

Socialdepartementet  
[s.remissvar@regeringskansliet.se](mailto:s.remissvar@regeringskansliet.se)  
[s.fs@regeringskansliet.se](mailto:s.fs@regeringskansliet.se)

Stockholm 2018-09-28

**Remissvar: Anpassningar av svensk lag med anledning av kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/161 Ds 2018:27**  
**Dnr: S2018/ 03520/ FS**

Läkemedelsindustriföreningen, LIF, har genom remiss den 21 juni 2018 inbjudits till att ge synpunkter på Anpassningar av svensk lag med anledning av kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/161 Ds 2018:27.

LIF tackar för tillfälle att yttra sig och har inget att anföra gällande förslagen till ändringar i svensk lag enligt skrivelsen.

I den del av konsekvensbeskrivningen som beaktar de ekonomiska konsekvenserna för aktörer som är föremål för tillsyn och kontroll omnämns att de ekonomiska konsekvenserna - i form av eventuella avgiftshöjningar för berörda tillsynsobjekt - torde bli begränsade. LIF önskar att det förtydligas vilka avgifter som avses och vad som betraktas som begränsade avgiftshöjningar.

LIF noterar att de remitterade anpassningarna även omfattat receptfria läkemedel och försäljning utanför apotek som kommunerna har tillsynsansvar för. Då EU-förordningen omfattar ett mycket begränsat antal receptfria läkemedel som måste ha säkerhetsdetaljer kan det ifrågasättas om de delarna av förslaget är ändamålsenliga. Det förefaller enklare att Läkemedelsverket inte för upp receptfria läkemedel som måste ha säkerhetsdetaljer på listan över läkemedel som får säljas utanför apotek eftersom det får ses som otroligt att försäljningsställen utanför apotek kommer att investera i den utrustning som behövs för att sälja receptfria läkemedel med fullständiga säkerhetsdetaljer.

Med vänlig hälsning

Läkemedelsindustriföreningen



Anders Blanck  
Generalsekreterare