

**Trafikministeren (Ikast):**

Hermed tillader jeg mig for Folketinget at fremsætte:

*Forslag til lov om ændring af lov om hovedstadsområdets kollektive persontrafik.*

(Lovforslag nr. L 37).

Lovforslaget tager sigte på at opfylde Folketingets beslutning af 7. maj 1991 om kørselsordninger for svært bevægelseshæmmede for så vidt angår hovedstadsområdet.

Lovforslaget indebærer, at Hovedstadsområdet's Trafikskab senest den 1. maj 1992 skal etablere individuel handicapkørsel for svært bevægelseshæmmede, som rækker ud over transport til behandling, terapi og lignende.

Omkostningerne til kørselsordningerne (ud over de handicappedes egen betaling) skal i overensstemmelse med folketingsbeslutningen dækkes ind gennem de ikkehandicappede passagers betaling for billet eller abonnement. De handicappedes betaling for transporter må ikke ligge væsentlig højere end prisen for transport af ikkehandicappede. Det er endvidere forudsat, at kørselsordningen skal omfatte transport af plejhjemsbeboere. Disse forudsætninger er medtaget i bemærkningerne til lovforslaget.

HT skal udarbejde en plan for den individuelle handicapkørsel i samarbejde med handicaporganisationerne. Uoverensstemmelser om planlægningen kan indbringes for trafikministeren til afgørelse.

Idet jeg i øvrigt med hensyn til lovforslagets enkeltheder henviser til bemærkningerne til lovforslaget, skal jeg hermed tillade mig at anbefale forslaget til Tingets velvillige behandling.

**Sundhedsministeren (Else Winther Andersen, fg.):**

Jeg tillader mig herved for Folketinget at fremsætte:

*Forslag til lov om ændring af lov om lægemidler og lov om apoteksvirksomhed. (Naturlægemidler, klinisk afprøvning m.v.).*

(Lovforslag nr. L 40).

Lovforslaget indeholder forslag til ændringer af lægemiddeloven på tre områder:

– indførelse af en godkendelsesordning for naturlægemidler,

– ændring af reglerne om klinisk afprøvning af lægemidler og

– implementering af en række EF-direktiver om lægemidler.

Desuden indeholder lovforslaget forslag til ændring af apotekerloven samt forslag til forhøjelse af strafferammen for ulovlig indførsel af anaboliske steroider.

Rådsdirektiv 75/319/EØF gør det muligt for medlemsstaterne i en overgangsperiode på op til 15 år at tillade salg af visse lægemidler uden myndighedsgodkendelse. Her i landet har naturlægemidler og stærke vitamin- og mineralpræparater været omfattet af overgangsordningen. Da 15-års-perioden nu er udløbet, foreslås indført en godkendelsesordning for disse lægemidler på linje med den ordning, der gælder for de gængse lægemidler. På grund af naturlægemidlernes særlige karakter vil der dog ikke blive stillet samme krav til dokumentation for disse lægemidlers effekt, som der stilles til de hidtil registrerede lægemidler. Den lempeligere bedømmelse forudsætter dog, at det pågældende naturlægemiddel må anses for uskadeligt.

Den nuværende ordning med anmeldelse til Sundhedsstyrelsen af kliniske afprøvninger af lægemidler foreslås afløst af en ordning, hvor kliniske afprøvninger skal godkendes af Sundhedsstyrelsen. Samtidig foreslås kravet om medianmeldelse fra lægemidlets producent forbeholdt de tilfælde, hvor særlige forhold gør en sådan medianmeldelse påkrævet.

Endelig indeholder lovforslaget en række bestemmelser, der implementerer en række EF-direktiver om lægemidler til mennesker og dyr. Hovedparten af disse regler har karakter af sproglige præciseringer og lovfæstelse af allerede fulgte procedurer ved meddelelse af godkendelse m.v.

**Socialministeren (Else Winther Andersen):**

Herved tillader jeg mig for det høje Ting at fremsætte:

*Forslag til lov om ændring af lov om social bistand. (Ændring af reglerne om kontanthjælp til unge og grundydelsen).*

(Lovforslag nr. L 41).

Lovforslaget skal ses i lyset af bestræbelserne for at øge incitamentet for kontanthjælpsmodtagere til at komme ud af passiv forsørgelse.