

Til lovforslag nr. L 189. Betænkning afgivet af Sundhedsudvalget den 30. april 2003

Betænkning

over

Forslag til lov om ændring af lov om lægemidler og lov om apoteksvirksomhed

(Kliniske forsøg med lægemidler, bivirkningsindberetning, inspektioner i forbindelse med lægemiddelovervågning m.v.)

[af indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen)]

1. Ændringsforslag

Der er af indenrigs- og sundhedsministeren stillet 3 ændringsforslag til lovforslaget.

2. Udvalgsarbejdet

Lovforslaget blev fremsat den 13. marts 2003 og var til 1. behandling den 25. marts 2003. Lovforslaget blev efter 1. behandling henvist til behandling i Sundhedsudvalget.

Møder

Udvalget har behandlet lovforslaget i 4 møder.

Høring

Et udkast til lovforslaget har inden fremsættelsen været sendt i høring, og indenrigs- og sundhedsministeren sendte den 28. januar 2003 dette udkast til udvalget, jf. alm. del – bilag 391. Den 20. marts 2003 sendte indenrigs- og sundhedsministeren de indkomne høringssvar samt et notat herom til udvalget.

Skriftlige henvendelser

Udvalget har i forbindelse med udvalgsarbejdet modtaget 1 skriftlig henvendelse fra Johnny Boesen. Indenrigs- og sundhedsministeren har over for udvalget kommenteret den skriftlige henvendelse.

Spørgsmål

Udvalget har stillet 10 spørgsmål til indenrigs- og sundhedsministeren til skriftlig besvarelse, som denne har besvaret.

3. Indstillinger og politiske bemærkninger

Udvalget indstiller lovforslaget til *vedtagelse* med de stillede ændringsforslag.

Venstre finder, at det er vigtigt, at man styrker registreringen af bivirkninger – både indberetningen af bivirkninger fra læger, indberetningen fra patienterne selv og fra den producerende industri.

Med lovforslaget er det sikret, at kvaliteten i lægemidler løbende registreres til gavn for patienterne.

Ligeledes styrkes indsatsen for en europæisk samordning af lægemidlers bivirkningsprofil via Det Europæiske Agentur for Lægemiddelvurdering ved kliniske forsøg. Brugen af lægemidler er global og går på tværs af landegrænser, hvorfor en sådan samordning vil medvirke til at sikre og højne kvaliteten i lægemiddelforskningen.

Venstre finder samlet, at netop den styrkelse af informationsindsamlingen, som lovforslaget tilgodeser, vil sikre patienterne en bedre og mere kvalificeret medicinering i fremtiden.

Det er Socialdemokratiets opfattelse, at vi som borgere i Danmark har en lang række forvent-