

Til samtlige regioner og kommuner i Danmark

Dato: 6. maj 2013
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMBGB
Sags nr.: 1210358
Dok. nr.: 1204937

Den seneste tids debat om anvendelse af ftalater i medicinsk udstyr har været medvirkende årsag til, at jeg har taget initiativ til at nedsætte en arbejdsgruppe, som skal kigge på anvendelse af skadelige ftalater i medicinsk udstyr.

I arbejdsgruppen deltager repræsentanter fra Kommunernes Landsforening, Danske Regioner, Foreningen af Privathospitaler i Danmark, Forbrugerrådet, Medicoindustrien, Lægevidenskabelige Selskaber, Miljøstyrelsen, Sundhedsstyrelsen og Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse.

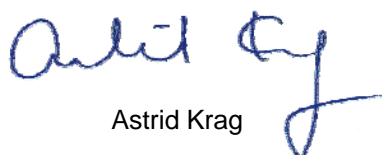
Målsætningen i arbejdsgruppen har været, at gøre det muligt for regioner, kommuner og privathospitaler at tage konkrete initiativer med henblik på at reducere anvendelse af medicinsk udstyr indeholdende skadelige ftalater i det danske sundhedsvæsen, og at sikre at indkøb af medicinsk udstyr kan ske på et oplyst grundlag.

Medicinsk udstyr er omfattet af EU-traktatens regler om varernes frie bevægelighed og EU's udstyrslovgivning. Dette er ensbetydende med, at der ikke kan indføres et nationalt forbud mod bestemte typer af ftalater i medicinsk udstyr.

På baggrund af arbejdet i arbejdsgruppen er der blevet udarbejdet vedlagte vejledning til regioner, kommuner og privathospitaler om gennem et fortsat fokuseret indkøb over de kommende år at arbejde på en målrettet reduktion af indkøbet af medicinsk udstyr indeholdende skadelige ftalater, hvor det er muligt.

Jeg skal opfordre til at regioner, kommuner og privathospitaler lader sig inspirere af vejledningen i forbindelse med fremtidige indkøb af medicinsk udstyr, da vi igennem ændret adfærd i indkøbsmønstret forhåbentlig vil kunne påvirke producenter/fabrikanter af medicinsk udstyr til at udvikle medicinsk udstyr uden indhold af skadelige ftalater.

Med venlig hilsen


Astrid Krag