



# INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Folketingets Europaudvalg

Europaudvalget 2023  
KOM (2023) 0190 - endeligt svar på spørgsmål 4  
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. 4, som Folketingets Europaudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 30. oktober 2024. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Theresa Scavenius (UFG).

Spørgsmål nr. 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.”

Svar:

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har ikke kendskab til et sådan overblik.

Europa-Kommissionens forslag til revision af EU's lægemiddellovgivning fastsætter høje krav til lægemidlers kvalitet, sikkerhed og effekt, som bidrager til at sikre et højt beskyttelsesniveau for patienterne. Samtidig fastsætter EU's lægemiddellovgivning habilitetsregler for at sikre, at medarbejdere ved europæiske og nationale lægemiddelmyndigheder, udvalgsmedlemmer, eksperter, mv., der er involveret i godkendelse og tilsyn af lægemidler, ikke har finansielle eller andre interesser i lægemiddelindustrien, der kan påvirke deres uvildighed.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde