



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2024-25
SUU Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 745
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: 08-10-2025
Enhed: CBI
Sagsbeh: emo
Sagsnr.: 2025 - 9347
Dok. nr.: 4522720

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 745 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 16. september 2025. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 745:

”Kan ministeren svare på, hvilke muligheder der er for, at produktet Opzelura kan blive taget i anvendelse til behandling af vitiligo, og hvornår det i givet fald vil ske?”

Svar:

Jeg kan oplyse, at Opzelura modtog en markedsføringstilladelse i EU i 2023. Efter markedsføringstilladelsen er givet, er det virksomheden selv, der beslutter om lægemidlet skal markedsføres i de enkelte medlemslande. Den pågældende virksomhed har endnu ikke markedsført Opzelura i Danmark, ligesom virksomheden ikke har indsendt ansøgning til Medicinrådet om ibrugtagning på sygehusene.

Jeg kan videre oplyse, at læger kan ansøge Lægemiddelstyrelsen om udleveringstilladelse på lægemidler, der ikke er markedsført i Danmark.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde