



## Sundheds- og Ældreudvalget

**Til:** Sundheds- og ældreministeren

**Dato:** 18. januar 2016

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

### SUU alm. del

#### Spørgsmål 213

Ifølge Lægemiddelstyrelsens notat af 8. januar 2016 om biosimilære lægemidler (svar på SUU alm. del – spørgsmål 168) skal der til behandling indhentes et informeret samtykke fra patienten. Vil ministeren redegøre for, hvorvidt dette også gælder selve overgangen til biosimilære midler, og hvordan ministeren i bekræftende fald sikrer, at dette efterleves? Vil ministeren endvidere oplyse, hvorvidt patienter, der får bivirkninger af behandlingen med biosimilære lægemidler, tilbydes behandling med Remicade?

Svar bedes sendt elektronisk til [udvalg@ft.dk](mailto:udvalg@ft.dk).

På udvalgets vegne

Liselott Blixt  
formand