



FOLKETINGET

Europaudvalget

Til: Indenrigs- og sundhedsministeren
Dato: 30. oktober 2024

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

KOM (2023) 0190
MEDDELELSE FRA KOMMISSIONEN Lægemiddelreform

Spørgsmål 4

Vil ministeren redegøre for, om der findes et overblik over sager, hvor godkendt medicin i EU ikke er blevet testet ordentligt inden det er markedsført, hvor industriens interesser har kompromitteret tilsynet eller godkendelsesprocessen for ny medicin i EU eller andre medicinskandaler? Som eksempel kan nævnes sagen om den tidligere præsident for europæiske hjertelæger, Kim Fox, der ifølge en TV2 dokumenter har modtaget 500 mio.kr. af medicinens producent for at anbefale hjertemedicinen Ivabradin («TV 2-dokumentar afslører massiv interessekonflikt bag hjertemedicin«, den 25. sep. 2024, tv2.dk). Der henvises til reformen af lægemiddellovgivningen.

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Theresa Scavenius (UFG).
Spørgsmålet ønskes besvaret senest den 7. november 2024.
Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på theresa.scavenius@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne
Brigitte Klinskov Jerkel
formand