



Socialdepartementet
s.registrator@regeringskansliet.se
s.fs@regeringskansliet.se

Stockholm den 15 oktober 2015

Remissvar: Insatser för att förbättra patientsäkerheten vid generiskt utbyte – Rapport från Läkemedelsverket

Dnr S2011/8290/FS

Läkemedelsindustriföreningen (LIF) har genom remiss den 26 juni 2015 beretts möjlighet att lämna synpunkter på ”Insatser för att förbättra patientsäkerheten vid generiskt utbyte - Rapport från Läkemedelsverket”.

Läkemedelsverket rekommenderar att generisk förskrivning *inte* införs i Sverige. Sedan rapporten presenterades har det förts en intensiv debatt i frågan av vilken det framgick att flera intressenter inte ser rekommendationen som ett möjligt slutgiltigt beslut. LIF anser att det borde kunna gå att ganska lätt finna en snabb väg framåt om frågan om ”generisk förskrivning” istället omformuleras till att handla om ”förskrivning av utbytesgrupp”. ”Generisk förskrivning” är en bred och komplex fråga med många bottenar. ”Förskrivning av utbytesgrupp” skulle däremot vara ett sätt att anpassa förskrivningen av utbytbara läkemedel till hur systemet för periodens vara i praktiken fungerar. Med en begränsning till det läkemedelssegment där Läkemedelsverket gjort en bedömning av utbytbarhet kan LIF ställa sig bakom att förskrivningen förenklas. Begränsningen till utbytesgrupp är emellertid viktig ur patientsäkerhetsperspektivet, då den säkerställer att valet av produkt endast kan ske mellan produkter som är utbytbara. LIF anser att möjligheten att införa ”förskrivning av utbytesgrupp” inte är grundligt beskriven i Läkemedelsverkets rapport och att myndigheten därför bör få ett avgränsat uppdrag att tillsammans med eHälsomyndigheten utveckla ett sådant förslag.

När det gäller Läkemedelsverkets övriga förslag – för att förbättra patientsäkerheten i ordinations- och expeditionsprocessen samt vid det generiska utbytet – har LIF inget att erinra gällande förslaget att förbättra information och utbildning om den generiska utbytet. Förslagen som gäller en sammanhängande ordinations- och expeditionsprocess, en nationell, samlad läkemedelslista och information i journalsystemen sammanfaller i stor utsträckning med förslagen i E-Hälsokommitténs betänkande *Nästa fas i eHälsarbetet (2015:32)* som nu remissbehandlas. LIF kommer att lämna synpunkter i dessa delar i remissvaret till det betänkandet. Vad gäller Läkemedelsverkets förslag kring läkemedelsförpackningars utseende och märkning vill LIF framhålla vikten av att alltid ställa ökade märkningskrav mot risken att tillgängligheten till

läkemedel i Sverige minskar. Märkningens betydelse för tillgängligheten har belysts väl i Läkemiddel- och apoteksutredningens slutbetänkande *Läkemedel för djur, maskinell dos och sällsynta tillstånd – hantering och prissättning (2014:87)*. LIF ställer sig därför tveksam till förslaget att ge ”LV i uppdrag att utreda möjligheterna till en frivillig nationell eller samnordisk överenskommelse avseende en tydligare märkning med substansnamn på läkemedelsförpackningen”.

Med vänlig hälsning

Anders Blanck
Generalsekreterare

