



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: 1. juli 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMSAH
Sags nr.: 1107248
Dok nr.: 574236

Folketingets Sundhedsudvalg har den 21. juni 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 837 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jonas Dahl (SF).

Spørgsmål nr. 837:

"Hvad vil ministeren gøre for at få sat en stopper for importen af Melanotan og for at oplyse om det farlige i at benytte stoffet?"

Svar:

Jeg har i anledning af spørgsmålet indhentet følgende udtalelse fra Lægemedelstyrelsen, som jeg kan henholde mig til:

"Lægemedelstyrelsen har i 2011 ikke konstateret salg af Melanotan fra hjemmesider registreret af virksomheder i Danmark eller hjemmesider på dansk registreret uden for Danmark. Der er flere udenlandske hjemmesider, der forhandler Melanotan.

Fra 1. juli 2011 træder en ny lov i kraft, som under særlige omstændigheder giver Lægemedelstyrelsen mulighed for at henstille til danske internetudbydere om at blokere for adgangen til slutbrugerne af hjemmesider, som forhandler ulovlige lægemidler. Det er en forudsætning for at henstille til blokering, at hjemmesiden retter sin markedsføring mod danske forbrugere.

Told- og Skatteforvaltningen (SKAT) foretager kontrol af, at der ikke ved indrejse i, udrejse fra eller transit af det danske toldområde sker overtrædelse af forbud mod indførsel, udførsel eller transit, der er fastsat af sikkerhedsmæssige, sundhedsmæssige, veterinære, plantepatologiske, valutamæssige eller andre grunde.

Lægemedelstyrelsen kontrollerer desuden i samarbejde med SKAT forsendelser fra lande uden for EU/EØS til privatpersoner. En forsendelse tilbageholdes og undersøges nærmere af Lægemedelstyrelsen, såfremt der er mistanke om, at den indeholder lægemidler.

Inden for den sidste måned er der tilbageholdt 4 forsendelser, der indeholder Melanotan. I disse tilfælde bliver produktet ikke udleveret, og indføreren får i førstegangstilfælde en advarsel, og hvis det gentager sig, indstiller Lægemedelstyrelsen til en bøde.

Lægemedelstyrelsen har på sin hjemmeside i 2008 advaret mod produktet Melanotan og gentaget sin advarsel den 20. juni 2011. Produktet er hverken godkendt i Danmark, Europa eller USA, og der mangler undersøgelser af eventuelle bivirkninger.

Lægemiddelstyrelsen har modtaget to bivirkningsindberetninger og vil i næste nummer af Nyt om bivirkninger opfordre lægerne til at være opmærksomme på patienter, der kan have anvendt produktet, og indberette eventuelle bivirkninger til Lægemiddelstyrelsen.”

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Sanne Have