



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

## Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 12-04-2021  
Enhed: FOPS  
Sagsbeh.: SUMLPE  
Sagsnr.: 2105431  
Dok. nr.: 1647996

Folketingets Sundhedsudvalg har den 15. marts 2021 stillet følgende spørgsmål 971 (alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Britt Bager (V).

### Spørgsmål 971:

”Kan ministeren redegøre for, hvordan man i Sundhedsstyrelsen anvender andres landes risikovurderinger af stoffer i arbejdet, samt hvorfor styrelsen i vurderingen af det narkotiske stof Isotonitazen ikke forholdte sig til, at USA i august 2020 indføre et forbud efter en række dødsfald som følge af misbrug af Isotonitazen?”

### Svar:

Til brug for besvarelsen har Sundhedsministeriet fra Sundhedsstyrelsen indhentet følgende bidrag, hvortil jeg kan henholde mig:

”Nye og uregulerede misbrugsstoffer dukker løbende op på det europæiske marked og i Danmark. På europæisk plan, overvåges i regi af EUs narkotikaovervågningscenter, EMCDDA i dag over 800 nye misbrugsstoffer i EUs medlemslande samt Norge og Tyrkiet. Langt fra alle når det danske stofmarked, og mange af stofferne dukker op, for at forsvinde fra markedet igen.

Sundhedsstyrelsen risikovurderer og indstiller nye stoffer løbende og agerer ud fra indberetninger via idet danske Early Warning system - et samarbejde der foregår mellem Rigspolitiet, Toldstyrelsen og de retskemiske institutter, samt den informationsudveksling der finder sted i regi af EMCDDAs Early Warning System og som Sundhedsstyrelsen deltager aktivt i. Således er Sundhedsstyrelsen orienteret om de nye stoffer og de indberetninger om skader og dødsfald der dukker op her hjemme og i andre EU-lande. Sundhedsstyrelsen har valgt den linje, at først risikovurdere stofferne når de dukker op i Danmark. For at være på forkant, vælger Sundhedsstyrelsen i processen med risikovurderingen dog ofte (og som blandt andet skete i risikovurderingen af *isotonitazene*) at medtage lignende og farlige stoffer i samme indstilling der er set i andre medlemslande, trods de endnu ikke er set i Danmark.

Via det europæiske narkotikaovervågningscenter, EMCDDA, fremskaffes risikovurderinger og indberetninger fra øvrige lande som Sundhedsstyrelsen gennemgår. I forbindelse med Sundhedsstyrelsens gennemgang af disse risikovurderinger og indberetninger ses der blandt andet på stoffets kemiske sammensætning, dets analog til andre og kendte stoffer, stoffets udbredelse og afhængighedspotentiale, samt sundhedsrisici forbundet med brug af stoffet. Denne gennemgang afspejler sig i Sundhedsstyrelsens indstilling til Sundhedsministeriet. I forbindelse med Sundhedsstyrelsens risikovurderinger, fremskaffes indberetninger mv. fra udlandet som udgangspunkt alene via EMCDDA, som ligger inde med oplysninger fra alle 27 medlemslande samt Norge og Tyrkiet. I risikovurderingen indhenter Sundhedsstyrelsen ikke systematisk

oplysninger fra USA eller andre lande, der ikke deltager i EMCDDAs Early Warning System. Dog kan informationer fra lande udenfor EU, herunder fra USA indgå, hvilket det også var tilfælde i risikovurderingen af *isotonitazene* og de øvrige syntetiske opioider.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Lars Petersen