



Sundhedsudvalget

Til: Indenrigs- og sundhedsministeren

Dato: 5. juli 2011

I et kommende samråd ønsker udvalget en drøftelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Samrådsspørgsmål BK

Mener ministeren, at der som følge af Omniscan-sagen er behov for at styrke reglerne for kontrol af lægemidler i Danmark, herunder ansøgninger om markedsføringstilladelser, godkendelse af produktresuméer og indberetning af bivirkninger for at undgå en lignende skandale i fremtiden?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Hæstorp Andersen (S).

På udvalgets vegne

Preben Rudiengaard
formand