

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse

Dato: 15. juni 2009

Redegørelse for rådsmøde (beskæftigelse, socialpolitik, sundhed og forbrugerbeskyttelse) den 8.-9. juni 2009 – sundhedsdelen

Dagsordenens punkt 11: Forslag til Rådets henstilling om patientsikkerhed, herunder forebyggelse og bekæmpelse af infektioner erhvervet i sundhedsvæsenet

Henstillingen blev vedtaget.

Dagsordenens punkt 12: Forslag til Rådets henstilling om et europæisk tiltag vedrørende sjældne sygdomme

Henstillingen blev vedtaget.

Dagsordenens punkt 13: Forslag til direktiv om patientrettigheder i forbindelse med grænseoverskridende sundhedstjenesteydelser

Drøftelsen viste, at der blandt medlemslandene er bred opbakning til de foreløbige resultater, som er opnået i forhandlingerne under tjekkisk formandskab og som er beskrevet i fremskridtsrapporten til Rådet. Det gælder ikke mindst betingelserne for adgang til behandling i en anden medlemsstat og herunder, at medlemsstaterne har ret til at stille krav om forhåndsgodkendelse til hospitalsbehandling og højt specialiseret ambulans behandling. Kommissionen udtrykte på sin side bekymring over den retning, som forhandlingerne har taget i Rådet og som efter Kommissionens opfattelse er for restriktiv.

Medlemslandene var delte i spørgsmålet om, hvorvidt private leverandører af sundhedstjenesteydelser, der ikke har kontrakt med et offentligt sundhedssystem, skal være omfattet af direktivet. Tendensen syntes dog at gå i retning af, at sådanne private leverandører bør være omfattet af direktivet, eventuelt med en form for undtagelsesmulighed.

Vedrørende formandskabets spørgsmål om langtidspleje var der bred enighed om, at sådanne ydelser ikke skal være omfattet af direktivet.

Endelig for så vidt angår anvendelsen af komitologi i forslaget kapitel IV om samarbejde mellem de nationale sundhedssystemer var der i langt overvejende grad skepsis over for anvendelsen af bindende mekanismer. Sådanne bindende mekanismer skulle enten slet ikke anvendes eller kun anvendes i begrænset omfang.

Dagsordenens punkt 14: Lægemedelpakken

Drøftelserne fokuserede især på de elementer i lægemiddelpakken, der vedrører information til offentligheden om receptpligtige lægemidler. Mange medlemsstater stillede sig kritisk til forslagene og henviste blandt andet til, at reglerne vil være vanskelige at administrere i praksis og derfor vil kunne føre til omgåelser af for-

buddet mod reklame for receptpligtige lægemidler. En række medlemsstater anførte, at man ikke så nogen grund til at fortsætte drøftelserne af de nuværende forslag fra Kommissionen.

Kun få medlemslande gav eksplicit udtryk for støtte til fortsatte drøftelser af denne del af lægemiddelpakken.

For så vidt angår de øvrige elementer i lægemiddelpakken, som omhandler forfalskede lægemidler og lægemiddelovervågning, syntes der at være bred opbakning blandt medlemslandene til, at der arbejdes videre på grundlag af Kommissionens forslag.

Dagsordenens punkt 15. Eventuelt

h) Ingredienser i tobaksvarer

Sagen var sat på dagsordenen på dansk foranledning. Danmark forventer, at Kommissionen senest i første halvdel af 2011 vil fremlægge et forslag om revision af tobaksvaredirektivet. I den forbindelse anmodede Danmark Kommissionen om at medtage tre konkrete punkter: En fælles europæisk liste over stoffer, som ikke må tilsættes til tobaksvarer; en regulering af de såkaldte slikcigaretter samt etablering af en mekanisme med henblik på, at tobaksindustrien pålægges at bidrage til finansieringen af uafhængig forskning i tilsætningsstoffer.

Afslutningsvis fremhævede Danmark højere tobaksafgifter i EU som et velegnet instrument til bekæmpelse af rygning. Danmark henviste til forhandlingerne i ECOFIN om minimumsafgiften på blandt andet cigaretter, hvor den danske regering ønsker så høje minimumsafgifter som overhovedet muligt. Danmark opfordrede de øvrige medlemslandes sundhedsministre til i deres respektive regeringer at gøre sig til talsmænd for højere minimumsafgifter på tobak i EU.

To medlemslande udtrykte støtte til det danske indlæg. Kommissionen erklærede sig enig i behovet for at evaluere fællesskabslovgivningen vedrørende tobaksvarer og nævnte, at der er iværksat en konsekvensanalyse, som ville danne udgangspunkt for videre tiltag.