

## Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 223 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 12. januar 2024. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 223:

”Kan ministeren svare på, hvilke tiltag der gøres for at erstatte Titandioxid (E171), der i dag bruges i medicinske produkter bl.a. for at beskytte stoffet tabletter imod lys og fugtighed, med henblik på at forebygge de eventuelle skadevirkninger, der kan være ved stoffet?”

Svar:

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har til brug for besvarelsen indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen:

”I EU-forordning 2022/63 af 14. januar 2022 om ændring af bilag II og III til forordning nr. 1333/2008 for så vidt angår titandioxid (E171), forbydes brugen af titandioxid som tilsætningsstof i fødevarer. Titandioxid er indtil videre fortsat godkendt som hjælpestof til anvendelse i lægemidler indtil der er udviklet et passende alternativ. Hertil opfordrer forordningen, at den farmaceutiske industri fremskynder forskning og udvikling af alternativer, som kan anvendes som erstatning for titandioxid i lægemidler.

Hvad angår en revision i forhold til brugen af titandioxid i lægemidler indeholder forordningen en revisionsklausul tre år efter forordningens ikrafttræden. Det betyder, at Europa-Kommissionen i 2025 foretager en revurdering af anvendelsen af titandioxid som hjælpestof i lægemidler. Gennemgangen vil være baseret på en opdateret vurdering fra Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA), som forventes afsluttet senest den 1. april 2024. På nuværende tidspunkt er det EMA's vurdering, at fordelene ved brug af titandioxid som hjælpestof overstiger de eventuelle risici, der kan være.”

Jeg henholder mig til oplysningerne fra Lægemiddelstyrelsen.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde