



## Sundheds- og Ældreudvalget

**Til:** Sundheds- og ældreministeren

**Dato:** 16. september 2016

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

### SUU alm. del

#### Spørgsmål 977

Ministeren bedes redegøre for, hvordan det inden for den eksisterende EU-lovgivning kan lade sig gøre, at Det Europæiske Lægemiddelagentur kan give eneret til firmaet Chiesi til at producere neonatalpræparatet koffeincitrat, hvilket har ført til prisstigninger på 4000 pct., selvom produktet er løbet af patent, og medicinalproducenten derfor ikke har haft udviklingsomkostninger, de skal have dækket? Hvad agter ministeren at gøre for at søge denne urimelige lovgivning ændret?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Flemming Møller Mortensen (S).

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på [Flemming.M.Mortensen@ft.dk](mailto:Flemming.M.Mortensen@ft.dk) og til [lov@ft.dk](mailto:lov@ft.dk).

På udvalgets vegne

Liselott Blixt  
formand