

Spm. nr. S 2572

Til statsministeren (24/3 03) af:

Frank Jensen (S):

»Vil statsministeren give en skriftlig redegørelse for, om statsministeren er tilfreds med sin pressechef Michael Kristiansens optræden over for journalister og forsøg på at udøve indflydelse på pressens håndtering af visse historier?«

Begrundelse

Statsministeren har ved flere lejligheder fastslået, at der vil blive slået ned på nye sager med regeringens særlige rådgivere. I den forbindelse vil spørgeren gerne have en redegørelse om statsministerens holdning til Michael Kristiansens optræden over for andre journalister.

Det sker på baggrund af artikler lørdag den 22. marts 2003 i henholdsvis Information (»DR stopper kritik af mediemagasin«) og B.T. (»Foghs spindoktor stopper P1-indslag«).

Svar (28/3 03)

Statsministeren (Anders Fogh Rasmussen):

I spørgerens begrundelse for spørgsmålet henvises til medieomtale af et hændelsesforløb i forbindelse med udsendelsen af et konkret radioprogram. Denne medieomtale giver mig ikke anledning til bemærkninger om eller indvendinger mod pressechef Michael Kristiansens optræden. Jeg kan i øvrigt henvide til en artikel i Information den 26. marts 2003 af Lasse Jensen, ansvarlig redaktør og studievært for P1's mediemagasin (artikel vedlagt). (Ikke optrykt her).

Spm. nr. S 2541

Til indenrigs- og sundhedsministeren (21/3 03) af:

Jette Jespersen (DF):

»Kan ministeren oplyse, hvad der er til hinder for at give dispensation, således at de praktiserende læger kan udskrive Marinol til sklerosepatienter på linje med kræft- og AIDS-patienter?«

Svar (2/4 03)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Lægemedelstyrelsen har oplyst, at lægemidlet Marinol ikke har nogen markedsføringstilladelse i Danmark, og at det derfor kun kan anvendes efter særlig tilladelse i henhold til lægemiddellovens § 25, stk. 2 (udleveringstilladelse).

Lægemedelstyrelsen udsteder kun udleveringstilladelser, når der foreligger videnskabelig dokumentation for et lægemiddels virkning og sikkerhed i forbindelse med behandling af en bestemt sygdom. Det er Lægemedelstyrelsen vurdering, at der for nærværende kun er vist en sikker virkning af Marinol i to situationer:

1. Som appetitstimulerende middel til patienter med AIDS og stort vægttab.
2. Som kvalmestillende middel til patienter i behandling med cancerkemoterapi, hvor konventionelle kvalmemidler har svigtet.

Disse to indikationer er også de eneste, der er godkendt i USA, hvor lægemidlet har været markedsført i flere år.

Der savnes klinisk dokumentation for Marinols virkning på patienter med dissemineret sklerose. Som følge heraf udsteder Lægemedelstyrelsen ikke udleveringstilladelser til denne anvendelse.

Lægemedelstyrelsen følger nøje udviklingen i danske og internationale kliniske forsøg med Marinol og andre lægemidler med cannabinoide. Opmærksomheden er særligt rettet mod dissemineret sklerose. De første resultater af flere store britiske undersøgelser forventes – ligesom de igangværende kliniske forsøg på Rigshospitalet og Århus Kommunehospital – at foreligge senere i år. Lægemedelstyrelsen har givet udtryk for, at et positivt resultat vil kunne betyde, at patienter med dissemineret sklerose kan få udleveret lægemidlet Marinol.

Spm. nr. S 2516

Til statsministeren (19/3 03) af:

Jørn Jespersen (SF):

»Vil statsministeren sikre, at regeringens repræsentant i konventet arbejder for at undgå en svækkelse af traktatens nuværende mål og principper for bæredygtig udvikling og miljøbeskyttelse?«