

Som jeg ligeledes oplyste under samrådet, er det min hensigt at tage initiativer, der tager sigte på at forbedre indberetningen af bivirkninger – og dermed overvågningen af lægemidler – fra patienter og sundhedspersonale. I centrum for disse initiativer er et nyt indberetningssystem, hvor patienterne får mulighed for at indberette bivirkninger ved lægemidler via apotek eller direkte til Lægemedelstyrelsen.

Lægemedelstyrelsens redegørelse om Letigen har til formål gennem en klarlæggelse af de faktuelle forhold i sagen at tilvejebringe det bedst mulige grundlag for den konkrete gennemførelse af disse initiativer.

### Spm. nr. S 983

Til indenrigs- og sundhedsministeren (3/12 02) af:

**Sophie Hæstorp Andersen (S):**

»Mener ministeren, at det vil være relevant i til-læg til Lægemedelstyrelsens redegørelse om Letigensagen at høre Sundhedsstyrelsen om, hvorfor denne ikke tidligere, som en del af sit til-syn med lægernes ordination, har reageret på oplysningerne om, at halvdelen af alle Letigen-recepter blev udskrevet af en fjerdedel af læger-ne, og at den største del af forbruget lå i måne-derne op til sommerferien, idet disse forhold kraftigt indicerer, at en meget stor del af forbru-get har været af kosmetiske årsager?«

### Svar (13/12 02)

**Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):**

Jeg kan oplyse, at Lægemedelstyrelsen traf be-slutning om at lade lægernes ordination af Let-igen underkaste særlig overvågning (kopie-ringspligt) i umiddelbar forlængelse af, at Læge-middelstyrelsen havde tilvejebragt de i spørgs-målet nævnte oplysninger.

Indførslen af kopieringspligt indebærer, at Lægemedelstyrelsen, når patienten indløser sin recept på Letigen på apoteket, får oplysning om ekspeditionen, herunder om hvilken læge der har ordineret lægemidlet. Denne oplysning vi-deregiver Lægemedelstyrelsen til Sundhedssty-relsen, der på det grundlag kan føre tilsyn med den enkelte læges ordination af Letigen.

Kopieringspligten for Letigen blev indført den 14. oktober 2002.

Den 21. november 2002 besluttede Lægemedelstyrelsen at suspendere godkendelsen af Letigen med virkning fra fredag den 22. november 2002. Det betød, at Letigen fra og med denne dato ikke kunne købes på apotekerne.

Som oplyst i mit svar på spørgsmål nr. S 982 og på det åbne samråd den 6. november 2002 har jeg bedt Lægemedelstyrelsen om at udarbejde en redegørelse, der bl.a. beskriver forløbet omkring Letigen fra markedsføringstidspunktet frem til i dag.

Jeg finder en sådan redegørelse fra Lægemedelstyrelsen relevant i et fremadrettet perspektiv. Redegørelsen fra Lægemedelstyrelsen har således, som nævnt i mit svar på spørgsmål nr. S 982, til formål at tilvejebringe det bedst mulige grundlag for de initiativer til forbedring af indberetningen af bivirkninger, som jeg nævnte under samrådet.

### Ad spm. nr. S 2

Fra justitsministeren er modtaget supplerende besvarelse af et af Line Barfod stillet spørgsmål. Spørgsmålet, der sammen med det foreløbige svar er optaget i Folketingstidende 2002-03, for-handlingerne side 655, lød således:

Til justitsministeren (1/10 02) af:

**Line Barfod (EL):**

»Vil ministeren kommentere henvendelse fra J. Gorst-Nielsen, Løgstør, (Trafikudvalget, alm. del – bilag 954 fra folketingsåret 2001-2002, 2. sam-ling), om lastbilkøreskolers terror i Løgstør by og politiets manglende indsats, samt oplyse, hvad ministeren vil foretage sig i sagen?«

### Supplerende svar (16/12 02)

**Justitsministeren (Lene Espersen):**

Justitsministeriet har til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet en udtalelse fra Politimesteren i Løgstør, der har oplyst følgende:

»I brev af 25. oktober 2001 anmodede Løgstør kommune, teknisk forvaltning i henhold til færdselslovens § 92 om politiets samtykke til, at kørsel med lastvogn blev forbudt på Havnevej, Kanalvejen, Toldbodgade, Fjordgade og Fi-