



Sundheds- og Ældreudvalget

Til: Sundhedsministeren

Dato: 13. juni 2018

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 1083

Ministeren bedes oplyse, hvad det vil koste at indføre en tidlig adgang til medicin til døende/kritiske patienter, som enten svarer til det britiske "Early Access to Medicine Scheme", eller alene giver tidlig adgang til lægemidler, der har passeret fase 3-undersøgelser, eller som alene giver adgang til lægemidler, der er godkendt af EMA eller FDA men mangler godkendelse af Medicinrådet?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra May-Britt Katstrup (LA).

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på May-Britt.Katstrup@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne

Liselott Blixt
formand