

Svar på skriftligt spörsmål SSS 683/2018 rd

Svar på skriftligt spörsmål om att främja användningen kostnadseffektivare synonympreparat inom läkemedelsförsörjningen

Till riksdagens talman

I det syfte som anges i 27 § i riksdagens arbetsordning har Ni, Ärade talman, till den minister som saken gäller översänt följande skriftliga spörsmål SS 683/2018 rd undertecknat av riksdagsledamot Eero Suutari /saml:

Hur avser det behöriga ministeriet agera för att främja att fler patienter ordinerar kostnadseffektivare läkemedel (t.ex. biosimilarer), så att bästa möjliga läkemedelsbehandling kan erbjudas allt fler?

Som svar på detta spörsmål anför jag följande:

Genomförandeprogrammet för rationell läkemedelsbehandling har ingått i projekten i regeringsprogrammet för statsminister Juha Sipiläs regering. De centrala målen för genomförandeprogrammet gällde läkemedelsbehandlingarnas effekt, trygghet, kvalitet och kostnadseffektivitet. Utöver dessa var avsikten med programmet att främja målen i regeringsprogrammet som gällde minskning av hälso- och välfärdsskillnader och kontroll av kostnaderna. Inom ramen för genomförandeprogrammet för rationell läkemedelsbehandling gjordes en plan upp för att främja att biosimilarer tas i bruk i Finland (2016). Syftet med planen var att bromsa upp kostnaderna för biologiska läkemedel utan att riskera läkemedelsbehandlingarnas effekt. Planen innefattade åtgärder som bland annat syftade till att öka kunskaperna om biosimilarer hos dem som förskriver läkemedel och att engagera aktörerna till att göra upp instruktioner för hur säkerheten vid läkemedelsbyten ska tryggas.

I syfte att utjämna statsfinanserna inriktades i Sipiläs regeringsprogram dessutom en inbesparing på 150 miljoner euro för läkemedelsersättningar i de offentliga finanserna från och med 2017. Med tanke på inbesparingarna av läkemedelsersättningar har regeringen genomfört ändringar i lagar och förordningar, vilka främjar såväl konkurrensen mellan företagen som rationell läkemedelsbehandling.

Regeringen Sipilä lade till en bestämmelse i sjukförsäkringslagen om prissättning av det första biosimilarpreparatet som godtas för ersättning. Bestämmelsen trädde i kraft den 1 januari 2017. I bestämmelsen definieras den skäliga prisnivån för den första biosimilaren som omfattas av ersättning i förhållande till det motsvarande biologiska originalpreparatet. För att omfattas av ersättning ska priset för den första biosimilaren som släpps ut på marknaden vara minst 30 procent lägre än priset för det originalpreparat som ingår i ersättningssystemet. I sjukförsäkringslagen infördes också ett myndighetsinitierat förfarande för en ny bedömning av skäligheten av partipriset för originalpreparat som motsvarar biosimilaren när det första biosimilarpreparatet

Svar på skriftligt spørgsmål SSS 683/2018 rd

har upptagits i ersättningsystemet. Inledandet av bedömningsförfarandet förutsätter att biosimilarpreparatet saluförs och är allmänt tillgängligt när bedömningsarbetet inleds.

Social- och hälsovårdsministeriet reviderade dessutom förordningen om förskrivning av läkemedel genom social- och hälsovårdsministeriets förordning som trädde i kraft den 1 januari 2017, i syfte att främja användningen av biosimilarer. Om det för ett biologiskt läkemedel finns ett biosimilar tillgängligt, ska läkemedelsförskrivaren i första hand av dessa jämförbara och alternativa läkemedelspreparat välja det som har det förmånligaste priset. Om läkaren förfar på något annat sätt, ska han eller hon motivera valet medicinskt och anteckna motiveringen i journalhandlingarna.

Som ett led i vårdreformen bedde statsminister Sipiläs regering tjänstemän om infallsvinklar på förändringsbehov som gäller läkemedelsbehandling och distribution av läkemedel. En tjänstemannapromemoria har publicerats om saken (Social- och hälsovårdsministeriets rapporter och promemorior 2019:5). En kostnadseffektiv läkemedelsbehandling ska främjas också framöver. Enligt rapporten bör kostnadsreglering av läkemedelsbehandling utnyttjas vid rationell balansering av finansieringen och vid kontroll av kostnadsökningen vid läkemedelsbehandling. För att främja efterfrågan och trygga utbudet på förmånligare läkemedelspreparat vore det skäl att öka styrningen till exempel i fråga om biosimilarer.

Helsingfors 15.3.2019

Familje- och omsorgsminister Annika Saarikko