



## Sundheds- og Forebyggelsesudvalget

**Til:** Ministeren for sundhed og forebyggelse

**Dato:** 26. oktober 2012

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

### SUU alm. del

#### Spørgsmål 71

Ministeren bedes redegøre for Danmarks muligheder for at stille skrappe krav til testning af medicinsk udstyr, inden det tages i brug klinisk, end EU's godkendelsesprocedurer, herunder hvorvidt artikel 168 i EUF stk. 4a giver mulighed for at parallelisere sikkerhed for godkendelse af implantater til at være af lige så stor betydning som sikkerheden af "organer og stoffer af menneskelig oprindelse", idet der er tale om at erstatte organer, væv el andre stoffer af menneskelig oprindelse med kunstig implanatater.

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Svaret bedes sendt elektronisk til spørgeren på [Stine.Brix@ft.dk](mailto:Stine.Brix@ft.dk) og til udvalg@ft.dk.

På udvalgets vegne

Flemming Møller Mortensen  
formand