/83/EC artikel 81, är att läkemedelsbolag och läkemedelsdistributörer åtskils tydligare och att det därmed blir tydligare vems ansvaret är.

Vi skulle även vilja se ett förtydligande om att leveranser till apotek ska passera partihandlare/grossister oavsett om det rör direkt- eller parallellimport, främst av miljömässiga skäl.

MILJÖRISKBEDÖMNING

- Vi stöder helt kravet på en obligatorisk miljöriskbedömning.
- Samtidigt ser vi att den föreslagna redovisningen behöver utökas med icke kommersiellt känslig information som juridiskt namn, vilken anläggning som tillverkar ingredienser, substanser, komponenter, etc för att på så sätt öppna för konkurrens i offentliga anbud och upphandlingar.

ELEKTRONISKA BIPACKSEDLAR

Positivt att införa ett system för elektroniska bipacksedlar, som harmoniseras inom EU. Det kommer att:

- underlätta informationsinhämtningen för patienten
- öka möjligheten att förflytta läkemedel inom EU
- minska miljöbelastningen

Vi skulle vilja att de sker inom sju år, istället för övergångsperioden som nu ser ut att kunna bli över tio år.

NY YTTERFÖRPACKNING

Vi föredrar en lösning som innebär att parallellimporterade läkemedel omförpackas i en ny ytterförpackning istället för att ommärkas.

Vi ser att det blir enklare för oss, patienten och apoteken.