

### 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

### 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 Lægemiddelstyrelsens 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 skønmæssige 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

## Oversigt over samrådsspørgsmål vedrørende L 102

**Samråds- Titel**

**spm.nr.**