



Sundheds- og Ældreudvalget

Til: Sundheds- og ældreministeren

Dato: 29. februar 2016

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 368

Vil ministeren oplyse, om svar på SUU alm. del – spørgsmål 213 skal forstås sådan, at såfremt en patient efter en grundig orientering fra en sundhedsperson (f.eks. en læge) ikke ønsker at give sit samtykke til at skifte fra Remicade (eller andet originalprodukt) til Remsima (eller andet biosimilært produkt), så vil dette ikke kunne ske, og patienten vil kunne fortsætte med sin allerede igangværende behandling (f.eks. Remicade)? Eller betyder et manglende samtykke, at en behandling helt vil ophøre?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på Liselott.Blixt@ft.dk og til udvalg@ft.dk.

På udvalgets vegne

Liselott Blixt
formand