

Forord

Statsministerens redegørelse i henhold til Grundlovens § 38 afgives i en mundtlig og en skriftlig del.

I denne skriftlige del af redegørelsen gives en kortfattet omtale af de lovforslag og forslag til folketingsbeslutning, som regeringen ved begyndelsen af det nye folketingsår forventer at fremsætte i løbet af folketingsåret. Denne del af redegørelsen indeholder endvidere oplysninger om ministerredegørelser til Folketinget.

xxx

Regeringen fremlagde i februar 2005 et nyt regeringsgrundlag "Nye mål".

Det nye regeringsgrundlag udmøntes bl.a. i en lang række lovgivningsinitiativer i folketingsåret 2005/2006.

Dette lovprogram indeholder efter omtalen af de enkelte ministres forslag til lovgivning en tværgående oversigt over de lovforslag i lovprogrammet, der direkte vedrører udmøntningen af regeringsgrundlaget.

xxx

Jeg inviterer alle Folketingets partier til et godt samarbejde om det kommende folketingsårs lovgivning.



Anders Fogh Rasmussen
Statsminister

Indenrigs- og sundhedsministeren

Lov om lægemidler (Okt I)

Forslaget vedrører gennemførelse af ny EU-lægemiddellovgivning med det hovedformål at forbedre lægemidlers kvalitet, sikkerhed og virkning. Forslaget er en genfremsættelse af L 167 fra 2. samling 2004/2005.

Lov om retspsykiatrisk behandling m.v. (Okt I)

Der er tale om en ren teknisk tilpasning af lovgivningen, hvor bl.a. en række love ophæves. Forslaget skal ses i sammenhæng med kommunalreformen.

Ændring af lov sygehusvæsenet og sundhedsloven (Frit sygehusvalg til RCT i København) (Okt I)

Forslaget vedrører indførelse af frit sygehusvalg til det private rehabiliteringscenter for flygtninge RCT-København .

Ændring af lov om kunstig befrugtning i forbindelse med lægelig behandling, diagnostik og forskning m.v. (Nov I)

Det er forudsat, at loven skal revideres i folketingsåret 2005/2006.

Ændring af lov om et videnskabsetisk komitéssystem og behandling af biomedicinske forskningsprojekter (Nov II)

Formålet med lovforslaget er især at klargøre og justere retstilstanden for inddragelse af midlertidigt inhabile forsøgspersoner i lægemiddelforsøg. Forslaget skal bl.a. ses i sammenhæng med lovgivningen i en række andre EU-lande.

Lov om autorisation af sundhedspersoner og anden regulering af sundhedsfaglig virksomhed (Dec I)

Forslaget samler de 14 eksisterende autorisationslove i én fælles lov og forenkler og moderniserer lovgivningen på området. Bestemmelserne om fratagelse og generhvervelse af autorisation overføres samtidig fra centralstyrelsesloven til den nye autorisationslov.

Ændring af lov om frihedsberøvelse og tvang i psykiatrien (Jan II)

Det er forudsat, at loven tages op til revision i folketingsåret 2005/2006. Det nærmere indhold af forslaget er under overvejelse bl.a. i lyset af en undersøgelse af de ændringer, som

blev gennemført ved den seneste revision af loven i januar 1999. Forslaget omfattes af lovovervågning.

Lov om kvalitet og sikkerhed af humane væv og celler til behandlingsformål (Jan II)

Formålet med forslaget er at gennemføre EU-regler om fastsættelse af standarder for kvaliteten og sikkerheden ved donation, udtagning, testning, behandling, præservering, opbevaring og distribution af humane væv og celler.

Ændring af lov om tandpleje m.v. (Jan II)

Det er forudsat, at loven tages op til revision i folketingsåret 2005/2006. Det nærmere indhold af forslaget er under overvejelse bl.a. i lyset af det iværksatte lovovervågningsprogram, hvor der bl.a. er fokuseret på lovens virkninger vedrørende den større valgfrihed samt fleksibiliteten i kommunerne særligt på tandreguleringsområdet.