



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Folketingets Europaudvalg

Europaudvalget 2023
KOM (2023) 0190 - endeligt svar på spørgsmål 5
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
M sum@sum.dk
W sum.dk

Dato: Vælg dato
Enhed: Lægemedler
Sagsbeh: tal
Sagsnr.:2024 - 13336
Dok. nr.: 249211

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål KOM 2023 (0190) nr. 5, som Folketingets Europaudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 1. november 2024.

Spørgsmål nr. 5:

”Ministeren bedes redegøre for, om regeringen har taget input med i det videre arbejde med lægemiddelpakken fra den åbne høring om Kommissionens forslag, som Europaudvalget afholdt den 23. oktober 2024, og i givet fald hvordan de indgår i arbejdet. (Link til høringen kan findes her: [Svar:](https://www.ft.dk/aktuelt/webtv/video/20241/euu/tv.9437.aspx?as=1#player.”)”</p></div><div data-bbox=)

Jeg vil gerne takke Europaudvalget for at afholde en interessant høring om Europa-Kommissionens forslag til revision af EU’s lægemiddellovgivning. Høringen gav mange brugbare input, som vi har taget til efterretning.

De forskellige oplæg ved høringen understregede blandt andet vigtigheden af balancen mellem at øge patienternes adgang til lægemidler til en overkommelig pris og samtidig skabe attraktive og konkurrencedygtige rammer for forskning, udvikling og produktion af lægemidler i EU. Det blev påpeget, at det på den ene side er vigtigt at tilskynde til investeringer i forskning og udvikling af nye lægemidler og på den anden side sikre gode rammer for, at generiske og biosimilære lægemidler kan komme hurtigt på markedet, når beskyttelsen af originallægemidlet er udløbet.

Regeringen har netop fokus på at sikre den rette balance. I den sammenhæng har Danmark mange gode erfaringer med at skabe et effektivt prissystem for lægemidler, der bidrager til, at danske patienter generelt har hurtig adgang til prismæssigt overkommelige lægemidler. Det kan være til inspiration for andre EU-medlemslande.

Høringen viste samtidig tydeligt, at der er tale om meget omfattende og kompleks lovgivning, som har stor betydning for patienterne, sundhedsvæsenet og lægemiddelindustrien. Indenrigs- og Sundhedsministeriet har derfor løbende dialog med relevante interessenter for at få input.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde