



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: 13-01-2017
Enhed: Lægemidler og Internationale forhold
Sagsbeh.: SUMMSB
Sagsnr.: 1610897
Dok. nr.: 270974

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 5. december 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 261 (alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Flemming Møller Mortensen (S).

Spørgsmål nr. 261:

”Ministerne bedes redegøre for, hvilke bivirkninger der er konstateret blandt danske patienter som følge af brug af såkaldte ”solkure”?”

Svar:

Jeg kan henvise til mit svar af dags dato på SUU alm. del – spørgsmål 259.

Herudover har jeg til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet følgende udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen, hvortil jeg kan henholde mig:

”Melanotan II er ikke et godkendt lægemiddel, og produktet er derfor ikke omfattet af reglerne om indberetning af formodede bivirkninger, jf. bekendtgørelse om indberetning af bivirkninger ved lægemidler m.m.

Når Lægemiddelstyrelsen modtager en indberetning om en formodet bivirkning ved et ikke godkendt lægemiddel, bliver indberetningen registreret i Lægemiddelstyrelsens bivirkningsdatabase. Lægemiddelstyrelsen har modtaget to indberetninger om formodede bivirkninger ved melanotan I og melanotan II. Den ene indberetning omhandler en ung kvinde, som ved brug af melanotan I udviklede depression, selvmordstanker og nedsat appetit. Den anden indberetning omhandler en ung mand, som udviklede øjen- og øresmerter, svimmelhed, hovedpine samt øget modermærkedannelse efter brug af melanotan II. Begge indberetninger blev modtaget i 2009.”

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Mie Saabye