



FOLKETINGET

Sundhedsudvalget

Til: Sundhedsministeren

Dato: 19. september 2022

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 1102

Ministeren oplyste under forespørgsel nr. F 55 8/6-22, at der findes to godkendte næsespray med naloxon. Den ene næsespray godkendes efter den såkaldte centrale procedure til markedsføring i hele EU og er receptpligtig, og den anden næsespray godkendes via den decentrale procedure, hvor medlemsstaterne har selvstændig kompetence til at træffe beslutning om, hvorvidt et lægemiddel skal være receptpligtigt. Hvad er begrundelsen for, at Lægemiddelstyrelsen vurderer, at den sidstnævnte næsespray også skal være et receptpligtigt lægemiddel i Danmark, og vil ministeren tage initiativ til, at Lægemiddelstyrelsen foretager en fornyet vurdering af, om næsesprayeren kan ændres til håndkøbsmedicin?

Svar bedes sendt elektronisk til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne
Jane Heitmann
formand