



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: 01-07-2020
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPKLN
Sagsnr.: 2008257
Dok. nr.: 1266181

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 10. juni 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 1252 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Mona Juul (KF).

Spørgsmål nr. 1252:

”Ministeren bedes redegøre for, hvad der bliver gjort for at sikre, at virksomheder, der forhandler medicinkister til redningsbåde og redningsflåder, har tilladelse til dette, og om ministeren agter at iværksætte nye initiativer for at sikre dette.”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, som oplyser følgende, som jeg henholder mig til:

”Hvis Lægemiddelstyrelsen bliver opmærksom på, at en virksomhed formodes at sælge medicinkister og/eller søsygetabletter i strid med bekendtgørelsen om forhandling af medicinkister til redningsbåde og redningsflåder, undersøger Lægemiddelstyrelsen sagen nærmere. Det sker primært ved, at Lægemiddelstyrelsen undersøger virksomhedens hjemmeside og tager kontakt til virksomheden for at vejlede om gældende regler og for evt. at anmode om yderligere oplysninger og redegørelser.

Når Lægemiddelstyrelsen tager kontakt til en virksomhed, giver det virksomheden mulighed for at gøre sig bekendt med gældende regler på området, såfremt de ikke allerede er bekendt hermed. Samtidig får virksomheden mulighed for at vurdere, eventuelt efter rådgivning fra Lægemiddelstyrelsen, om deres konkrete aktiviteter kræver en tilladelse. Kræves der en tilladelse, kan virksomheden søge om denne eller afslutte de aktiviteter, som de ikke må have.

Generelt kan det i den forbindelse oplyses, at Lægemiddelstyrelsen kun må kræve oplysninger, føre tilsyn og foretage indgreb over for virksomheder, som Lægemiddelstyrelsen har udstedt en tilladelse til efter gældende regler, og kun såfremt Lægemiddelstyrelsen har hjemmel til det i lovgivningen. Lægemiddelstyrelsen har ikke kompetence til at foretage en egentlig efterforskning og kan ikke sanktionere virksomheder, der ikke har en tilladelse udstedt af styrelsen.

Både en borger, en virksomhed og Lægemiddelstyrelsen kan anmelde en virksomhed til politiet, hvis de mener, at den konkrete virksomhed sælger medicinkister og/eller søsygetabletter uden at have tilladelse hertil. I forbindelse med en sådan anmeldelse kan politiet foretage efterforskning af sagen.

Hvis Lægemiddelstyrelsen skulle finde et grundlag for at politianmelde i en sådan sag, så ville det typisk være fordi, der foreligger en konkret mistanke om, at der er sket en overtrædelse efter en undersøgelse af sagen, og f.eks. fordi virksomheden ikke ønsker at indrette sin aktivitet lovligt eller søge om en tilladelse hertil.

Lægemiddelstyrelsen er aktuelt i gang med at foretage en undersøgelse af en række virksomheder på baggrund af en anmeldelse.”

På den baggrund finder jeg på nuværende tidspunkt ikke anledning til at iværksætte nye initiativer på området.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Kristine Lilholt Nilsson