



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

Folketingets Europaudvalg

Dato: 29-10-2018  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: SUMHBJ  
Sagsnr.: 1808464  
Dok. nr.: 727828

Folketingets Europaudvalg har den 3. oktober 2018 stillet følgende spørgsmål nr. 4 (alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Søren Søndergaard (EL).

Spørgsmål nr. 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.”

Svar:

Som følge af EU-dommen i sag C-296/15 vil det ikke være i overensstemmelsen med EU-retten at kræve i et fremtidigt EU-udbud, at plasmabaserede lægemidler, som indkøbes til det danske sundhedsvæsen, skal fremstilles af dansk blodplasma.

Jeg kan henvise til mit svar af d.d. på spørgsmål nr. 3 (alm. del.) fra Folketingets Europaudvalg.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Hanne Bonne Jørgensen