

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket

Datum
2008-09-25

Vår beteckning
2237/2007

SÖKANDE

Apoteket Produktion & Laboratorier AB
Prismavägen 2
141 75 Kungens Kurva

SAKEN

Prissättning inom läkemedelsförmånerna

BESLUT

Tandvårds- och läkemedelsförmånsnämnden beslutar att fastställa ny taxa för extemporeberedningar hos Apoteket Produktion & Laboratorier AB enligt *bilaga*. Den nya taxan gäller från och med den 1 oktober 2008.

TANDVÅRDS- OCH LÄKEMEDELSFÖRMÅNSVERKET

Box 55 [Sundbybergsvägen 1], 171 11 Solna

Telefon: 08 568 420 50, Fax: 08 568 420 99, registrator@tlv.se, www.tlv.se

Org. nr 202 100-5364

ANSÖKAN M.M.

Apoteket AB har genom sin produktionsenhet Produktion & Laboratorier AB ansökt om prishöjningar avseende extemporetaxan och lagerberedningar. Produktionsenheten har därefter ombildats till Apoteket Produktion & Laboratorier AB (företaget). Totalt begär företaget prishöjningar som ger företaget 17,3 mnkr/år. Företaget har närmare angett hur detta fördelas mellan extemporetaxan och prishöjningar på lagerberedningar. Företaget beräknar, på grund av intäktsminskningar genom att lagerberedningar tagits över av läkemedelsindustrin och ökande kostnader, att behovet av intäktsökningar uppgår till 17,3 mnkr. Överskottet från övrig verksamhet täcker endast till en viss del underskott i verksamheten för förmåns-läkemedel.

Företaget anger vidare att det föreligger behov av justering av prissättningsmodellen och prishöjningar för tillverkning av vissa sterila extemporeberedningar. Den föreslagna prissättningsmodellen innebär att samma princip som gäller för läkemedel i taxegrupp VII även ska gälla för produkter i grupperna I – V, d v s med en pristrappa för tillverkningskostnaden i stället för fasta enhetspriser.

Företaget har genomfört en rad effektiviseringsåtgärder för att minska sina kostnader. På grund av den vikande volymen för extempore har företaget genomfört en genomlysning av extemporeverksamheten med fokus på kostnadseffektiviseringar. Företaget har pekat på följande effektiviseringsåtgärder för att minska kostnaderna.

- Införande av separat extempore funktion med ansvarig chef direktrapporterande till Chefen APL. Lokala extemporechefer rapporterar till Chef Extempore.
- Antalet enheter med tillverkning av extempore har reducerats från fyra till tre. Enheten tillverkning av extempore i Malmö har avvecklats vid årsskiftet 2007-2008 och volymerna har överförts till de tre enheterna i Göteborg, Stockholm och Umeå.
- En gemensam orderhanteringsfunktion har inrättats. I denna funktion koordineras all ordermottagning, fördelning av tillverkning mellan tillverkningsenheter, samordning av satsprotokoll mm. En orderhanteringschef har tillsatts.
- Produktiviteten har ökat genom en neddragning med cirka 22 heltidstjänster.

Landstingen läkemedelsförmånsgrupp har inte framfört några synpunkter på ärendet.

SKÄLEN FÖR BESLUTET

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket finner att de skäl företaget redovisat motiverar den begärda prishöjningen. Företaget är genom avtal med staten bundet att tillhandahålla de läkemedel och beredningar därav som förskrivs av sjukvården. De ökade kostnaderna respektive intäktsminskningar som företaget nu åberopar är till sin karaktär och storlek sådana att de inte helt kan hämtas in genom en anpassning av företagets totala kostnader. Företaget har genomfört flera åtgärder för att anpassa sina kostnader.

Det finns mot denna bakgrund skäl att bifalla ansökan i denna del.

Prissättningsmodellen i grupp I – V innebär bl. a. att företaget inte får ersättning för alla kostnader. Det finns därför skäl att bifalla ansökan även i denna del.

HUR MAN ÖVERKLAGAR

Beslutet kan överklagas hos Länsrätten i Stockholms län. Överklagandet, som ska vara skriftligt, ska ställas till länsrätten, men ges in till Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket. Verket måste ha fått överklagandet **inom tre veckor** från den dag klaganden fick del av beslutet, annars kan överklagandet inte prövas. Nämnden sänder överklagandet vidare till länsrätten för prövning om inte nämnden själv ändrar beslutet på det sätt som begärts.

Detta beslut har fattats av Läkemedelsförmånsnämnden hos TLV. Följande ledamöter har deltagit i beslutet: f.d. generaldirektör Axel Edling ordförande, professor Olof Edhag, docent Lars-Åke Levin, överläkaren Rurik Löfmark, överläkaren Gunilla Melltorp, specialisten i allmänmedicin Malin André, professor Rune Dahlqvist (skiljaktig), docenten Ellen Vinge, f.d. riksdagsledamot Ingrid Andersson och vice förbundsordföranden David Magnusson. Föredragande har varit Tor-Olov Mellgren. I handläggningen har även deltagit Britt-Mari Lidholm och Leif Lundquist.

Axel Edling

Tor-Olov Mellgren

Rune Dahlqvist var skiljaktig och anförde följande.

Förändring i modellen för prissättning enligt ansökan verkar rimlig. Företagets begärda kompensation för intäktsförluster har jag svårt att acceptera. Minskad efterfrågan på volymmässigt viktiga produkter och upphörande av den produktionen ska rimligen leda till nedskärning av verksamheten. Att viss andel berör nödvändiga fasta kostnader är naturligt i en lågvolymsverksamhet. Något tydliggörande hur stora dessa fasta kostnader är relativt driftkostnader för de nu inte längre aktuella produkterna (fr a metadon) för att kunna uppfylla avtalet med staten har jag inte sett.

Vad gäller rationaliseringar har vi presenterats för svepande bruttosiffror.

Inom ramen för avtalet med staten och med hänsyn till en rationell och kostnadseffektiv läkemedelshantering i landet tror jag, i frånvaro av detaljerad argumentation om motsatsen att det mycket stora sortimentet ex tempore, med många kostsamma beredningar tack vare låg volym, skulle kunna reduceras utan att medicinska hänsyn för patienter komprometteras.

Med argumenten ovan är jag beredd gå med på intäktsökning med 7,1 mnkr, men inte begärda 17,3 mnkr.

Rune Dahlqvist

Bilaga till beslut i ärende med dnr 2237/2007

APL Extemporetaxan Grupp I – V

Grupp I, III, IV och V

Läkemedelsform - typ/antal (st)	1	2-5	6-20				
Flytande beredningar (<i>grupp I</i>)	350	300	260				
Salva, kräm, gel Suspension Emulsion (<i>grupp I</i>)	430	350	300				
Riskprodukter: Flytande, salva, kräm, gel och liknande	580	395	370				
Kapslar (100 st) (<i>grupp III</i>)	700	550	470				
Kapslar, specialtillv. (100 st) (hormoner, riskprodukter, cytostatika) (<i>grupp III</i>)	1015	865	750				
Suppositorier Vagitorier (10 st) (<i>grupp III</i>)	700	550	470				
Läkemedelsform typ/antal (st)	1	2	3	4	5-6	7-10	11 -15
Pulver, blandade avdelade doser (<i>grupp IV</i>) Pulver, blandade ej doserade (<i>grupp I</i>)	350	190	145	120	100	87	80
Pulver, oblandade avdelade doser (<i>grupp V</i>) Pulver, oblandade ej doserade (<i>grupp I</i>)	200	135	100	85	75	65	60
Rektalvätska, avdelade doser (<i>grupp III</i>)	350	195	165	125	105	90	85

Grupp II (sterila beredningar)

Samma indelning som grupp VII

Läkemedelsform typ/antal (st)	1	2-5	6-10	11-20	21-50	51-100
Ampuller (10 st)	1400	1100	1000	1000	1000	1000
Injektions-, infusionsflaska	500	300	250	230	220	215
Övriga sterila lösningar	400	225	200	175	170	170
Emulsion Suspension Pulver	500	275	250	240	230	225

APL Extemporetaxan Grupp VII

Typ/antal	1 st	2 - 5 st	6 - 10 st	11 - 20 st	21 - 50 st	51 - 100st
Cytostatika spruta	320	181	149	135	130	130
Cytostatika inf inkl. sätta aggregat	533	350	300	275	265	260
Cytostatika pump	639	370	310	285	275	270
Cytostatika kassett	639	370	310	285	275	270
TPN tillsats	500	350	300	275	265	260
TPN grund	750	550	460	420	400	400
Infusionspåse	500	350	300	275	265	260
Kassett	600	370	310	285	275	270
Pump	600	370	310	285	275	270
Spruta	300	170	145	135	130	130
Cylinderampuller	300	170	145	135	130	130
Salva / Gel	500	360	320	300	290	285
Ögondroppar	400	310	270	260	250	250

Lösning, intratekal pump	500	350	300	275	265	260
Sätta aggregat utan tillverkning	500	350	300	275	265	260
Sätta aggregat vid tillverkning	50	50	50	50	50	50
Homepump/Intermate CF-patient	600	370	310	280	270	265