



Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg
Christiansborg
1240 København K

J.nr. 2016-12525
Den 18. januar 2017

Miljø- og fødevareministerens besvarelse af spørgsmål nr. 208 (MOF alm. del) stillet 2. december 2016 efter ønske fra Maria Reumert Gjerding (EL).

Spørgsmål nr. 208

”Ministeren bedes fremsende en redegørelse, der belyser hændelsesforløbet i forbindelse med, at det blev konstateret, at D-vitamindråber til spædbørn fra Inno Pharma/Diafarm A/S var giftige, herunder en beskrivelse af Fødevarestyrelsens ageren, tidspunkter for ageren og Fødevarestyrelsens samarbejde med andre myndigheder som f.eks. Lægemiddelstyrelsen, Sundhedsstyrelsen og Styrelsen for Patientsikkerhed, samt hvornår Fødevarestyrelsen kontakter Inno Pharma/Diafarm A/S og forhandlere af produktet med henblik på at sikre tilbagekaldelse, jf. MOF alm. del – bilag 108.”

Svar

Fødevarestyrelsens redegørelse af 23. august 2016 for sagen om forgiftning af spædbørn med D-vitamindråber fra virksomheden Inno Pharma, som blev oversendt til Folketinget den 6. september 2016, indeholder en beskrivelse af Fødevarestyrelsens ageren og samarbejde med andre myndigheder i sagen om D-vitamindråber.

Supplerende kan det oplyses, at Fødevarestyrelsen den 14. juli 2016 modtog en mail fra Lægemiddelstyrelsen om, hvorvidt Fødevarestyrelsen har analysemetoder til identifikation af bestemte vitaminer. Samme dag kontaktede Odense Universitetshospital telefonisk Fødevarestyrelsen for at høre, om Fødevarestyrelsen kunne analysere en prøve for indhold af D-vitamin. Fødevarestyrelsen bekræftede, at laboratoriet kunne foretage analyse af D-vitaminer.

Den 15. juli 2016 modtog Fødevarestyrelsen en flaske med D-vitamindråber afsendt af Odense Universitets Hospital. Hospitalet anmodede om en koncentrationsbestemmelse af flaskens indhold, fordi en tre måneder gammel pige var blevet svært D-vitaminforgiftet, og fordi pigen havde fået D-vitamindråber fra den pågældende flaske i hele forløbet.

Som det fremgår af redegørelsen, påbegyndte Fødevarestyrelsen samme dag analysen. Et foreløbigt analyseresultat forelå den 21. juli 2016.

Jeg kan endvidere henviser til vedlagte bilag, hvori advokat Lauge Fastrups kritik af forløbet besvares af Fødevarestyrelsen og Lægemiddelstyrelsen.

På baggrund af sagen har jeg besluttet at skærpe kontrollen med danske producenter af D-vitamindråber. Jeg har således på grund af sagens alvor vurderet, at et skærpet fokus på D-vitamindråber er nødvendigt, også selv om der er tale om en helt usædvanlig hændelse.

Esben Lunde Larsen

/

Hanne Larsen