



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: 22-11-2017  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: DEPCRV  
Sagsnr.: 1704564  
Dok. nr.: 476911

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 6. november 2017 stillet følgende spørgsmål nr. 3 (L 59) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 3:

”Ministeren bedes redegøre for, hvordan der skabes den fornødne sikkerhed for kvaliteten og ægtheden af lægemidler i medicinkisterne købt i udlandet?”

Svar:

Intentionen med denne del af lovforslaget er at udvide mulighederne for, at et skib, når det registreres til dansk flag, kan indføre udenlandske lægemidler til skibet, hvis skibet befinder sig i udenlandsk havn ved flagskiftet. Det vil ifølge branchen spare de danske redere og skibsførere penge til indkøb af danske medicinkister og lette administrativt besvær ved transport og indførsel af danske lægemidler til dansk registrerede skibe i udlandet.

Forslaget forventes dermed at forbedre konkurrenceevnen for danske skibe i udlandet. Det udspringer både af anbefalinger fra vækstteamet for Det Blå Danmark, af et naboljek for søfarten og af en beslutning fra regeringens implementeringsudvalg tidligere i år.

Hovedreglen i dag er, at dansk registrerede skibe skal have en medicinkiste med dansk markedsførte lægemidler ombord. Der findes dog en undtagelse til denne hovedregel, som giver skibsførere og skibsredere mulighed for at supplere de dansk markedsførte lægemidler i skibets medicinkiste med udenlandsk markedsførte lægemidler. Undtagelsen er reguleret i bekendtgørelse om skibsføreres og -reders indførsel af lægemidler ved anløb af udenlandsk havn. Bekendtgørelsen tillader køb og indførsel af lægemidler, som medicinkisten måtte mangle (supplering af de resterende lægemidler i medicinkisten), men ikke køb eller etablering af hele medicinkister.

Det er hensigten i medfør af lovforslaget at fastsætte nærmere regler i bekendtgørelsen om skibsføreres og -reders indførsel af lægemidler ved anløb af udenlandsk havn, der udvider undtagelsen fra kravet om danske medicinkister til også at gælde indførsel af hele udenlandske medicinkister til skibe, der bygges i udlandet til dansk flag, og skibe, der flages om til dansk flag i udlandet.

Lægemedelstyrelsen oplyser, at det allerede i dag følger af bekendtgørelsen, at der må indføres lovligt indkøbte lægemidler fra udlandet til danske skibe. Dette indebærer, at lægemidler altid skal købes fra et godkendt apotek eller anden virksomhed i det pågældende land, som har tilladelse til at forhandle lægemidler. Såfremt lovforslaget vedtages, vil kravet om køb af lovlige lægemidler fra en godkendt virksomhed i det pågældende land fortsat være gældende, men vil nu også gælde for køb af hele medicinkister.

Lægemiddelstyrelsen oplyser videre, at Søfartsstyrelsen allerede på sin hjemmeside har en liste over godkendte alternative lægemidler, som benyttes af danske rederier, når lægemidler til supplerende af medicinkisten købes i udlandet. Denne liste vil ifølge Søfartsstyrelsen blive udbygget i nødvendigt omfang, når reglerne træder i kraft.

Jeg kan henholde mig til det af Lægemiddelstyrelsen oplyste.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Camilla Rosengaard Villumsen