



FOLKETINGET

Europaudvalget

Til: Sundhedsministeren
Dato: 3. oktober 2018

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

EUU alm. del

Spørgsmål 4

Ministeren bedes oplyse, om Danmark i overensstemmelsen med EU-retten i forbindelse med udbud fortsat kan kræve, at plasmabaserede lægemidler, som indkøbes til det danske sundhedsvæsen, skal fremstilles af dansk blodplasma, efter EU-domstolen den 8 juni 2017 afsagde dom i sagen C-296/15.

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Søren Søndergaard (EL).
Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på Soren.Sondergaard@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne
Erik Christensen
formand