



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2024-25
SUU Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 497
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Lovsekretariat

Dato: 30-04-2025
Enhed: Lægemidler
Sagsbeh: vln
Sagsnr.:2025 - 4436
Dok. nr.: 329390

Medlem af Folketinget Per Larsen (KF) har den 22. april 2025 stillet følgende spørgsmål nr. S 1010 til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål S 1010:

”Hvordan forholder ministeren sig til de bekymringer, som øre-, næse- og halslægerne rejser om skader forårsaget af overforbrug af næsespray?”

Svar:

Det er Lægemiddelstyrelsen, der på baggrund af en faglig vurdering træffer beslutning om, hvilken udleveringsgruppe et håndkøbslægemiddel skal placeres i. Herunder om præparatet skal være forbeholdt salg på apotekerne.

Den faglige vurdering beror blandt andet på de bivirkningsindberetninger, som Lægemiddelstyrelsen modtager fra sundhedspersoner. I de år, hvor præparaterne er blevet solgt i detailhandlen, har styrelsen kun modtaget få indberetninger, herunder om overforbrug. Styrelsen har derfor ikke fundet anledning til, at produkterne skal forbeholdes salg på apotekerne.

Men hvis øre-, næse- og halslægerne kommer med nye væsentlige informationer, forventer jeg selvfølgelig, at Lægemiddelstyrelsen genbesøger den faglige vurdering.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde