

er ventetiden til behandling faldet fra 11 til 7 uger.

Gennemsnitlig maksimal ventetid i uger for 94 undersøgelser, behandlinger og operationer

	Forundersøgelse		Behandling	
	Juli 2002	April 2003	Juli 2002	April 2003
Gennemsnitlig ventetid	9	6	11	7

Kilde: Indenrigs- og Sundhedsministeriets Internetbaserede Ventetidsinformationssystem

Spm. nr. S 3345

Til indenrigs- og sundhedsministeren (19/5 03) af:

Sophie Hæstorp Andersen (S):

»Vil ministeren oplyse, hvor mange indberetninger eller klager, der findes i Lægemiddelstyrelsen over overtrædelser af bekendtgørelsen om udlevering af lægemiddelprøver – og hvilke initiativer, der gøres fra Lægemiddelstyrelsens side for, dels at håndhæve § 1 i bekendtgørelsen om udlevering af lægemiddelprøver, og dels hvad styrelsen konkret gør af tiltag, hvis der modtages en klage over brud på bekendtgørelsen?«

Begrundelse

Det er i dansk lov tilladt for et medicinfirma at sende en enkelt vareprøve af den mindste dosis-pakning på deres produkt til en kunde, f.eks. en privat praksis eller en hospitalsafdeling, som et led i sin markedsføring.

Det anses dog for konkurrenceforvridende og i strid med lægemiddelovgivningen og bekendtgørelsen om udlevering af lægemiddelprøver, hvis et firma sender så mange vareprøver, at et helt varedepot kan fyldes op. I disse tilfælde kan et konkurrerende firma sende en klage eller indberetning til Lægemiddelstyrelsen herom.

Da det imidlertid er kommet spørgeren for øre at sådanne henvendelser om overtrædelse af loven ikke altid medfører reaktion fra Lægemiddelstyrelsens side, ønsker spørgeren at vide, hvor mange klager, der har været i Lægemiddelstyrelsens regi over udlevering af store parti vareprøver fra medicinalfirmaer, og hvordan styrelsen håndterer sådanne klager.

Svar (4/6 03)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Jeg har til brug for min besvarelse anmodet Lægemiddelstyrelsen om en udtalelse. Styrelsen har i den anledning oplyst følgende:

»Adgangen til at udlevere lægemiddelprøver er reguleret i bekendtgørelse om udlevering af lægemiddelprøver. Det fremgår af bekendtgørelsens § 1, at udlevering kun må finde sted på disse betingelser:

- Lægemiddelprøver må kun udleveres til læger, tandlæger og dyrlæger og kun i det omfang, de pågældende er berettiget til at ordinere lægemidlet, og anvendelsen er tilladt for de pågældende som led i deres udøvelse af henholdsvis læge-, tandlæge- eller dyrlægevirksomhed.
- Der må kun udleveres en prøve om året af hvert lægemiddel til hver læge, tandlæge eller dyrlæge. Hvis lægemidlet findes i flere former eller styrker, må der udleveres en prøve af hver form og styrke.
- Lægemiddelprøven skal være identisk med den mindste pakning, der findes i handelen.
- Pakningen skal være mærket »Gratis lægemiddelprøve – ikke til salg«.
- Lægemiddelprøven må kun udleveres mod en skriftlig, dateret og underskrevet anmodning fra modtageren.
- Lægemiddelprøven må kun udleveres af indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes repræsentant. Udlevering må ikke ske fra et apotek.
- Hver lægemiddelprøve skal ledsages af det til lægemidlet hørende produktresumé.
- Der må ikke udleveres prøver af lægemidler, som er omfattet af lov om euforiserende stoffer.

Lægemiddelstyrelsen har i perioden 1. januar 2002 til 21. maj 2003 modtaget 5 klager over ud-