

SKRIFTLIG FRÅGA TILL STATSRAÅD

Från Riksdagsförvaltningen  
2022-05-05  
Besvaras senast  
2022-05-11 kl. 12.00

Till socialminister Lena Hallengren (S)

**2021/22:1541 Sveriges position i EU:s arbete om särläkemedel**

Inom EU-kommissionen pågår för närvarande ett arbete med att revidera den gällande EU-förordningen om särläkemedel (Orphan Medicinal Products Regulation). Kommissionen förväntas komma med sitt förslag i december i  r. Därefter vidtar förhandlings- och beslutsprocessen i Europaparlamentet och mellan medlemsstaterna.

Under det nuvarande franska ordf randskapet har sällsynta diagnoser getts hög prioritet. I Sverige har regeringens agerande hittills präglats av en påfallande passivitet. En motsträvig regering har pressats av riksdagen att inta en högre profil. När Sverige den 1 januari 2023 tar över ordf randskapet f r vi en nyckelroll i arbetet. Det väcker frågor om regeringens både engagemang och politiska inriktning.

Viktiga patientorganisationer, såsom EURORDIS-Rare Diseases Europe, som representerar 995 organisationer i 74 länder, har länge drivit på för ett mer ambitiöst europeiskt regelverk för människor som drabbas av sällsynta sjukdomar. I en inlaga till kommissionen i januari 2021 p ngterar EURORDIS att ett nytt regelverk på området för att vara meningsfullt måste  ka konkurrenskraften i den globala miljön och stärka attraktiviteten för det europeiska ekosystemet för vetenskaplig utveckling.

Sverige har starka traditioner och höga ambitioner när det gäller life science, medicinsk forskning och en läkemedelsindustri i framkant. Ett nytt europeiskt regelverk för särläkemedel måste slå vakt om rimliga villkor för svensk och europeisk läkemedelsforskning. Både på kort och lång sikt  r det också den enda inriktning som kan ge patienter med sällsynta sjukdomar tillgång till de läkemedel de behöver.

Jag vill därför fråga socialminister Lena Hallengren:

Vilka åtgärder avser ministern att vidta för att under det kommande svenska ordf randskapet i EU slå vakt om villkoren för svensk och europeisk läkemedelsforskning i arbetet med revisionen av den gällande EU-förordningen om särläkemedel (Orphan Medicinal Products Regulation)?

.....  
Camilla Waltersson Grönvall (M)

Överlämnas enligt uppdrag

Anna Aspegren