

Datum
2016-12-21**Diarienummer**
2059/2016

Part

Ebb Medical AB
(org. nr. 556826-5002)
Box 114
371 22 Karlskrona

Saken

Sanktionsavgift för brister i tillhandahållandeskyldighet av periodens vara.

Beslut

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) beslutar att ta ut en sanktionsavgift om 15 000 kronor från Ebb Medical AB (företaget) på grund av brister i tillhandahållandeskyldigheten rörande Isotretinoin Ebb, vnr 486234 (varan), under juni 2016.

Utredning

Bakgrund

Företaget bekräftade i maj 2016 att det skulle kunna tillhandahålla varan till öppenvårdsapoteken under juni 2016 med tillräcklig hållbarhet. Den 20 juni 2016 fick TLV anmälan om att varan inte längre tillhandahölls. Den 20 juni 2016 beslutade TLV att varan inte längre skulle anses som tillgänglig.

TLV underrättade företaget om att TLV mot ovanstående bakgrund övervägde att ta ut en sanktionsavgift på 15 000 kronor.

TLV tillhandahåller historiska försäljningssiffror för såväl periodens vara som totalförsäljning per förpackningsstorleksgrupp, som en vägledning till företagen inför att de ska göra sina egna bedömningar. För den aktuella förpackningsstorleksgruppen har den genomsnittliga försäljningen per månad för periodens vara exklusive dosapotek under det senaste året varit 1172 förpackningar.

Företagets motivering

Företaget uppgav att det hade levererat 1070 förpackningar av varan i prisperioden fram till det datum då TLV beslutade att varan inte längre skulle anses som tillgänglig.

Företaget uppger i sitt yttrande att försäljningen av varan är kraftigt säsonsberoende med hänvisning till varans användning. Detta kan bland annat ses i TLV:s statistik det senaste året med 707 förpackningar per månad som lägsta försäljningen och 1614 förpackningar per månad som högsta försäljningen. Företaget uppger att den genomsnittliga försäljning av varan i juni de senaste tre åren motsvarat 960 förpackningar. Företaget förväntade sig att försäljningen skulle ligga på mellan 960-1100 förpackningar och bedömde att det ingående lagret för juni 2016 på 1148 förpackningar var tillräckligt.

Den 20 juni 2016 beslutade TLV att varan inte skulle anses som tillgänglig, efter en faktisk försäljning på 1070 förpackningar. Företaget uppger, med hänsyn tagen till effektiva försäljningsdagar (13 av 22) och en genomsnittlig försäljning på 1172 förpackningar, att försäljningen då borde ha varit 692 förpackningar. Faktisk försäljning var därmed 35 % mer än den av TLV förväntade försäljningen vid tidpunkten. Företaget uppger att det mot ovanstående bakgrund önskar befrielse alternativt sänkning av den av TLV aviserade sanktionsavgiften om 15 000 kr och anger följande skäl; att lagernivån som företaget hade baserat tillhandahållandet på var rimlig i förhållande till känd försäljningsdata, att försäljningen under aktuell del av månaden har varit 35 % högre än TLV:s prognos vilket minimerade företagets

möjlighet att justera lagernivån under innevarande månad samt att företaget inte tidigare har varit föremål för sanktionsavgift.

Skälen för beslutet

Tillhandahållandeskyldighet

Den som har ett godkännande för försäljning av ett läkemedel som har lägst fastställt försäljningspris och som har bekräftat att samma läkemedel ska vara tillgängligt ska tillhandahålla läkemedlet till öppenvårdsapoteken med tillräcklig hållbarhet. Om företaget inte tillhandahåller läkemedlet får TLV ta ut en sanktionsavgift. (21 a och 25 a §§ lagen [2002:160] om läkemedelsförmåner m.m.).

Företaget har ett godkännande för försäljning av varan. Av de företag som hade bekräftat att de skulle kunna tillhandahålla läkemedlet till öppenvårdsapoteken under juni 2016 med tillräcklig hållbarhet hade den i detta fall aktuella varan lägst fastställt försäljningspris. Eftersom företaget inte tillhandahöll varan till öppenvårdsapoteken under hela prisperioden finner TLV att företaget under juni 2016 har brutit i sin tillhandahållandeskyldighet av varan.

Befrielse från sanktionsavgift

TLV har möjlighet att helt eller delvis befria ett företag som har brutit i sin tillhandahållandeskyldighet från sanktionsavgift om det finns skäl för detta (25 c § lagen om läkemedelsförmåner).

Företaget uppger i sitt yttrande att försäljningen av varan är kraftigt säsonsberoende på grund av varans användning. Företaget uppger att genomsnittlig försäljning i juni de senaste tre åren har varit 960 förpackningar. Enligt TLV:s historiska försäljningssiffror för varor i denna förpackningsstorleksgrupp har försäljningen i juni under 2014 t.o.m 2016 varierat mellan 903 och 1157 förpackningar. TLV konstaterar också att det ofta förekommer en viss variation i försäljningen inom en och samma månad. Det är inte ovanligt att försäljningen är relativt hög i början av en månad och lägre i slutet av månaden. Enligt TLV:s bedömning uppvisar försäljningen av varan inte en så tydlig säsonsvariation att den talar för att företaget borde ha kunnat räkna med att leverera mindre än den förväntade genomsnittliga försäljningen av varan.

På sin hemsida tillhandahåller TLV historiska försäljningssiffror för såväl periodens vara som för totalförsäljning per förpackningsstorleksgrupp. Företagen kan ha dessa siffror som en vägledning när de gör sina egna bedömningar av hur många förpackningar av varan som de behöver leverera till öppenvårdsapoteken för att tillgodose marknadens behov för den aktuella tidsperioden. För den aktuella

förpackningsgruppen har den genomsnittliga försäljningen per månad under det senaste året varit 1172 förpackningar.

TLV konstaterar att företaget, fram tills det att TLV beslutade att varan inte längre skulle anses vara tillgänglig, levererade 1070 förpackningar av varan till öppenvårdsapoteken.

TLV bedömer att de uppgifter som inkommit från företaget inte utgör skäl för att helt eller delvis befria företaget från sanktionsavgift. Den omständigheten att företaget levererat 1070 stycken förpackningar redan dag 13 (av totalt 22) förändrar inte den bedömningen.

Sanktionsavgiftens storlek

Sanktionsavgift får tas ut med ett belopp som fastställs med hänsyn till hur allvarlig överträdelsen är och ska bestämmas till lägst femtusen kronor och högst tio miljoner kronor (25 b § lagen om läkemedelsförmåner och 12 a § förordningen [2002:687] om läkemedelsförmåner m.m.).

TLV bedömer att sanktionsavgiften i detta fall ska bestämmas till 15 000 kronor. För att fastställa denna avgift har TLV tagit hänsyn till utebliven volym av varan. TLV har även lagt vikt vid att sanktionsavgiften bör utgöra ett incitament för läkemedelsföretagen att ge korrekt besked om huruvida det kan tillhandahålla varan till öppenvårdsapoteken eller inte samt det ökade administrativa arbetet som uppstår för apoteken när periodens vara tar slut och ersätts med en ny vara.

Sanktionsavgiften tillfaller staten och faktureras av TLV efter att beslutet har vunnit laga kraft.

Angående gällande regler, se bilaga.

Detta beslut har fattats av generaldirektören Sofia Wallström. Föredragande har varit utredaren Lena von Schéele. I den slutliga handläggningen har även, juristen Martin Söderstam, chefsjuristen Leif Lundquist och enhetschefen Inger Erlandsson deltagit.

Sofia Wallström

Lena von Schéele

Hur man överklagar

Beslutet kan överklagas hos Förvaltningsrätten i Stockholm. Överklagandet, som ska vara skriftligt, ska ställas till förvaltningsrätten, men ges in till TLV. TLV måste ha fått överklagandet **inom tre veckor** från den dag klaganden fick del av beslutet, annars kan överklagandet inte prövas. TLV sänder överklagandet vidare till förvaltningsrätten för prövning om inte TLV själv ändrar beslutet på det sätt som begärts.

BILAGA**Gällande regler**

Enligt 21 a § lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. – förmånslagen – gäller följande.

Den som har ett godkännande för försäljning av ett läkemedel som har lägst fastställt försäljningspris enligt 21 § första stycket och har bekräftat att läkemedlet ska vara tillgängligt ska tillhandahålla läkemedlet till öppenvårdsapoteken.

I 25 a § första stycket 2 förmånslagen anges bland annat att TLV får ta ut en sanktionsavgift av den som har ett godkännande för försäljning och som inte tillhandahåller ett läkemedel enligt 21 a § eller enligt föreskrifter som har meddelats i anslutning till 21 a §. Enligt tredje stycket samma bestämmelse tillfaller sanktionsavgiften staten.

Av 25 b § förmånslagen framgår att sanktionsavgift får tas ut med ett belopp som fastställs med hänsyn till överträdelsens allvar och att regeringen får meddela föreskrifter om hur sanktionsavgiftens storlek ska fastställas.

Av 12 a § förordningen (2002:687) om läkemedelsförmåner m.m. framgår att den sanktionsavgift som får tas ut enligt 25 a § förmånslagen ska bestämmas till lägst femtusen kronor och högst tio miljoner kronor.

Enligt 25 c § förmånslagen gäller följande.

Befrielse från sanktionsavgift ska medges helt eller delvis om det är oskäligt att ta ut sanktionsavgift. Vid denna bedömning ska särskilt beaktas

1. om överträdelsen berott på en omständighet som den avgiftsskyldige inte förutsåg eller borde ha förutsett eller inte kunnat påverka,
2. vad den avgiftsskyldige har gjort för att undvika överträdelsen, och
3. om överträdelsen i övrigt framstår som ursäktlig.

Av 12 § förordningen om läkemedelsförmåner m.m. framgår att TLV får meddela föreskrifter om utbyte av läkemedel enligt förmånslagen.

Enligt 12 b § TLV:s föreskrifter och allmänna råd (TLVFS 2009:4) om prissättning av utbytbara läkemedel och utbyte av läkemedel m.m. gäller följande.

Den som marknadsför ett läkemedel som är utbytbart enligt 21 § första stycket lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. och kan tillhandahålla det till hela marknaden under hela den nästkommande prisperioden ska bekräfta detta till Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket senast vid den tidpunkt som Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket meddelar, efter att Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket har publicerat den prisrangordning som gäller inom varje förpackningsstorleksgrupp under den nästkommande prisperioden.

En sådan bekräftelse ska även omfatta att hållbarheten för varje förpackning kommer att vara sådan att den inför förpackningens utlämnande från öppenvårdsapoteket under hela prisperioden är tillräcklig för patientens hela förväntade användningstid och minst ytterligare två månader.

Enligt 12 c § TLVFS 2009:4 gäller följande.

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket informerar på sin webbplats vilket av de läkemedel inom varje förpackningsstorleksgrupp, för vilka en bekräftelse enligt 12 b § har gjorts, som har det lägsta försäljningspriset per enhet. Endast denna förpackning ska anses vara tillgänglig, enligt 21 § första stycket lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m., om inte annat följer av 13 eller 13 a §§ dessa föreskrifter.

Av 13 § TLVFS 2009:4 framgår bland annat att om den som marknadsför ett läkemedel inte kan tillhandahålla en förpackning i den omfattning som krävs under en prisperiod kan TLV besluta att förpackningen, i den mån den inte redan finns för försäljning hos ett enskilt öppenvårdsapotek, inte ska anses vara tillgänglig.