

Oversigt over bilag vedrørende L 102

Bilagsnr.	Titel
1	Høringssvar og høringsnotat, fra indenrigs- og sundhedsministeren
2	Supplerende høringssvar, fra indenrigs- og sundhedsministeren
3	Tidsplan for udvalgets behandling af lovforslaget
4	Henvendelse af 16/11-04 fra Dansk Epilepsiforening vedr. foretræde
5	Henvendelse af 18/11 2004 fra Dansk Epilepsiforening
6	1. udkast til betænkning
7	Ændringsforslag, fra indenrigs- og sundhedsministeren
8	Supplerende høringssvar, fra indenrigs- og sundhedsministeren
9	Supplerende høringssvar, fra indenrigs- og sundhedsministeren
10	2. udkast til betænkning
11	Ændringsforslag, fra indenrigs- og sundhedsministeren
12	3. udkast til betænkning
13	Meddelelse om udskydelse af tidspunkt for betænkningsafgivelse og frist for opfølgende spørgsmål
14	Henvendelse af 1/12-04 fra Dansk Parkinsonforening
15	Henvendelse af 3/12-04 fra Lægemedelindustriforeningen
16	Pressemeddelelse af 8/12-04 fra Dansk Epilepsiforening: "Lovforslag har elementer der udsætter visse epilepsipatienter for fare"
17	Henvendelse af 8/12-04 fra overlæge Peter Wolf, Rigshospitalet
18	Henvendelse af 8/12-04 fra Patientforeningen Danmark
19	Betænkning afgivet den 8/12 2004
20	Henvendelse af 10/12-04 fra Dansk Parkinsonforening

Oversigt over spørgsmål og svar vedrørende L 102

Spm.nr.	Titel
1	Spm. om kommentar til høringssvarene fra Dansk Sygeplejeråd, Lif og De Samvirkende Invalideorganisationer, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
2	Spm. om ministeren er indstillet på, at patienter får generelt afgang til tilskud til det specifikke medicinpræparat, uden at patienten hver gang skal søge individuelt tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
3	Spm. om på hvilke områder lovforslaget afviger fra gældende regler og praksis i forhold til klager over Lægemedelstyrelsens afgørelser

- om tilskud, samt begrundelse for afvigelser, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 4 Spm. om ministeren finder det rimeligt, at virksomheder med lovforslaget kun kan prøve det faglige og skønsmæssige indhold af tilskudsbeslutninger via domstolene, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 5 Spm. om det er rimelig retsbeskyttelse af virksomheder og patienter, når anke over fratagelse af tilskud ikke får opsættende virkning mens anken behandles, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 6 Spm. om ministeren vil etablere en klageinstans til behandling af tilskudsbeslutninger, revurderinger og beslutninger om enkelttilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 7 Spm. om, hvordan patienternes retssikkerhed i forbindelse med eventuelle anker af Lægemiddelstyrelsens sundhedsfaglige vurderinger sikres, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 8 Spm. om Lif's bemærkningerne om, at lovforslaget ikke lever op til kravene i EU's gennemsigtighedsdirektiv, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 9 Spm. om forvaltningslovens og gennemsigtighedsdirektivets bestemmelser, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 10 Spm. om oprettelse af en uafhængig klageinstans, der kan foretage prøvelser af Lægemiddelstyrelsens sundhedsfaglige skøn i forbindelse med tilskudsbeslutninger, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 11 Spm. om kriterier for Lægemiddelstyrelsens sundhedsfaglige vurdering af ansøgninger om forhøjet tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 12 Spm. om, hvorledes Lægemiddelstyrelsen kan forbedre informationen til borgere og behandlere om beslutninger og begrundelser for tildeling af tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 13 Spm. om hvilke initiativer, der vil blive iværksat, for at sikre fortsat stabile leverancer til apotekerne, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 14 Spm. om hvilke retningslinier, der vil komme til at gælde for tildeling af klausuleret tilskud til håndkøbspræparater, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 15 Spm. om hvilke patientgrupper, der vil kunne få tilskud, når der indføres klausulerede tilskud til håndkøbslægemidler, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 16 Spm. om ministeren vil fremsætte ændringsforslag til § 7d, stk. 2,

således at bestemmelsen alene grupperer lægemidler i synonyme grupper, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå

- 17 Spm. om, hvorledes det ved revurderinger af lægemidlers tilskudsstatus sikres, at patienter i behandling med lægemidler, der ændrer tilskudsstatus, ikke afbrydes, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 18 Spm. om, hvorvidt revurderinger af lægemidler sker individuelt fra præparat til præparat, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 19 Spm. om muligheden for at give patienter tilskud til det næstbilligste præparat på et apotek, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 20 Spm. om hvorfor virksomheder alene kan søge om generelt tilskud til lægemidler og ikke klausuleret tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 21 Spm. om kommentar til henvendelse af 18/11 2004 fra Dansk Epilepsiforening, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 22 Spm. om ministeren er enig i, at indarbejde en revisionsbestemmelse i lovforslaget ved ændringsforslag herom, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 23 Spm. om hensyntagen til den enkelte patients økonomiske forhold i forbindelse med afgørelser om tildeling af terminal- og kosttilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 24 Spm. om ministeren vil stille ændringsforslag, som sikrer, at der indarbejdes bestemmelser om leverancesikkerhed, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 25 Spm. om reglerne om leverancesikkerhed, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 26 Spm. om, hvorfor man i fremtiden ikke skal kunne søge om klausuleret tilskud til patienter med bestemte sygdomme, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 27 Spm. om det såkaldte bioækvivalente forhold og substitution inden for epilepsiområdet, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 28 Spm. om fremsendelse af Lægemiddelstyrelsens udkast til regler, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 29 Spm. om muligheden for, at sikre posedosering af medicin for at sikre korrekt medicinindtagelse, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 30 Spm. om redegørelse for de administrative konsekvenser ifm, at lægen skal ansøge om tilladelse til anvendelse af alternative

- medicinprodukter, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 31 Spm. om kommentar til høringssvaret fra Det Centrale Handicapråd, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 32 Spm., om kvalitetssikring af lægemidlers pakningsmateriale og indlægssedler, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 33 Spm. om hvad begrundelsen er for, at patienter ikke skal være part i sagen ifm bevilling af enkelttilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 34 Spm. om der foreligger videnskabelig dokumentation for, at der er problemer med skift i medicinpræparat for patienter med kroniske sygdomme, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 35 Spm. om hvem der er ansvarlig, hvis præparatskift medfører alvorlige skader, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 36 Spm. om ministerens kommentar til høringssvarene fra Dansk Sygeplejeråd, Lif og De Samvirkende Invalideorganisationer, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 37 Spm. om kommentar til høringssvaret fra Ældresagen, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 38 Spm. om kommentar til høringssvaret fra KL, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 39 Spm. om tidsrammen for Lægemiddelstyrelsens vurdering af kravene til ansøgninger om forhøjet tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 40 Spm. om ministeren vil garantere, at epilepsipatienter ikke vil opleve anfald som følge af præparatskift, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 41 Spm. om, hvordan man undgår en urimelig bevisbyrde for, at et givet præparat kan medføre anfald eller alvorlige bivirkninger, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 42 Spm. om ministeren mener, at lægerne kan forudse hvilke epilepsipatienter, der har risiko for anfald ved præparatskift, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 43 Spm. om den kommende informationskampagne om det nye tilskudssystem, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 44 Spm. om den administrative praksis for Lægemiddelstyrelsens behandling af ansøgninger, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 45 Spm. om oprettelse af klageinstans, til indenrigs- og

- sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 46 Spm. om lægernes omfang af honorar for udfyldelse af ansøgning om forhøjet tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 47 Spm. om hvor store beløb, patienter skal lægge ud for differencen på tilskuddet mellem den billigste og den dyreste medicin, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 48 Spm. om patienter kan blive tvunget ud i skift mellem lægermidler ifm revurderinger af lægemidlers tilskudsstatus, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 49 Spm. om, hvordan det sikres, at patienter, der er i behandling med lægemidler, der er under revurdering, sikres tilskud til anden behandling, til indenrigs- og sundhedsministeren
- , og ministerens svar herpå
- 50 Spm. om dokumenterede problemer ved præparatskift, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 51 Spm. om epilepsipatienter og ny medicinsammensætning, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 52 Spm. om kommentar til henvendelse af 1/12-04 fra Dansk Parkinsonforening, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 53 Spm. om kommentar til henvendelse af 3/12-04 fra Lægemiddelindustriforeningen , og ministerens svar herpå
- 54 Spm. om kommentar til pressemeddelelse af 8/12-04 fra Dansk Epilepsiforening, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 55 Spm. om kommentar til henvendelse af 8/12-04 fra overlæge Peter Wolf, Rigshospitalet, til indenrigs- og sundhedsministeren, og ministerens svar herpå
- 56 Spm. om ministeren vil garantere, at patienterne ikke får forhøjede udgifter i.f.m. lægernes honorarer, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 57 Spm. om ministeren vil garantere, at patienterne samlet set ikke kommer til at betale mere for sin medicin, såfremt lægen udskriver honorar for udfærdigelse af ansøgning om forhøjet tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 58 Spm. om ministeren vil fastsætte et loft på lægehonorarer for udarbejdelse af ansøgninger om forhøjet tilskud, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå

- 59 Spm. om præcisering af, at lægehonoraret i.f.m. ansøgning om forhøjet tilskud, er et engangsbeløb, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 60 Spm. om kommentar til henvendelse af 8/12-04 fra Patientforeningen Danmark, til indenrigs- og sundhedsministeren , og ministerens svar herpå
- 61 Spm. om kommentar til henvendelse af 10/12-04 fra Dansk Parkinsonforening , og ministerens svar herpå

Oversigt over samrådsspørgsmål vedrørende L 102

**Samråds-
spm.nr. Titel**