



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Miljø- og Fødevareudvalget 2024-25
MOF Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 702
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: 06-05-2025
Enhed: Lægemidler
Sagsbeh: LBJE
Sagsnr.:2025 - 4153
Dok. nr.: 325843

Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 702 (Alm. del), som Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 8. april 2025. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Carl Valentin (SF).

Spørgsmål nr. 702:

”Hvad er ministerens holdning til, at forbrugere bør informeres om, at bestemte lægemidler indeholder PFAS, så de f.eks. ved køb af håndkøbsmedicin kan vælge et alternativt produkt?”

Svar:

Som også angivet i mit svar på MOF alm. del spm. 700 og spm. 701 er der høje krav til kvalitet, sikkerhed og effekt, når nye lægemidler skal godkendes. Jeg henholder mig til Lægemiddelstyrelsens bidrag i forbindelse med besvarelsen af spørgsmålene, og at styrelsen ikke anser det som problematisk, at lægemidler indeholder den kemiske bestanddel, der gør, at de hører under gruppen af PFAS, og ikke finder, at særlig mærkning er nødvendig.

Det er vigtigt for mig at understrege, at forbrugerne derfor kan være trygge ved godkendte lægemidler.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde