

Bekendtgørelse om pligtmæssige lagre og indberetningspligt for kritiske lægemidler¹⁾

I medfør af § 75, stk. 4, § 75 b, stk. 2, og § 104, stk. 3, i lov om lægemidler, jf. lovbekendtgørelse nr. 339 af 15. marts 2023, som ændret ved lov nr. 650 af 11. juni 2024, fastsættes:

Kapitel 1.

Anvendelsesområde

§ 1. Denne bekendtgørelse fastsætter krav til virksomheders pligtmæssige lagre af kritiske lægemidler til mennesker til brug i primærsektoren og om indberetning af lagerbeholdning af disse lægemidler til Lægemiddelstyrelsen.

Stk. 2. Kravene til pligtmæssige lagre påhviler indehavere af markedsføringstilladelse i Danmark, hvis de bringer lægemidler på markedet i Danmark, der er omfattet af bekendtgørelse om lægemidler omfattet af pligtmæssige lagre og indberetningspligt for kritiske lægemidler. 1. pkt. finder ikke anvendelse for indehavere af tilladelse til parallelimport.

Stk. 3. Kravene til indberetning af lagerbeholdninger påhviler indehavere af markedsføringstilladelse i Danmark, herunder indehavere af tilladelse til parallelimport, og virksomheder, der paralleldistribuerer lægemidler til Danmark efter underretning til Det Europæiske Lægemiddelagentur, hvis de bringer lægemidler på markedet i Danmark, der er omfattet af bekendtgørelse om lægemidler omfattet af pligtmæssige lagre og indberetningspligt for kritiske lægemidler.

Stk. 4. Kravene gælder fra det tidspunkt, hvor et lægemiddel, der er omfattet af bekendtgørelse om lægemidler omfattet af pligtmæssige lagre og indberetningspligt for kritiske lægemidler, første gang optages i Medicinpriser, og indtil markedsføringstilladelsen for lægemidlet afregistreres eller pakningen er udgået permanent af Medicinpriser i medfør af § 12 i bekendtgørelse om Medicinpriser og leveringsforhold m.v.

Kapitel 2.

Lagerpligtens indhold

§ 2. Lagerbeholdningen skal svare til seks uger af virksomhedens salg af det pågældende lægemiddel på pakningsniveau til salg på apoteker og i detailhandlen.

Stk. 2. Den lagerpligtige mængde af et lægemiddel på pakningsniveau, jf. stk. 1, fastsættes hvert halve år pr. den 1. januar og den 1. juli på baggrund af virksomhedens gennemsnitlige salg af pakninger til salg på apoteker og i detailhandlen i de foregående to kvartaler, jf. dog stk. 4-~~86~~.

Stk. 3. Indebærer beregningen efter stk. 2, at lageret skal øges, skal virksomheden have opbygget det fornødne lager senest den første dag i det efterfølgende kvartal.

Stk. 4. Har lagerpligten været suspenderet efter § ~~97~~, stk. 1, som følge af forsyningsvanskeligheder, skal den lagerpligtige mængde ved genopbygning af lageret efter § ~~97~~, stk. 4, fastsættes på baggrund af virksomhedens gennemsnitlige salg af pakninger til salg på apoteker og i detailhandlen i de to kvartaler forud for forsyningsvanskelighedens start. Beregningen efter 1. pkt. træder i stedet for beregningen efter stk. 2, hvis perioden for genopbygning af lageret efter § 7, stk. 4, omfatter den 1. januar eller den 1. juli.

Stk. 5. Ved godkendelse af en variation af en markedsføringstilladelse, der resulterer i krav om skift af varenummer ved implementeringen af den godkendte variation, skal den lagerpligtige mængde på pakningsniveau, jf. stk. 1,

beregnes samlet for det hidtidige og det nye varenummer.

Stk. 6. Når et nyt lægemiddel på pakningsniveau første gang bringes på markedet i Danmark, jf. § 1, stk. 4, skal virksomheden efter seks måneder have etableret et lager, der svarer til seks uger af virksomhedens salg af det pågældende lægemiddel på pakningsniveau til salg på apoteker og i detailhandlen beregnet på baggrund af de første tre måneders gennemsnitlige salg af den pågældende pakning. ~~Beregningsen efter 1. pkt. træder i stedet for beregningen efter stk. 2, hvis perioden for den indledende opbygning af lageret omfatter den 1. januar eller den 1. juli.~~

§ 3. Det pligtige lager skal opbevares i Danmark.

Stk. 2. Virksomheden kan overlade opgaven med at opbygge og opretholde det pligtige lager til en anden aktør.

Stk. 3. Virksomheden skal kunne dokumentere, hvilke lægemiddelpakninger på et lager, der udgør det pligtige lager efter denne bekendtgørelse.

Stk. 4. Pakningerne på det pligtige lager skal til enhver tid have en restholdbarhed ud over seks uger, der gør dem anvendelige til udlevering eller salg i primærsektoren og til behandling efter lægemidlets produktresumé.

Dispensation fra kravene om lager~~beholdningens~~pligt størrelse

§ 4. Lægemiddelstyrelsen kan efter forudgående ansøgning ~~fra en virksomhed~~ dispensere helt eller delvist fra kravet om lagerbeholdningens størrelse efter § 2, stk. 1, for et eller flere lægemidler på pakningsniveau.

Stk. 2. En dispensationsansøgning skal indgives via den blanket, der henvises til på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.

Stk. 3. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte vilkår for en dispensation og tidsbegrænse den.

Stk. 4. Lægemiddelstyrelsen kan uden varsel tilbagekalde en dispensation inden udløb af en tidsbegrænsning, hvis grundlaget for dispensationen væsentligt ændrer sig.

~~**§ 5.** Ved vurderingen af en dispensationsansøgning lægger~~ Lægemiddelstyrelsen lægger ved vurderingen af en ansøgning efter § 4 vægt på, hvor bebyrdende kravet om, at det pligtige lager skal svare til seks ugers salg efter § 2, stk. 1, er for den pågældende virksomhed set i forhold til en dispensation~~ens~~ betydning for forsyningssikkerheden af den pågældende lægemiddelpakning, herunder:

- 1) Virksomhedens mulighed for at opretholde det pligtige lager af det pågældende lægemiddel på pakningsniveau.
- 2) Størrelsen af virksomhedens andel af det danske marked for det pågældende og tilsvarende lægemidler.
- 3) Det pågældende lægemiddels holdbarhed.

~~*Stk. 23.* Til brug for vurderingen af en dispensationsansøgning kan~~ Lægemiddelstyrelsen kan til brug for vurderingen af en dispensationsansøgning indhente og behandle oplysninger fra Sundhedsdatastyrelsen om forbruget af det pågældende og tilsvarende lægemidler på pakningsniveau og om salgets fordeling mellem virksomheder med disse lægemidler på markedet. ~~I vurderingen kan Lægemiddelstyrelsen også inddrage indberetninger til styrelsen om forsyningsvanskeligheder og leveringssvigt samt underretninger om brug af lagre af det pågældende og tilsvarende lægemidler.~~

Stk. 3. Lægemiddelstyrelsen kan til brug for vurderingen af en dispensationsansøgning også inddrage indberetninger til styrelsen om forsyningsvanskeligheder og leveringssvigt samt underretninger om brug af lagre af det pågældende og tilsvarende lægemidler.

~~Stk. 4. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte vilkår for en dispensation og tidsbegrænse den. Lægemiddelstyrelsen kan uden varsel tilbagekalde en dispensation inden udløb af en tidsbegrænsning, hvis grundlaget for dispensationen væsentligt ændrer sig.~~

~~Stk. 5. Dispensationsansøgning skal indgives via den blanket, der henvises til på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.~~

§ 65. Lægemiddelstyrelsen kan når der foreligger særlige omstændigheder og efter forudgående ansøgning, ~~fra en virksomhed~~ dispensere fra kravet om, at det pligtige lager skal opbevares i Danmark, jf. § 3, stk. 1, for en eller flere lægemiddelpakninger. Dispensation kan kun gives til opbevaring i andre EU-/EØS-lande, jf. dog § 7, stk. 1.

~~Stk. 2. En dispensationsansøgning skal indgives via den blanket, der henvises til på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.~~

Stk. 3. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte vilkår for en dispensation og tidsbegrænse den.

Stk. 4. Lægemiddelstyrelsen kan uden varsel tilbagekalde en dispensation inden udløb af en tidsbegrænsning, hvis grundlaget for dispensationen væsentligt ændrer sig.

§ 7. Såfremt betingelserne i § 6 er opfyldt foretager Lægemiddelstyrelsen en videre vurdering af den indgivne ansøgning, jf. stk. 2.

~~Stk. 2. Ved vurderingen af en dispensationsansøgning lægger~~ Lægemiddelstyrelsen lægger ved vurderingen af en dispensationsansøgning vægt på, hvor bebyrdende kravet om opbevaring i Danmark er for den pågældende virksomhed set i forhold til en dispensations betydning for forsyningssikkerheden af den pågældende lægemiddelpakning, herunder:

- 1) Virksomhedens mulighed for at opbevare lageret af det pågældende lægemiddel på pakningsniveau i Danmark sammenholdt med mulighederne for at opbevare lageret i det ansøgte EU-/EØS-land.
- 2) Størrelsen af virksomhedens andel af det danske marked for det pågældende og tilsvarende lægemidler.
- 3) Virksomhedens mulighed for inden for rimelig tid at flytte lageret helt eller delvist til Danmark, når der er behov for at bruge af lageret i et omfang, hvorved lageret bringes under den pligtige mængde.
- 4) Eksisterende eksportrestriktioner i det pågældende land eller risikoen for, at sådanne indføres.

~~Stk. 3. Til brug for vurderingen af en dispensationsansøgning kan~~ Lægemiddelstyrelsen kan til brug for vurderingen af en dispensationsansøgning indhente og behandle oplysninger fra Sundhedsdatastyrelsen om forbruget af det pågældende og tilsvarende lægemidler på pakningsniveau og om salgets fordeling mellem virksomheder med disse lægemidler på markedet.

~~Stk. 4. I vurderingen kan~~ Lægemiddelstyrelsen kan til brug for vurderingen af en dispensationsansøgning også inddrage indberetninger til styrelsen om forsyningsvanskeligheder og leveringssvigt samt underretninger om brug af lagre af det pågældende og tilsvarende lægemidler.

~~Stk. 4. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte vilkår for en dispensation og tidsbegrænse den. Lægemiddelstyrelsen kan uden varsel tilbagekalde en dispensation inden udløb af en tidsbegrænsning, hvis grundlaget for dispensationen væsentligt ændrer sig.~~

~~Stk. 5. Dispensationsansøgning skal indgives via den blanket, der henvises til på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.~~

§ ~~86~~. En virksomhed kan efter underretning til Lægemiddelstyrelsen bruge af det pligtige lager af et lægemiddel på pakningsniveau til at forsyne det danske marked, forudsat

- 1) at brugen af det pligtige lager~~et~~ pågår i maksimalt tre måneder,
- 2) at virksomheden i den pågældende periode løbende kan imødekomme efterspørgslen, og
- 3) at virksomheden kan genoprette det pligtige lager senest tre måneder efter, at virksomheden igen kan levere uden at bruge af lageret.

Stk. 2. Underretning efter stk. 1 skal ske via den blanket, der anvises på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.

Stk. 3. Lagerpligten suspenderes, hvis en virksomhed underretter Lægemiddelstyrelsen om anvendelse af det pligtige lager, jf. stk. 1.

Stk. ~~43~~. Suspensionen gælder fra det tidspunkt, hvor Lægemiddelstyrelsen modtager virksomhedens underretning og indtil den oplyste slutdato, dog maksimalt i tre måneder, jf. dog stk. ~~54~~.

Stk. ~~54~~. Det pligtige H-lageret skal være genetableret senest tre måneder efter slutdatoen for en suspension, ~~jf. stk. 3.~~

§ ~~97~~. Lagerpligten suspenderes midlertidigt, hvis en virksomhed indberetter forsyningsvanskeligheder for et lægemiddel på pakningsniveau efter lægemiddelovens § 22, stk. 2, ~~for et lægemiddel på pakningsniveau.~~

Stk. 2. Er lagerpligten suspenderet, jf. stk. 1, kan virksomheden bruge af det pligtige lager~~et~~ til at forsyne det danske marked i et omfang, hvorved lageret bringes under den pligtige mængde.

Stk. 3. Suspensionen gælder fra det tidspunkt, hvor Lægemiddelstyrelsen modtager virksomhedens indberetning med oplysning om årsagen til forsyningsvanskeligheden og indtil den oplyste slutdato, jf. dog stk. 4 og 5.

Stk. 4. Det pligtige H-lageret skal være genetableret senest tre måneder efter slutdatoen for en suspension, ~~jf. stk. 3.~~

Stk. 5. Lægemiddelstyrelsen kan påbyde virksomheden at opretholde eller genetablere det pligtige lager~~et~~ helt eller delvist uanset en indberettet forsyningsvanskelighed, hvis styrelsen finder, at virksomhedens oplyste årsag til forsyningsvanskeligheden ikke berettiger til suspension af lagerpligten. Lægemiddelstyrelsen kan i så fald fastsætte de nærmere vilkår for en genetablering af lageret.

§ ~~108~~. Lagerpligten suspenderes, hvis en virksomhed efter tilladelse fra Lægemiddelstyrelsen bruger lægemidler fra det pligtige lager~~et~~ til at imødekomme forsyningsvanskeligheder i et andet land og derved bringer lagerbeholdningen under den pligtige mængde.

Stk. 2. Suspensionen gælder for et tidsrum fastsat af Lægemiddelstyrelsen.

Stk. 3. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte de nærmere vilkår for en genetablering af det pligtige lager~~et~~.

Kapitel 3.

Indberetningspligt

§ ~~119~~. Virksomheder~~ne~~ skal på pakningsniveau indberette lagerbeholdningen af lægemidler omfattet af bilag 1 ~~til~~ bekendtgørelse om lægemidler omfattet af pligtige lagre og indberetningspligt for kritiske lægemidler, som virksomheden samlet har på lager tiltænkt det danske marked, til Lægemiddelstyrelsen. ~~Lagerbeholdningen indberettes på pakningsniveau.~~

Stk. 2. En anden aktør, som opbevarer et lager på vegne af den indberetningspligtige virksomhed, kan indberette

virksomhedens lagerbeholdning af lægemidler til Lægemiddelstyrelsen.

Indberetningshyppighed

§ ~~120~~. Virksomheden skal ~~h~~Hver anden mandag, hvor en ny Medicinprisperiode træder i kraft, ~~skal virksomheden senest kl. 20~~ indberette ~~den aktuelle~~ lagerbeholdning ~~en~~ af indberetningspligtige lægemidler ~~opgjort kl. 8 samme dag~~ til Lægemiddelstyrelsen, jf. dog stk. 2.

Stk. 2. Falder helligdage, juleaftensdag eller nytårsaftensdag på den pågældende mandag, skal virksomheden den næstkommende hverdag ~~senest kl. 20~~ indberette lagerbeholdningen af indberetningspligtige lægemidler ~~opgjort kl. 8 samme dag~~ til Lægemiddelstyrelsen.

Indberetningsform og -format

§ ~~131~~. Lagerbeholdningerne skal indberettes digitalt til Lægemiddelstyrelsen gennem den indberetningsform og i det indberetningsformat, som Lægemiddelstyrelsen anviser på styrelsens hjemmeside.

Dispensation fra krav om indberetningspligt

§ ~~142~~. Lægemiddelstyrelsen kan i tilfælde af tekniske forhindringer dispensere fra bestemmelserne i dette kapitel.

Kapitel 4.

Lægemiddelstyrelsens kontrol

§ ~~153~~. Virksomheden skal løbende dokumentere, at kravene i denne bekendtgørelse overholdes. ~~Dokumentationen skal udleveres til Lægemiddelstyrelsen efter styrelsens anmodning herom i medfør af § 44 a, jf. § 44, i lov om lægemidler.~~

Stk. 2. Efter anmodning fra Lægemiddelstyrelsen skal dokumentation, jf. stk. 1, udleveres i medfør af lægemiddelovens § 44 a, jf. § 44.

Stk. ~~32~~. Lægemiddelstyrelsen kan til brug for kontrol af overholdelsen af kravene i denne bekendtgørelse anvende oplysninger fra Sundhedsdatastyrelsen, Lægemiddelstyrelsens registre, som indeholder oplysninger om lægemidler, der er bragt på markedet i Danmark, og indberettede oplysninger om lagerstatus ~~til kontrolformål~~.

Kapitel 5.

Straffebestemmelser

§ ~~164~~. Overtrædelse af § 2, stk. 1 og 3, § 3, stk. 1, 3 og 4, § ~~97~~, stk. 5, § ~~119~~, stk. 1, § ~~120~~ og § ~~153~~, stk. 1 og 2, straffes med bøde.

Stk. 2. Der kan pålægges selskaber m.v. (juridiske personer) strafansvar efter reglerne i straffelovens 5. kapitel.

§ 17. Lægemiddelstyrelsen kan pålægge den, der tilsidesætter oplysningspligten i medfør af lægemiddelovens § 75 b, en administrativ tvangsbøde i medfør af lægemiddelovens § 105, stk. 3.

Kapitel 6.

Ikrafttrædelses- og overgangsbestemmelser

§ ~~185~~. Bekendtgørelsen træder i kraft den 1. ~~juli~~januar 202~~6~~4.

Stk. 2. Bekendtgørelse nr. 869 af 26. juni 2024 om pligt-mæssige lagre og indberetningspligt for kritiske lægemidler

~~ophæves. Kapitel 3 om indberetningspligt træder i kraft den 1. januar 2025.~~

1). Bekendtgørelsen indeholder bestemmelser, der gennemfører dele af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/83/EF af 6. november 2001 om oprettelse af en fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler, EF- Tidende 2001, nr. L 311, side 67, som ændret bl.a. ved direktiv 2010/84/EU af 15. december 2010, EU-Tidende 2010, nr. L 348, side 74, direktiv 2011/62/EU af 8. juni 2011, EU-Tidende 2011, nr. L 174, side 74, og direktiv 2012/26/EU af 25. oktober 2012, EU-Tidende 2012, nr. L 299, side 1.

Lægemiddelstyrelsen, den [dato]

/ Kim Helleberg Madsen