

## SÖKANDE

Becton Dickinson AB  
BOX 47204  
100 74 Stockholm

## SAKEN

Ansökan inom läkemedelsförmånerna

## BESLUT

Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, TLV, avslår ansökan om prishöjning inom läkemedelsförmånerna för nedanstående förbrukningsartiklar.

Namn	Antal/Förp.	Varunr.
<i>PhaSeal Protector, 28</i> , Tryckutjämnare för läkemedelsflaskor med vid hals, diam. 28 mm. För volymer upp till 60 ml	25 st	210040
<i>PhaSeal Protector 14</i> , Tryckutjämnare för läkemedelsflaskor med liten hals, diam 13 mm. För volymer upp till 20 ml	50 st	268847
<i>PhaSeal Protector 21</i> , Tryckutjämnare för läkemedelsflaskor med normal hals, diam 20 mm. För volymer upp till 20 ml.	50 st	280669
<i>PhaSeal Protector 50</i> , Tryckutjämnare för läkemedelsflaskor med normal hals, diam. 20 mm. För volymer upp till 50 ml	25 st	241893
<i>PhaSeal Secondary Set</i> , Sekundärt aggregat med inbyggd connector för slutna läkemedelstillsats till infusionspåse. Flow-stop	120 st	201818

## ANSÖKAN

Becton Dickinson AB (företaget) har ansökt om prishöjning för de förbrukningsartiklar som anges i tabellen på sida 1.

## UTREDNING I ÄRENDET

Ansökta förbrukningsartiklar är avsedda för att skapa ett slutet system för läkemedelshantering som mekaniskt förhindrar att läkemedelsaerosoler eller gas släpps ut vid beredning och administrering.

Som skäl för prishöjningen har företaget bland annat uppgett att de stigande priserna på råolja, elektricitet och andra energikällor samt de redan mycket höga kostnaderna för primära råmaterial som används i företagets produkter haft en omfattande påverkan på produktions- och leveranskostnader jämfört med tidigare år. Företaget har redovisat procentuella ökningarna från år 2020 för råmaterial, transportkostnader och energipriser.

TLV:s utredning har visat att samtliga förbrukningsartiklar saknar försäljning inom läkemedelsförmånerna.

## SKÄLEN FÖR BESLUTET

### Utgångspunkter för TLV:s bedömning

Rättslig reglering, se bilaga 1.

Av 15 § lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. (förmånslagen) framgår under vilka förutsättningar ett receptbelagt läkemedel ska omfattas av läkemedelsförmånerna. Det framgår att kostnaden för användning av de läkemedel som ska ingå i läkemedelsförmånerna ska framstå som rimliga.

Av 13 § förmånslagen framgår att 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, ett landsting eller den som enligt föreskrifter som har meddelats med stöd av 8 § andra stycket förmånslagen har ansökt om att läkemedlet ska ingå i förmånerna.

Av TLV:s allmänna råd (TLVAR 2011:1) för ansökan om pris och subvention för förbrukningsartiklar framgår att två kriterier ska vara uppfyllda för att TLV ska bevilja en prishöjning. Dels ska det finnas patienter som riskerar att stå utan alternativa behandlingar av liknande slag om förbrukningsartikeln försvinner från den svenska marknaden, dels ska det föreligga stor risk att förbrukningsartikeln försvinner från den svenska marknaden, eller att tillgången kraftigt minskar, om prishöjningen inte beviljas.

Det är det sökande företaget som ska visa att förutsättningarna för att bevilja prishöjningen är uppfyllda.

### **TLV gör följande bedömning**

TLV konstaterar att det saknas försäljning för *PhaSeal Protector*, *PhaSeal Protector 14*, *PhaSeal Protector 21*, *PhaSeal Protector 50* och *PhaSeal Secondary Set* inom läkemedelsförmånerna.

TLV bedömer därför att det inte finns patienter som riskerar att stå utan alternativa behandlingar av liknande slag om *PhaSeal Protector*, *PhaSeal Protector 14*, *PhaSeal Protector 21*, *PhaSeal Protector 50*, *PhaSeal Secondary Set* försvinner från den svenska marknaden eller att tillgången kraftigt minskar, om prishöjningen inte beviljas.

Vid en sammanvägd bedömning utifrån befintligt underlag anser TLV att kostnaderna för *PhaSeal Protector* (vnr 210040), *PhaSeal Protector 14* (vnr 268847), *PhaSeal Protector 21* (vnr 280669), *PhaSeal Protector 50* (vnr 241893) och *PhaSeal Secondary Set* (vnr 201818) inte är rimliga för det fall den ansökta prishöjningen skulle beviljas. Det finns därmed inte skäl för prishöjningen. Ansökan ska därför avslås.

Se nedan hur man överklagar.

Detta beslut har fattats av enhetschefen Eva Ridley. Föredragande har varit medicinska utredaren Betty Diep. I den slutliga handläggningen har även analytikern David Martinsson och juristen Bartu Bugdayli deltagit.

### **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

### Rättslig reglering m.m

#### Lag (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m.

##### 13 § (första stycket)

En fråga om ändring av ett tidigare fastställt inköpspris eller försäljningspris får, förutom på eget initiativ av Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, tas upp av myndigheten på begäran av den som marknadsför läkemedlet eller varan, ett landsting eller den som enligt föreskrifter som har meddelats med stöd av 8 § andra stycket har ansökt om att läkemedlet ska ingå i förmånerna. Den som begär ändringen har även rätt till överläggningar med myndigheten. Om överläggningar inte begärs, eller om överläggningarna inte leder till en överenskommelse, kan myndigheten fastställa det nya inköpspriset eller försäljningspriset på grundval av tillgänglig utredning.

- 15 §** 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. Lag (2017:49).

- 18 §** Läkemedelsförmånerna ska, 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. Lag (2015:969).

#### Tandvårds- och läkemedelsförmånsverkets föreskrifter (TLVFS 2011:3) för ansökan om pris och subvention för förbrukningsartiklar

- 8 §** I en ansökan som avser en höjning av ett tidigare fastställt pris för en förbrukningsartikel ska sökanden ange de skäl som motiverar den begärda prishöjningen. Ansökan ska göras på blankett enligt bilaga B [ej medtagen här].

02291/2022

**Tandvårds- och läkemedelsförmånsverkets allmänna råd (TLVAR 2011:1) för ansökan om pris och subvention för förbrukningsartiklar****Ansökan om prishöjning**

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.