



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 7. marts 2016
Enhed: Psykiatri og
Lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: DEPZIQ
Sagsnr.: 1602868
Dok. nr.: 32934

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 8. februar 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 268 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sundheds- og Ældreudvalget.

Spørgsmål nr. 268:

”Vil ministeren redegøre for regelsættet vedr. strå i Danmark, jf. SUU alm. del – bilag 394, og vil ministeren i den forbindelse oplyse, hvilke tilsætningsstoffer der må komme i, og hvad muligheden for at producere og sælge strå i Danmark er?”

Svar:

Det beror på en konkret faglig vurdering, hvorvidt et produkt er omfattet af reglerne for lægemidler eller reglerne for medicinsk udstyr. Vurderingen foretages af Lægemiddelstyrelsen.

Da spørgsmålet og det i bilaget beskrevne vedrører et konkret produkt, har jeg til brug for besvarelsen indhentet udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen.

Lægemiddelstyrelsen oplyser, at styrelsen ikke på det foreliggende grundlag har tilstrækkelige oplysninger om produktet til at kunne vurdere om produktet er et lægemiddel, medicinsk udstyr eller helt falder uden for den lovgivning som Lægemiddelstyrelsen administrerer. Lægemiddelstyrelsen har taget kontakt til virksomheden for at indsamle yderligere oplysninger om produktet.

Jeg oversender resultatet af Lægemiddelstyrelsens den endelige vurdering af produktet, når det foreligger.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Zoheeb Iqbal