



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Social- og Ældreudvalg

Dato: 08-06-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPLIK
Sagsnr.: 2109124
Dok. nr.: 1750074

Folketingets Social- og Ældreudvalg har den 12. maj 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 618 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Karina Lorentzen Dehnhardt (SF).

Spørgsmål nr. 618:

”Vil ministeren redegøre for, om der, jf. MDR-forordningen, ligeledes skal føres tilsyn med de kommuner/de medarbejdere i kommunen, som foretager mål til kompressionsprodukter, som jo er medicinsk udstyr? Der henvises til SOU alm. del - bilag 283 (fortroligt) og debatindlægget ”Er fritvalgsordningen for personlige hjælpemidler kun for de rige i Vejle Kommune?” af Ulla Asmussen, fredericiaavisen.dk den 7. maj 2021.”

Svar:

Til brug for besvarelsen er der indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, som jeg kan henholde mig til. Lægemiddelstyrelsen oplyser, at:

”Såfremt der er tale om en kommune, der er fabrikant af udstyr efter mål, og markedsfører produkter i eget navn, er kommunen registreringspligtig hos Lægemiddelstyrelsen som fabrikant og underlagt styrelsens kontrol og skal overholde forordningen og nationale regler.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Lin Krarup