



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: 12-12-2016  
Enhed: Lægemidler og Internationale forhold  
Sagsbeh.: DEPZIQ  
Sagsnr.: 1606654  
Dok. nr.: 250535

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 7. december 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 30 (L 38) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Pernille Schnoor (ALT).

Spørgsmål nr. 30:

”Vil ministeren yde teknisk bistand til et ændringsforslag, hvormed der stilles krav til, at der skal være tilgængelige oplysninger om de udvalgte håndkøbslægemidlers anvendelse, bivirkninger m.v. i selvsalgssarealet i detailhandelen f.eks. i form af adgang til informationspjecer eller informationsplakater? Der henvises til, at det ikke er tilladt, at personalet i detailhandelen giver rådgivning om de håndkøbslægemidler, der bliver tilladt i selvsalg i detailhandlen, hvormed forbrugerne med det nuværende lovforslag ikke har adgang til nogen form for information eller henvisning til rådgivning i detailhandlen i modsætning til på apotekerne, hvor der vil være rådgivende personale tilstede. Spørgsmålet stilles med henblik på eventuelt at stille et sådant ændringsforslag til 3. behandling af lovforslaget.”

Svar:

Jeg vil gerne understrege, at der ikke med L 38 sker en udvidelse kriterierne for, hvilke lægemidler der kan sælges i håndkøb. Jeg vil også gerne understrege, at det også allerede nu – selvsalg eller ej – er vigtigt, at forbrugerne kan få information om lægemidler både ved selvsalg af ikke-apoteksforbeholdte og apoteksforbeholdte håndkøbslægemidler.

Som også oplyst i forbindelse med mit svar på SUU nr. 18 (L 38) er der i dag forskellige platforme, hvor forbrugerne kan få information om lægemidler. På Lægemiddelstyrelsens hjemmeside kan forbrugerne finde informationer om lægemidler, herunder alle lægemidlers indlægssedler. Indlægssedlen indeholder information om bl.a. indikation (hvad lægemidlet skal bruges til), dosering, anvendelsesmåde og forsigtighedsregler. Lægemiddelstyrelsen har derudover udarbejdet en app ”Medicintjek”, hvor forbrugerne kan scanne strekkoden på lægemiddelpakningen for at få informationer om det pågældende lægemiddel.

På baggrund af udvalgets anmodning vedlægges et teknisk ændringsforslag. Det vedlagte ændringsforslag vedrører muligheden for at fastsætte regler om, hvilke oplysninger om håndkøbslægemidlers anvendelse og bivirkninger m.v., der skal være tilstede i publikumsarealet i *både* detailhandlen eller på apoteket, men det oplyses samtidig i bemærkningerne, at bemyndigelsen som udgangspunkt vil blive udmøntet ift. detailhandlen. Det skal understreges, at jeg ikke kan støtte det vedlagte ændringsforslag.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Zoheeb Iqbal