

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse

Dato: 5. december 2008
Kontor: Sundhedspolitisk kt.
J.nr.: 2008-12103-953
Sagsbeh.: mmi
Fil-navn: SUU S nr. 73 (alm. del) - Zemaira

Besvarelse af spørgsmål nr. 73 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg efter ønske fra Liselott Blixt (DF) har stillet til ministeren for sundhed og forebyggelse den 11. november 2008

Spørgsmål nr. 73:

”Kan ministeren oplyse om det er korrekt, at produkterne Zemaira og Prolastin har ens virkning?”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet en udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen.

Lægemiddelstyrelsen udtaler bl.a., at lægemidlerne Zemaira (der ikke er godkendt i Danmark) og Prolastina (der er godkendt i Danmark) begge er udvundet af humant plasma og har samme indholdsstof, nemlig alfa₁-proteinaseinhibitor, også kaldet alfa-1-antitrypsin.

Jeg kan henholde mig til Lægemiddelstyrelsens udtalelse.