



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Epidemiudvalg

Dato: 08-03-2022
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPLIK
Sagsnr.: 2202523
Dok. nr.: 2128183

Folketingets Epidemiudvalg har den 8. februar 2022 stillet følgende spørgsmål nr. 177 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Christina Thorholm (RV).

Spørgsmål nr. 177:

”Hvordan forventer regeringen at understøtte danske virksomheder, som udvikler behandlingsmedicin til covid-19-patienter?”

Svar:

Indsatsen for udvikling af lægemidler til COVID-19 patienter sker i samarbejde med de øvrige europæiske lande for at sikre den nødvendige volumen og ekspertise, som det kræver. En fælles indsats i EU-regi sikrer således den hurtigste og bedste proces frem mod udviklingen af flere godkendte lægemidler mod COVID-19.

Vi har fra dansk side af flere omgange opfordret til, at EU skulle fokusere på udvikling af lægemidler. Jeg finder det derfor positivt, at EU i maj 2021 offentliggjorde en strategi for COVID-19 behandlinger fra maj 2021. Der er i regi heraf en lang række indsatser, der kan bidrage til udviklingen af nye behandlinger til COVID-19-patienter.

Regeringen har endvidere, i fællesskab med et bredt flertal i Folketinget, igangsat en række tiltag med aftale om strategi for life science fra maj 2021, der skal understøtte den danske life science branche bredt set, hvilket også kan komme danske virksomheder, som udvikler behandlingsmedicin til COVID-19-patienter til gode.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Lin Krarup