



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 19-02-2017
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: SUMHBJ
Sagsnr.: 1701013
Dok. nr.: 300014

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 27. januar 2017 stillet følgende spørgsmål nr. 452 (alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 452:

”Ministeren bedes oplyse, om det vil være strafbart, hvis der i dag forties konsekvenser af et præparat, som det var eksemplet med Thalidomid. I afkræftende fald bedes ministeren oplyse baggrunden herfor.”

Svar:

Den gældende lægemiddellovgivning indeholder krav om myndighedsgodkendelse af al undersøgelse, fremstilling og anden håndtering af lægemidler, inden de må markedsføres, og løbende overvågning af lægemidlernes sikkerhed under markedsføringen, samt myndighedsgodkendelse og -kontrol af alle virksomheder i forsyningskæden fra lægemiddelråvare frem til forbrugerne.

Regelsættet bygger på den forudsætning, at virksomhederne fremlægger fyldestgørende oplysninger, og at virksomheder ikke fortier eller på anden måde skjuler oplysninger om lægemidlernes virkning, kvalitet og sikkerhed.

Overtrædelse af lægemiddellovgivningens krav straffes med bøde eller fængsel indtil 4 måneder. Visse overtrædelser kan straffes med fængsel indtil 1 år og 6 måneder.

Højere straf kan idømmes efter straffelovens § 189, stk. 1, der har følgende ordlyd:

”Den, som stiller til salg eller i øvrigt søger udbredt som lægemidler eller forebyggelsesmidler mod sygdomme ting, om hvilke han ved, at de er uegnede til de angivne formål, og at deres benyttelse hertil udsætter menneskers liv eller sundhed for fare, straffes med bøde eller fængsel indtil 6 år.”

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Hanne Bonne Jørgensen