



Sundheds- og Forebyggelsesudvalget

Til: Ministeren for sundhed og forebyggelse

Dato: 12. januar 2015

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 376

Vil ministeren oplyse, hvilke tiltag EU-direktiv 2010/84/EU article 102 (e) har givet anledning til i Danmark for så vidt angår kravene om, at medlemslandene muliggør, at formodede bivirkninger til et markedsført biologisk lægemiddel henføres til både rette produktnavn og batchnummer?

Svaret bedes sendt elektronisk til udvalg@ft.dk.

På udvalgets vegne

Karen J. Klint
formand