

[Auken.]

dem til at tilpasse sig, skal vi sige mere sundhedsmæssigt rigtige synspunkter i denne sag og i andre tilsvarende sager.

Jeg kan da også sige, at som resultat af den danske indsats er der nu indføjet i Ministerrådets protokollat omkring dette, at man ønsker genforhandlet hele det grundlag, der er nedlagt i 1. lægemiddeldirektiv, altså direktiv 65/65, og det er på den baggrund, jeg synes, at kritikken er helt urimelig fra både hr. Ib Nørlands og hr. Wilhjelm side.

Og så skal jeg sige til sidst, hvorfor hr. Wilhjelm ændringsforslag er tomt. Det er det, fordi hr. Wilhjelm på trods af vore advarsler i udvalget ikke stillede sit ændringsforslag til registreringsparagraffen, hvor de nøjagtige betingelser er opført, som skal være opfyldt, inden man kan skride til registrering af et nyt præparat, men satte det ind som sådan en generel hensigtsserklæring, og den tror vi ikke der er ret meget gods i i forhold til det, som vi har fået sat ind i lovgivningen, nemlig en klar ventiltbestemmelse, der sikrer, at danske sundhedsmyndigheder har et værn mod, at vi bliver oversvømmet af overflødige præparater.

Indenrigsministeren (Egon Jensen):

Jeg tror ikke, at det på nuværende tidspunkt, hvor vi efterhånden har haft et par timers debat i folketinget, vil være formålstjenligt at gå ind i en længere debat om disse ting, også ud fra den betragtning, at et meget stort flertal i udvalget er enigt om at gennemføre lovforslaget.

Jeg vil gerne sige tak til udvalget og til udvalgets formand for et godt arbejde. Det har været en besværlig fødsel, men jeg synes, at vi har nået et godt resultat, og hvis takken rettes til mig, må den rettes på den måde, at jeg også har været interesseret i, at det lovforslag, der nu har været fremsat 3 gange, endelig bliver vedtaget.

Jeg kan kun være tilfreds med, at man er nået så langt som til en statslig lægemiddelinformation, og når man siger fra hr. Erlendssons side, at der er mistillid til medicinalindustrien, vil jeg gøre opmærksom på, at det lovforslag, som foreligger, netop bygger på et samarbejde, hvori man vil inddrage alle de erfaringer, som medicinalindustrien, hvad enten det er fabrikant- eller

importleddet, har, og det er dog ikke ligefrem udtryk for en mistillid.

Hr. Karlshov Jensen var inde på spørgsmålet om medicinpriserne på veterinærmedicin, og jeg har en fornemmelse af og også en vis vished om, at der gives ret stor rabat på dette område. Hvis man sådan generelt kan give 10 pct. i rabat på veterinærmedicin, må man kunne slette denne rabat og sige, at priserne nedsættes generelt med 10 pct. til alle, og det er en af de ting, jeg i høj grad vil se på. At det så får nogle utilsigtede virkninger, det må vi så lade komme, som det kommer.

Jeg kan kun beklage, at hr. Erlendsson ikke vil være med til en statslig lægemiddelinformation. Til gengæld kan jeg glæde mig over, at fru Inge Krogh, som også er læge, har et andet syn på disse ting og mener, at vi skal have en objektiv vurdering i samarbejde med industrien.

Både fru Kristine Heltberg, hr. Ib Nørland og hr. Wilhjelm understregede, at dette skete bare med henblik på fællesmarkedet. Jeg vil da gerne bekende, at jeg er tilhænger af fællesmarkedet, og jeg mener, at i det omfang, der skal harmoniseres, skal Danmark også følge med i harmoniseringen, men jeg vil gerne understrege, at det er ikke bare et EF-krav, at vi får klaret en lægemiddelov, for den har vi haft behov for i flere år. Det er altså ikke bare et spørgsmål om EF.

Og når fru Kristine Heltberg talte om, at vi skulle være oversvømmet af præparater, så afkræftede fru Kristine Heltberg samtidig dette og havde fået en sikkerhed for, at det bliver vi i hvert fald ikke.

Det giver mig anledning til at sige både til hr. Wilhjelm og til hr. Ib Nørland, at der er med denne lægemiddelov ikke tale om nogen som helst mindre sikkerhed. Der er ikke tale om, at vi her varetager industriens interesser. Der er ikke tale om, at der stilles mindre restriktive krav til en indregistrering af specialiteter, men der er tale om en tydeliggørelse af lægemiddeloven, der er tale om, at vi får mulighed for at liberalisere.

Må jeg så yderligere sige, at jeg synes, det er en god og en hensigtsmæssig bestemmelse, at vi nu får medicinalvarerne ind under priskontrol, og selv om det vil tage lidt tid, inden vi har materialet, er det et skridt på