

POLITIKERSPØRGSMÅL

Spørgsmål nr.: 077-20

Dato: 1. oktober 2020

Stillet af: Henrik Thorup (O)

Besvarelse udsendt den: 23. november 2020

Manglende indhold i blisterpakker

Spørgsmål:

Fra en pensionist har jeg fået oplyst – og billeddokumentation på - at når pensionisten har købt sin medicin i blisterpakker, så svarer antallet af piller i pakkerne ikke til det antal, der står udenpå pakkerne.

Det drejer sig om følgende:

Simvastatin Teva 40 mg. Æske med 100 stk, hvor indholdet er 12 ark af 7 stk = 84 stk.

Candesartancilexetil/hydrochlorthiazid 16 mg./12,5 g. Indhold i æsken 98 stk. Men der er kun 84 (6 ark med 14 stk i hver)

Hvordan kan ovennævnte forhold forklares?

Er der ikke kontrol af antal i pakkerne fra virksomhederne, der fabrikere disse piller?

Er der andre eksempler på disse særdeles utilfredsstillende forhold?

Hvad og hvordan kan denne kunde kompenseres for de manglende piller?

Svar:

Kontrol med registrerede lægemidler - både hvad angår indhold af lægemiddelstof i de enkelte lægemidler (fx antal mg per tablet) og hvad angår indhold i pakninger (fx antal tabletter i en pakning) - er underlagt Lægemiddelstyrelsens kontrol. Region Hovedstaden er ikke bekendt med, at der skulle være udfordringer med lægemiddelvirksomheders efterlevelse af myndighedernes krav til lægemiddelproduktion.

Hvis en borger oplever fejl eller mangler, umiddelbart efter at have indkøbt et lægemiddel, kan denne rette henvendelse til det apotek, som har varetaget salget af pakningen. Apoteket kan herefter på vegne af borgeren vælge at indberette en produktreklamation til lægemiddelproducenten. Hvis det vurderes sandsynligt, at der har været et fejl ved det konkrete produkt, vil lægemiddelproducenten som oftest fremsende en ny pakning til apoteket med henblik på udlevering til borgeren eller tilbyde refusion af borgerens og regionens omkostninger forbundet med salget af lægemidlet.