

Resumé til borgerne

Undersøgelse af konkurrencen i medicinalindustrien

BAGGRUND

I 2008 iværksatte Kommissionen en undersøgelse for at finde ud af, om der forekommer **konkurrencebegrænsende praksis** i medicinalindustrien.

Resultaterne blev samlet i en rapport, hvor Kommissionen også kommer med forslag til, hvordan patienterne får hurtigere adgang til **sikre og innovative lægemidler, der er til at betale**.

HVORFOR PÅ EU-PLAN?

EU's borgere har brug for lægemidler, der er sikre, innovative og til at betale. Medicinalindustrien har også stor betydning for EU's økonomi. I 2007 brugte hver borger i gennemsnit 430 euro (3 200 kr.) på lægemidler – og det beløb forventes at stige, i takt med at befolkningen bliver ældre.

Undersøgelsen skal ses i sammenhæng med andre EU-initiativer, der har til formål at give borgerne let adgang til sikre, effektive og billige lægemidler og samtidig skabe et erhvervsmiljø, der stimulerer forskning, innovation og industriens konkurrenceevne.

HVAD VISER UNDERSØGELSEN?

Det tager for lang tid for generiske lægemidler at komme ind på markedet.

Når et lægemiddels patent udløber, skal forbrugerne i gennemsnit vente syv måneder, før de generiske lægemidler kommer på markedet. Det skyldes bl.a., at producenterne på forskellig vis søger at forlænge deres lægemidlers indtjeningstid så meget som muligt.

Når originalprodukterne får konkurrence fra generiske lægemidler, falder priserne, og flere patienter kan få behandling. Der kan være tale om ganske store prisfald. For et antal tilfældigt udvalgte lægemidler blev det konstateret, at de kunne have været 20 % billigere, hvis den generiske udgave var kommet i handelen umiddelbart efter, at patentet udløb.

Færre nye lægemidler når frem til markedet.

Visse former for virksomhedspraksis har bidraget til dette fænomen. Kommissionen er ved at kortlægge alle faktorer, der er skyld i tilbagegangen i udviklingen af nye lægemidler.

Der er behov for et fælles EU-patent og en patentdomstolsordning.

Det vil gøre patentsystemet billigere og mere effektivt for borgere og medicinalvirksomheder.

HVAD ER NYT?

Kommissionen vil:

- **gå sektoren efter i sømmene** og om nødvendigt lægge sag an mod virksomheder, når konkurrencereglerne overtrædes – de første sager er allerede under forberedelse
- insistere på, at der **fastsættes frister** for at vurdere lægemidlers sikkerhed, kvalitet og virkning og vedtage priser og tilskudssatser
- hjælpe Det Europæiske Lægemiddelagentur og nationale instanser med at finde løsninger på **ressource- og kapacitetsproblemer**
- undersøge, om der er behov for en **revision af EU-reglerne** om medicinpriser og –tilskud.

EU-landene opfordres til at:

- gribe ind over for **vildledende kampagner**, der sår tvivl om kvaliteten af generiske lægemidler
- sikre væsentligt **hurtigere godkendelsesprocedurer** for generiske lægemidler – f.eks. gennem automatisk/omgående prisfastsættelse
- **strømline de forsøg**, der skal vurdere lægemidlers merværdi
- tage skridt til at sikre **hurtig udbredelse af generiske lægemidler** og **større priskonkurrence**.

HVEM VIL FORSLAGET GAVNE OG HVORDAN?

- **EU's borgere** – hurtigere adgang til lægemidler, der er sikre, innovative og til at betale.
- **Producenter af generiske lægemidler** – færre restriktioner, indsats mod vildledning og hurtigere godkendelse og udbredelse.
- **Producenter af originallægemidler** – færre flaskehalse og hurtigere og mere strømlinede procedurer.

HVORNÅR BLIVER ÆNDRINGERNE GENNEMFØRT?

Omgående.