

**Part**

Berörda företag enligt separat sändlista  
(bilaga 1)

**Saken**

Indelning i förpackningsstorleksgrupper.

**Beslut**

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket beslutar att dela in de förpackningar som anges i den nedanstående tabellen på sidan 2 i de förpackningsstorleksgrupper som framgår av tabellen.

Beslutet ska tillämpas på utbytet på öppenvårdsapoteken från och med den 1 juli 2020, och för respektive förpackning längst till dess att den inte längre ingår i samma utbytesgrupp som övriga förpackningar.

Namn	Företag	NPL-förp. id	Förp.	Förp.strl.gr.	Inom förmånerna (F)/ utan förmån (EF)
Oktreotid SUN	Sun Pharmaceutical Ind Europe B.V.	20110404100047	Injektionsflaska (flerdosbehållare), 1 x 5 ml	F5A	F
Oktreotid Campus	CAMPUS Pharma AB	20090525100624	Ampull, 5 x 1 ml	F5A	EF
Oktreotid Campus	CAMPUS Pharma AB	20090525100631	Ampull, 5 x 1 ml	F5A	EF
Oktreotid Campus	CAMPUS Pharma AB	20090525100648	Injektionsflaska, 1 x 5 ml	F5A	EF
Oktreotid Campus	CAMPUS Pharma AB	20090525100655	Ampull, 5 x 1 ml	F5A	EF

## Bakgrund

Den 2 juni 2020 trädde ändringar i lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner i kraft. Det nya regelverket har medfört ett behov av att dela in samtliga läkemedel som Läkemedelsverket bedömt vara utbytbara i förpackningsstorleksgrupper. Av denna anledning fattar Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) det nu aktuella beslutet.

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) beslutar om indelning i förpackningsstorleksgrupper för parenterala läkemedel som är utbytbara enligt 21 § första stycket och 21 a § första stycket 1 lagen om läkemedelsförmåner m.m. TLV kan även i andra fall fatta beslut om indelning i förpackningsstorleksgrupper. Detta framgår av 3 d–3 e §§ Tandvårds- och läkemedelsförmånsverkets föreskrifter och allmänna råd (TLVFS 2009:4) om prissättning av utbytbara läkemedel och utbyte av läkemedel m.m.

Läkemedelsförpackningar som inte ingår i läkemedelsförmånerna delas bara in i förpackningsstorleksgrupper om de marknadsförs i Sverige, har varunummer, samt har storleksangivelse och enhetsangivelse i Leverantörernas information i VARA (LiiV).

## Utredningen i ärendet

I detta ärende har TLV utrett frågan om indelning i förpackningsstorleksgrupper avseende förpackningarna av Oktretid Sun och Oktretid Campus. TLV har i enlighet med 3 d § TLVFS 2009:4 inhämtat Läkemedelsverkets yttrande, som bifogas i sin helhet (bilaga 2).

### *Läkemedelsverkets bedömning*

I Läkemedelsverkets yttrande den 27 april 2020 angående jämförbara förpackningar för de angivna läkemedelsförpackningarna görs följande bedömning.

De läkemedel som är aktuella för bedömning i utbytbarhetsgruppen är fyllda i injektionsflaskor av glas med gummipropp och aluminiumförsegling respektive ampuller av glas.

Injektionsflaskor respektive ampuller kan grupperas baserat på lika volym per enhet och samma antal enheter per förpackning.

Förpackningstyperna ampull och injektionsflaska skiljer sig med avseende på användning/hantering på ett sådant sätt att de inte kan ses som jämförbara. En ampull öppnas genom att toppen bryts av och den kan ej återförslutas. När

ampullen är bruten är innehållet exponerat och ej längre skyddat från kontamination från omgivningen. Innehållet ska användas omedelbart och den öppnade ampullen med eventuell kvarvarande lösning ska kasseras direkt efter uttag av dosen, dvs. uttag ska endast göras vid ett tillfälle. En injektionsflaska har ett elastiskt membran som tål flera perforeringar. Flera doser kan tas ur förpackningen vid samma tillfälle. Injektionsflaskor kan vara avsedda för engångs- eller flergångsanvändning.

Läkemedelsformen är injektionsvätska. Både patienten själv eller sjukvårdspersonal kan administrera läkemedlet.

Inom föreslagna förpackningsstorleksgrupper bedömer Läkemedelsverket att de aktuella läkemedlens användning eller dosering inte påverkar vilka förpackningar som är jämförbara.

#### *Kommunicering med företagen*

TLV har kommunicerat Läkemedelsverkets yttrande med berörda företag, som har beretts möjlighet att yttra sig över förslaget till indelning i förpackningsstorleksgrupper. Inget av företagen har lämnat synpunkter.

## **Skälen för beslutet**

Läkemedelsverket beslutar med stöd av 4 kap. 22 § läkemedelslagen (2015:315) vilka läkemedel som är utbytbara. TLV gör därefter en indelning av läkemedlen i så kallade förpackningsstorleks-grupper enligt TLVFS 2009:4. En förpackningsstorleksgrupp är en gruppering av förpackningar i samma utbytesgrupp, i jämförbara förpackningsstorlekar, inom vilken utbyte enligt 21, 21 a och 21 b §§ lagen om läkemedelsförmåner m.m. ska göras på öppenvårdsapoteken.

För parenterala läkemedel som är utbytbara enligt 21 § första stycket och 21 a § första stycket 1 lagen om läkemedelsförmåner m.m., samt i vissa andra fall, fattar TLV beslut om förpackningsstorleksgrupper inom varje utbytesgrupp med stöd av 3 d § respektive 3 e § TLVFS 2009:4.

Som underlag inför beslut om indelning i förpackningsstorleksgrupper i utbytesgrupperna Oktreotid, Injektionsvätska, 200 mikrog/ml, Oktreotid, Injektionsvätska, 50 mikrog/ml, Oktreotid, Injektionsvätska, 100 mikrog/ml, Oktreotid, Injektionsvätska, 500 mikrog/ml har TLV inhämtat Läkemedelsverkets bedömning. De berörda företagen har beretts möjlighet att yttra sig men har inte kommit in med några synpunkter.

Vid en sammantagen bedömning av det som har framkommit i Läkemedelsverkets yttrande och av de övriga uppgifterna i ärendet finner TLV att indelning i förpackningsstorleksgrupper med stöd av 3 d §TLVFS 2009:4 ska ske på det sätt som framgår av tabellen på sidan 2 i beslutet.

### Upplysningar

Av beslutet följer att förpackningsstorleksgruppen F5A från och med ikraftträdandedatum kommer att innehålla de förpackningar som framgår av bilaga 3.

TLV kan i enlighet med 3 d § TLVFS 2009:4 komma att ändra beslutet om förutsättningarna för beslutet ändras eller det i övrigt kommer fram särskilda skäl för en ändring.

Detta beslut har fattats av generaldirektören Agneta Karlsson. Föredragande har varit utredaren Eva Finder. I den slutliga handläggningen har även chefsjuristen Karin Lewin, enhetschefen Cecilia Frostegård och juristen Catherine Bäckvall deltagit.

Agneta Karlsson

Eva Finder

### Hur man överklagar

Beslutet kan överklagas hos Förvaltningsrätten i Stockholm. Överklagandet ska vara skriftligt och ställas till förvaltningsrätten, men skickas till TLV som skickar vidare överklagandet till förvaltningsrätten. TLV ska ha fått överklagandet **inom tre veckor** från den dag klaganden fick del av beslutet, annars kan överklagandet inte prövas. I överklagandet ska det anges vilket beslut som överklagas och på vilket sätt beslutet ska ändras. Om TLV ändrar det beslut som överklagats, överlämnas även det nya beslutet till förvaltningsrätten. Överklagandet omfattar även det nya beslutet.

## **Bilaga 1. Sändlista**

CAMPUS Pharma AB

Novartis Sverige AB

Sun Pharmaceutical Ind Europe B.V.

## Oktreotid Injektionsvätska – Yttrande om jämförbara förpackningar för indelning i förpackningsstorleksgrupper

Dnr:  
5.6.1-2020-022184 (Dnr TLV 719/2020)

Datum:  
2020-04-27

7 (12)

### Bilaga 2. Yttrande från Läkemedelsverket den 27 april 2020

#### Utbytbarhetsgrupp: **Oktreotid Injektionsvätska 50 mikrogram/ml**

Bedömningen är baserad på de förpackningar som enligt information från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) ingår i läkemedelsförmånerna under nästa kalendermånad.

#### Läkemedelsverket bedömer att förpackningarna bör grupperas i förpackningsstorleksgrupper enligt följande:

##### 5 x 1 ml, Ampull

Produktnamn	Innehavare el. par.dist.*	NPL förpacknings id	Förpackningsbeskrivning
Sandostatin®	Novartis Sverige AB	19890609100014	Ampull, 5 x 1 ml
Oktreotid Campus	Campus Pharma AB	20090525100624	Ampull, 5 x 1 ml
Oktreotid SUN	Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.	20110404100016	Ampull, 5 x 1 ml

\* Innehavare av godkännande för försäljning/registrering eller paralleldistributör.

#### Utbytbarhetsgrupp: **Oktreotid Injektionsvätska 100 mikrogram/ml**

Bedömningen är baserad på de förpackningar som enligt information från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) ingår i läkemedelsförmånerna under nästa kalendermånad.

## Oktreotid Injektionsvätska – Yttrande om jämförbara förpackningar för indelning i förpackningsstorleksgrupper

Dnr:  
5.6.1-2020-022184 (Dnr TLV 719/2020)

Datum:  
2020-04-27

8 (12)

### Läkemedelsverket bedömer att förpackningarna bör grupperas i förpackningsstorleksgrupper enligt följande:

#### 5 x 1 ml, Ampull

Produktnamn	Innehavare el. par.dist.*	NPL förpacknings id	Förpackningsbeskrivning
Sandostatin®	Novartis Sverige AB	19860609100017	Ampull, 5 x 1 ml
Oktreotid Campus	Campus Pharma AB	20090525100631	Ampull, 5 x 1 ml
Oktreotid SUN	Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.	20110404100023	Ampull, 5 x 1 ml

\* Innehavare av godkännande för försäljning/registrering eller paralleldistributör.

### **Utbytbarhetsgrupp: *Oktreotid Injektionsvätska 200 mikrogram/ml***

Bedömningen är baserad på de förpackningar som enligt information från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) ingår i läkemedelsförmåner under nästa kalendermånad.

### Läkemedelsverket bedömer att förpackningarna bör grupperas i förpackningsstorleksgrupper enligt följande:

#### 1 x 5 ml, Injektionsflaska

Produktnamn	Innehavare el. par.dist.*	NPL förpacknings id	Förpackningsbeskrivning
Oktreotid Campus	Campus Pharma AB	20090525100648	Injektionsflaska, 1 x 5 ml
Oktreotid SUN	Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.	20110404100047	Injektionsflaska, 1 x 5 ml

\* Innehavare av godkännande för försäljning/registrering eller paralleldistributör.



## Oktreotid Injektionsvätska – Yttrande om jämförbara förpackningar för indelning i förpackningsstorleksgrupper

Dnr:  
5.6.1-2020-022184 (Dnr TLV 719/2020)

Datum:  
2020-04-27

9 (12)

### Utbytbarhetsgrupp: **Oktreotid Injektionsvätska 500 mikrogram/ml**

Bedömningen är baserad på de förpackningar som enligt information från Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) ingår i läkemedelsförmånerna under nästa kalendermånad.

### Läkemedelsverket bedömer att förpackningarna bör grupperas i förpackningsstorleksgrupper enligt följande:

#### 5 x 1 ml, Ampull

Produktnamn	Innehavare el. par.dist.*	NPL förpacknings id	Förpackningsbeskrivning
Sandostatin®	Novartis Sverige AB	19910101100326	Ampull, 5 x 1 ml
Oktreotid Campus	Campus Pharma AB	20090525100655	Ampull, 5 x 1 ml
Oktreotid SUN	Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.	20110404100030	Ampull, 5 x 1 ml

\* Innehavare av godkännande för försäljning/registrering eller paralleldistributör.

### Motivering av bedömningen

De läkemedel som är aktuella för bedömning i utbytbarhetsgruppen är fyllda i injektionsflaskor av glas med gummipropp och aluminiumförsegling respektive ampuller av glas.

Injektionsflaskor respektive ampuller kan grupperas baserat på lika volym per enhet och samma antal enheter per förpackning.

Förpackningstyperna ampull och injektionsflaska skiljer sig med avseende på användning/hantering på ett sådant sätt att de inte kan ses som jämförbara.

En ampull öppnas genom att toppen bryts av och den kan ej återförslutas. När ampullen är bruten är innehållet exponerat och ej längre skyddat från kontamination från omgivningen. Innehållet ska användas omedelbart och den öppnade ampullen med eventuell kvarvarande lösning ska kasseras direkt efter uttag av dosen, dvs. uttag ska endast göras vid ett tillfälle. En injektionsflaska har ett elastiskt membran som tål flera perforeringar. Flera doser kan tas ur förpackningen vid samma tillfälle. Injektionsflaskor kan vara avsedda för engångs- eller flergångsanvändning.

## Oktreotid Injektionsvätska – Yttrande om jämförbara förpackningar för indelning i förpackningsstorleksgrupper

Dnr:  
5.6.1-2020-022184 (Dnr TLV 719/2020)

Datum:  
2020-04-27

10 (12)

Läkemedelsformen är injektionsvätska. Både patienten själv eller sjukvårdspersonal kan administrera läkemedlet.

Inom föreslagna förpackningsstorleksgrupper bedömer Läkemedelsverket att de aktuella läkemedlens användning eller dosering inte påverkar vilka förpackningar som är jämförbara.

### Övrig information

Bedömningen av jämförbara förpackningar görs med avseende på det generiska utbyte som enligt lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. sker på apotek. Farmaceuten ska göra ett byte om det läkemedel som bytet sker till har en förpackning som är jämförbar med den förskrivna förpackningen i storlek och typ, samt i övrigt överensstämmer med den enskilda patientens läkemedelsbehandling. Om det vid expeditionen av läkemedlet framkommer att utbytet skulle innebära en betydande olägenhet för patienten får farmaceuten motsätta sig bytet (Vägledning till 8 kap. 11§ (HSLF-FS 2016:34)).

Läkemedelsverket tar inte ställning till jämförbarhet mellan förpackningar inom ramen för användning eller upphandling av läkemedel i hälso- och sjukvården i övrigt.

Beslut om detta yttrande har fattats av direktör Monica Lidberg. Föredragande har varit utredare Catarina Bernet.

På Läkemedelsverkets vägnar,

Monica Lidberg

Catarina Bernet

### Bilaga 3. Förpackningar i förpackningsstorleksgrupperna

Produktnamn	Varunummer	NPL-förpackningsid	Företag	Beredningsform	Styrka	Förpackningsstorleksgrupp	Inom förmånerna (F)/ utan förmån (EF)
Oktreotid SUN	118345	20110404100047	Sun Pharmaceutical Ind Europe B.V.	Injektionsvätska	200 mikrog/ml	F5A	F
Oktreotid Campus	582396	20090525100624	CAMPUS Pharma AB	Injektionsvätska	50 mikrog/ml	F5A	EF
Oktreotid Campus	426653	20090525100631	CAMPUS Pharma AB	Injektionsvätska	100 mikrog/ml	F5A	EF
Oktreotid Campus	063245	20090525100648	CAMPUS Pharma AB	Injektionsvätska	200 mikrog/ml	F5A	EF
Oktreotid Campus	033412	20090525100655	CAMPUS Pharma AB	Injektionsvätska	500 mikrog/ml	F5A	EF
Oktreotid SUN	148921	20110404100016	Sun Pharmaceutical Ind Europe B.V.	Injektionsvätska	50 mikrog/ml	F5A	F
Oktreotid SUN	394636	20110404100023	Sun Pharmaceutical Ind Europe B.V.	Injektionsvätska	100 mikrog/ml	F5A	F
Oktreotid SUN	026738	20110404100030	Sun Pharmaceutical Ind Europe B.V.	Injektionsvätska	500 mikrog/ml	F5A	F



Sandostatin ®	057349	19860609100017	Novartis Sverige AB	Injektions- vätska	100 mikrog/ ml	F5A	F
Sandostatin ®	057455	19890609100014	Novartis Sverige AB	Injektions- vätska	50 mikrog/ ml	F5A	F
Sandostatin ®	442699	19910101100326	Novartis Sverige AB	Injektions- vätska	500 mikrog/ ml	F5A	F