



Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

ERHVERVSMINISTEREN

7. marts 2017

Besvarelse af spørgsmål 485 alm. del stillet af udvalget den 7. februar 2017.

ERHVERVSMINISTERIET

Slotsholmsgade 10-12
1216 København K

Spørgsmål:

Ministeren bedes i forlængelse af samrådet i Sundheds- og Ældreudvalget den 31. januar 2017 (jf. SUU alm. del – samrådsspørgsmål AW-AY) oplyse, hvilket ansvar producenterne har i forhold til at advare om de potentielle virkninger af at anvende lattergas som rusmiddel.

Tlf. 33 92 33 50
Fax 33 12 37 78
CVR-nr 10 09 24 85
EAN nr. 5798000026001
em@em.dk
www.em.dk

Svar:

Sikkerhedsstyrelsen under Erhvervsministeriet er kontrolmyndighed på produktsikkerhedsområdet for lattergaspatroner, der er fremstillet med et industrielt formål. Jeg har bedt styrelsen om at redegøre for, hvilket ansvar producenterne har for at advare om de potentielle virkninger af at anvende lattergas som rusmiddel. Sikkerhedsstyrelsen oplyser følgende:

”Det følger af produktsikkerhedsloven, at producenter kun må sælge sikre produkter. Ved sikre produkter forstås produkter, der er sikre at anvende til de konkrete formål, som produktet er produceret til.

En producent har ansvaret for at give forbrugeren de oplysninger, der er nødvendige for, at forbrugeren kan vurdere de risici, der er forbundet med produktet, når det anvendes til *det forventede formål*, altså det formål som produktet er produceret til. Det kan ske i form af brugsanvisning suppleret med advarselsmærkning.

Når en producent sælger lattergaspatroner til industrielt formål, eksempelvis til forarbejdning af fødevarer, skal producenten give forbrugeren de oplysninger, der er nødvendige for at forbrugeren kan anvende produktet til dette formål.

Omvendt er en producent således ikke – efter produktsikkerhedslovens regler - forpligtet til at advare om potentielle virkninger af for eksempel brugen af produktet til beruselsesformål.”

Medicinsk lattergas, der er et lægemiddel, som benyttes af sundhedspersonale i behandlingsøjemed, er reguleret i lægemiddellovgivningen, som

hører under Lægemiddelstyrelsen i Sundheds- og Ældreministeriet. Sundheds- og Ældreministeriet har oplyst følgende om producenterens ansvar for at advare imod virkningerne ved at anvende lattergas:

Sundheds- og Ældreministeriet kan for så vidt angår lattergas fremstillet til medicinsk brug oplyse, at reglerne for mærkning heraf fremgår af bekendtgørelse nr. 1318 af 27. november 2007 om gasser til medicinsk brug, der hører under Lægemiddelstyrelsen. Beholdere til gasser til medicinsk brug skal i henhold til bekendtgørelsens § 2 mærkes med følgende oplysninger:

- 1) angivelsen »lægemiddel«
- 2) navn
- 3) lægemiddelform
- 4) styrke
- 5) indholdsmængde, angivet i liter og kilo
- 6) deklARATION
- 7) opbevaringsbetingelser
- 8) batchnummer og udløbsdato
- 9) navn og adresse på indehaveren af markedsføringstilladelsen
- 10) markedsføringstilladelsens nummer”.

Med venlig hilsen

Brian Mikkelsen