



Sundheds- og Forebyggelsesudvalget

Til: Ministeren for sundhed og forebyggelse

Dato: 20. maj 2015

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 878

Vil ministeren redegøre for, hvem der har ansvaret, hvis evt. velbehandlede patienter oplever bivirkninger, som følge af at de er blevet overflyttet til biosimilær medicin?

Svaret bedes sendt elektronisk til udvalg@ft.dk.

På udvalgets vegne

Karen J. Klint
formand