



**Sundheds- og Forebyggelsesudvalget**

**Til:** Ministeren for sundhed og forebyggelse

**Dato:** 2. oktober 2013

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

**SUU alm. del**

**Spørgsmål 4**

Kan ministeren oplyse, hvilke lægemiddelmyndigheder der overvåger Angusta, når fremstilling og salg af dette foregår i Indien? Med overvågning refereres til overvågning af produktion og markedsføring, registrering af bivirkninger, bivirkningsanalyser mv.

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](mailto:udvalg@ft.dk).

På udvalgets vegne

Annette Lind  
formand