

Becton Dickinson Sweden AB

Ansökan om prishöjning inom läkemedelsförmånerna

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverkets beslut

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket avslår ansökan om prishöjning inom läkemedelsförmånerna för följande förbrukningsartiklar.

Namn, förpackningstext	Antal/Förp.	Varunr.	Gällande AIP ¹ (SEK)	Gällande AUP ² exkl. moms SEK
<i>BD Kombipropp</i> , Kombipropp, Orange (REF: TP-MF-O)	100 ST	730676	42,00	62,24
<i>BD Kombipropp</i> , Kombipropp, Vit (REF: TP-MF-B)	100 ST	730677	42,00	62,24
<i>BD Kombipropp</i> , Kombipropp, Röd (REF: TP-MF)	100 ST	730678	42,00	62,24

Ärendet

Becton Dickinson Sweden AB (företaget), organisationsnummer 556145-6756, har den 31 mars 2026 ansökt om att det fastställda inköpspriset för *BD Kombipropp* i tre utföranden ska höjas (bilaga 2).

Till stöd för ansökan har företaget motiverat skälen för prishöjning. Företaget har angett att deras produkter inte prisjusterats på många år trots stor omvärldspåverkan och önskar prisjustera för att säkerställa att deras produkter inte säljs till under tillverkningskostnad.

TLV har den 9 juni 2026 kommunicerat beslutsunderlaget i ärendet och gett företaget möjlighet att yttra sig. Företaget har inte kommit in med några synpunkter.

¹ Apotekens inköpspris

² Apotekens utförsäljningspris

Skälen för beslutet

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) bedömer att ansökan ska avslås av följande skäl:

- Det finns inte patienter som riskerar att stå utan behandlingsalternativ om *BD Kombipropp* försvinner från läkemedelsförmånerna eftersom det finns alternativa behandlingar av liknande slag. Därtill bedöms försäljningen vara så låg för *BD Kombipropp* (vnr: 730678) att TLV bedömer att det inte finns patienter som står utan behandlingsalternativ.

Det första kriteriet för att bevilja en prishöjning i Tandvårds- och läkemedelsförmånsverkets allmänna råd (TLVAR 2011:1) för ansökan om pris och subvention för förbrukningsartiklar är därmed inte uppfyllt.

Tillämpliga bestämmelser framgår av bilaga 1 till detta beslut.

Vilka kriterier behöver vara uppfyllda för en prishöjning?

För att TLV ska bevilja en prishöjning för en förbrukningsartikel ska det finnas patienter som riskerar att stå utan alternativa behandlingar av liknande slag om förbrukningsartikeln försvinner från den svenska marknaden. Det ska också finnas en stor risk att förbrukningsartikeln försvinner från den svenska marknaden, eller att tillgången kraftigt minskar, om prishöjningen inte beviljas. Dessa krav framgår av de allmänna råden (TLVAR 2011:1). Med uttrycket "försvinner från den svenska marknaden" i de allmänna råden avses enligt TLV att förbrukningsartikeln lämnar läkemedelsförmånerna.

I de fall TLV bedömer att kriterierna i de allmänna råden är uppfyllda bedömer TLV också om det ansökta priset framstår som rimligt. Det är en förutsättning för att en förbrukningsartikel ska omfattas av läkemedelsförmånerna enligt 15 § förmånslagen.

BD Kombipropp

BD Kombipropp är förslutningsproppar avsedda att användas för förslutning och säker hantering av intravenösa och andra medicinska kopplingar. Företaget har angett att *BD Kombipropp* exempelvis används i behandlingssituationer där infarter eller kopplingar behöver förslutas tillfälligt mellan administreringstillfällen. Det kan handla om patienter som får långvarig eller återkommande intravenös behandling. Ansökta produkter skiljer sig i färg (orange, vit och röd) med syfte att stödja korrekt hantering och minska risken för förväxling. Företaget har angett att det finns en risk att medicinskt och funktionellt likvärdiga alternativ saknas för vissa patienter inom läkemedelsförmånerna.

Det finns inte patienter som riskerar att stå utan behandlingsalternativ om *BD Kombipropp* försvinner från läkemedelsförmånerna

BD kombipropp ingår i varugrupperingskoden Y93BD04 (Avstängningsproppar). TLV bedömer att det i aktuell varugrupperingskod finns en liknande avstängningspropp, i form av *Propp* (vnr: 250415), som kan utgöra behandlingsalternativ för samtliga utföranden av *BD kombipropp*. TLV bedömer därför att det inte finns patienter som riskerar att stå utan behandlingsalternativ om *BD kombipropp* försvinner från läkemedelsförmånerna. Därtill bedömer TLV att försäljningen inom läkemedelsförmånerna för *BD Kombipropp* (vnr: 730678) är på en sådan låg nivå att det inte är rimligt att anta att det finns patienter som står utan behandlingsalternativ om *BD Kombipropp* (vnr: 730678) försvinner från läkemedelsförmånerna.

Försäljningsstatistik från E-hälsomyndigheten visar att det de senaste tolv månaderna har sålts en förpackning av *BD Kombipropp* (vnr: 730678) inom läkemedelsförmånerna. Försäljningen inom läkemedelsförmånerna är de förpackningar som förskrivits till den enskilde patienten på hjälpmedelskort och som sedan expedierats på apotek.

Företaget har redovisat högre försäljningsvolym (cirka 1 200 förpackningar under en femårsperiod) för *BD Kombipropp* (vnr: 730678) än de försäljningsvolym som TLV tagit fram från E-hälsomyndighetens statistik. Företaget har angett att dessa volymer återspeglar apotekens leveranser och kan därför avvika från faktiskt uthämtning inom läkemedelsförmånerna under motsvarande period. Företaget har betonat att det ur ett patientperspektiv innebär en direkt risk för ökade kostnader för enskilda patienter om *BD Kombipropp* (vnr: 730678) inte längre omfattas av läkemedelsförmånerna. Företaget har vidare angett att behovet kvarstår oavsett förmånstillhörighet, och att det i avsaknad av subvention finns en tydlig risk att patienten själv får bära en betydligt högre ekonomisk börda eller möta begränsad tillgång till likvärdiga alternativ.

I bedömningen om det finns patienter som riskerar att stå utan alternativa behandlingar av liknande slag tar TLV endast hänsyn till förbrukningsartikelns försäljning inom läkemedelsförmånerna.

Baserat på att det finns alternativa behandlingar av liknande slag inom läkemedelsförmånerna för *BD Kombipropp* och den låga försäljningen för *BD Kombipropp* (vnr: 730678) bedömer TLV att det första kriteriet i TLV:s allmänna råd (TLVAR 2011:1) inte är uppfyllt. TLV konstaterar att det redan av den anledningen saknas förutsättningar för att bevilja den ansökta prishöjningen. Det saknas därför skäl att bedöma om *BD Kombipropp* uppfyller det andra kriteriet i TLV:s allmänna råd, det vill säga om det finns stor risk att förbrukningsartikeln försvinner från läkemedelsförmånerna, eller att tillgången kraftigt minskar, om prishöjningen inte beviljas.

Detta beslut har fattats av enhetschefen Eva Ridley. Ärendet har föredragits av medicinska utredaren Emma Ong-Pålsson.

Så överklagar man

Om ni anser att TLV har fattat ett felaktigt beslut kan ni överklaga beslutet till Förvaltningsrätten i Stockholm. Överklagandet ska vara skriftligt och skickas till TLV, Box 22520, 104 22 Stockholm eller registrator@tlv.se. TLV ska ha fått överklagandet **inom tre veckor** från den dag då ni fick del av beslutet. Om ni lämnar in överklagandet för sent kommer det inte att prövas.

I överklagandet ska ni ange vilket beslut som överklagas och på vilket sätt det ska ändras. Om TLV ändrar det beslut som överklagats överlämnar TLV även det nya beslutet till förvaltningsrätten. Överklagandet omfattar även det nya beslutet.

Bilaga 1

Tillämpliga bestämmelser

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket beslutar om ett läkemedel eller en vara som avses i 18 § ska ingå i läkemedelsförmånerna och fastställer inköpspris och försäljningspris som, med de undantag som anges i 7 a och 7 b §§, ska tillämpas av öppenvårdsapoteken. (7 § första stycket lagen [2002:160] om läkemedelsförmåner m.m. [förmånslagen]).

De förbrukningsartiklar som kan omfattas av läkemedelsförmånerna framgår av 18 § förmånslagen.

Läkemedelsförmånerna, när beslut fattas enligt 7 §, omfatta

1. varor för vilka det med stöd av 18 kap. 2 § läkemedelslagen (2015:315) har föreskrivits att läkemedelslagen helt eller delvis ska gälla och som förskrivs enbart i födelsekontrollerande syfte av läkare eller barnmorskor,
2. förbrukningsartiklar som en förmånsberättigad behöver vid stomi och som förskrivs av läkare eller någon annan som Socialstyrelsen förklarat har behörighet till sådan förskrivning, och
3. förbrukningsartiklar som en förmånsberättigad på grund av sjukdom behöver för att tillföra kroppen ett läkemedel eller för egenkontroll av medicinering och som förskrivs av läkare, tandläkare eller någon annan som Socialstyrelsen förklarat har behörighet till sådan förskrivning. (18 § förmånslagen).

Den som marknadsför ett läkemedel eller en vara som avses i 18 § förmånslagen får ansöka om att läkemedlet eller varan ska ingå i läkemedelsförmånerna. Sökanden ska visa att villkoren enligt 15 § förmånslagen är uppfyllda och lägga fram den utredning som behövs för att fastställa inköpspris och försäljningspris. (8 § första stycket förmånslagen).

Några närmare förutsättningar för prövningen av en ansökan om att en förbrukningsartikel ska omfattas av läkemedelsförmånerna har inte angetts i förmånslagen. Med hänsyn till det övergripande syftet med lagstiftningen om läkemedelsförmåner har det vid domstolsprövning ansetts att väsentligen samma krav ska ställas för förbrukningsartiklar som för receptbelagda läkemedel (se bl.a. Förvaltningsrättens i Stockholm dom den 29 november 2012, mål nr 12521–11). De kriterier som anges i 15 § förmånslagen ska därför tillämpas analogt i ärenden som avser förbrukningsartiklar.

Ett receptbelagt läkemedel ska omfattas av läkemedelsförmånerna och inköpspris och försäljningspris ska fastställas för läkemedlet under förutsättning att

1. kostnaderna för användning av läkemedlet, med beaktande av bestämmelserna i 3 kap. 1 § hälso- och sjukvårdslagen (2017:30), framstår som rimliga från medicinska, humanitära och samhällsekonomiska synpunkter, och
2. det inte finns andra tillgängliga läkemedel eller behandlingsmetoder som enligt en sådan avvägning mellan avsedd effekt och skadeverkningar som avses i 4 kap. 1 § första stycket läkemedelslagen (2015:315) är att bedöma som väsentligt mer ändamålsenliga. (15 § förmånslagen).

En fråga om ändring av ett tidigare fastställt inköpspris eller försäljningspris får, förutom på eget initiativ av TLV, tas upp av myndigheten på begäran av den som marknadsför läkemedlet eller varan, en region eller den som enligt föreskrifter som har meddelats med

stöd av 8 § andra stycket har ansökt om att läkemedlet ska ingå i förmånerna. (13 § förmånslagen).

I Tandvårds- och läkemedelsförmånsverkets allmänna råd (TLVAR 2011:1) för ansökan om pris och subvention för förbrukningsartiklar anges följande. För att bevilja en prishöjning för en förbrukningsartikel ska följande kriterier vara uppfyllda:

- det finns patienter som riskerar att stå utan alternativa behandlingar av liknande slag om förbrukningsartikeln försvinner från den svenska marknaden, och
- det finns stor risk att förbrukningsartikeln försvinner från den svenska marknaden, eller att tillgången kraftigt minskar, om prishöjningen inte beviljas.

Vid bedömningen av risken för att en förbrukningsartikel ska försvinna från marknaden tas hänsyn till följande faktorer:

- Antalet patienter med en viss behandling minskar och lönsamheten för förbrukningsartikeln minskar, men för ett litet antal patienter är det angeläget att fortsätta med behandlingen.
- Produktionskostnaden, om den utgör en stor del av förbrukningsartikelns pris, har ökat kraftigt sedan priset fastställdes.
- Andra mycket speciella omständigheter som är svåra att förutsäga men som gör att det framstår som närmast självklart att förbrukningsartikeln inte kan fortsätta att tillhandahållas till nuvarande pris.

Vid bedömningen av prishöjningsansökningar tas inte hänsyn till

- företagsintern internationell prispolitik, eller
- normala fluktuationer på valutamarknaden.