

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato: 1. juli 2005
Kontor: 4.s.kt.
J.nr.: 2005-1359-51
Sagsbeh.: hsa
Fil-navn: Dokument 4

Besvarelse af spørgsmål nr. 142 (Alm. del), som Folketingets Miljø- og Planlægningsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 24. maj 2005

Spørgsmål 142:

Er ministeren villig til at give en midlertidig dispensation, så Daniscos nye produkt, baseret på amerikansk olie, kan anvendes som alternativ til ftalater, selv om det fulde testprogram til anvendelse i stor skala endnu ikke er gennemført, men på betingelse af at testprogrammet fortsættes?"

Svar:

Lægemiddelstyrelsen oplyser, at styrelsen ikke er bekendt med det konkrete produkt. Generelt er der efter Lægemiddelstyrelsens opfattelse ikke mulighed for at dispensere fra lovgivningens krav til produkters kvalitet, sikkerhed og ydeevne i patientbehandlingen.

Testningen af et produkt, inden det tages i anvendelse i forbindelse med behandlingen af patienter, har netop til formål at sikre et højt sundhedsbeskyttelsesniveau.