



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M im@im.dk
W www.im.dk

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 21. marts 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: DEPMSC
Sags nr.: 1103124
Dok nr.: 473755

Folketingets Sundhedsudvalg har den 7. marts 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 525 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Per Clausen (EL).

Spørgsmål nr. 525:

"Ministeren bedes oplyse, hvilke fordele der er ved at levere medicin i blisterpakninger, der kan begrunde, at man vælger en opbevaring af medicinen, som giver en væsentlig ekstra arbejdsbyrde for sundhedspersonale, som doserer medicin til borgere, i forhold til at bruge bægre med skruelåg".

Svar:

Jeg har til brug for besvarelse af spørgsmålet, anmodet Lægemiddelstyrelsen om et bidrag. Lægemiddelstyrelsen oplyser:

"Der er intet lovkrav om, at lægemidler skal leveres i en bestemt type af beholder (blister, glas eller plast). Lovkravet er, at den anvendte beholder skal kunne yde tilstrækkelig beskyttelse af lægemidlet under opbevaring, transport og almindelig anvendelse. I den forbindelse skal beholderen leve op til særlige kvalitetskrav for emballage til opbevaring af lægemidler. Så længe beholderen opfylder disse krav, har Lægemiddelstyrelsen ikke lovhjemmel til at kræve, at emballagen er af en bestemt type. Det er altså producenten, der selv vælger, hvilke emballagetyper, de finder er bedst egnede til deres produkt. Mange producenter leverer større pakninger af præparaterne i beholdere af glas eller plast, hvilket naturligvis er hensigtsmæssigt i forbindelse med dosisdispensering. Dette er dog ikke noget Lægemiddelstyrelsen kan pålægge producenterne."

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Morten Schnack