



Folkhälsomyndigheten

## Remissyttrande

**Mottagare**

Socialdepartementet  
s.remissvar@regeringskansliet.se

**Handläggare**

Enheten för beredskapsläkemedel  
och logistik  
Paula Hernandez

**Datum**

2025-10-01

**Vårt ärendenummer**

03252-2025

**Ert ärendenummer**

S2023/01610

## Uppdrag om farmaceutsortiment – Slutredovisning från Läkemedelsverket

Folkhälsomyndigheten tillstyrker samtliga förslag i remissen, med följande kommentarer och förslag.

### Folkhälsomyndighetens kommentarer

#### 5.2. Läkemedelsverket bedömer kategorisering utifrån tre kriterier

Folkhälsomyndigheten anser att antimikrobiella medel (J01, J02, J04, J05, P01AB) bör undantas från förslaget att kunna ingå i den nya kategorin, farmaceutsortimentet. Detta för att minska risken för ökad antimikrobiell resistens. Detta går i linje med vad Läkemedelsverket framförde i sitt remissvar under hösten 2023.

#### 6.1. Alla öppenvårdsapotek bör få tillhandahålla den nya kategorin

Folkhälsomyndigheten efterfrågar ett förtydligande om hur det kommer säkerställas att rådgivningen vid ett köp via e-handel och distanshandel ska fungera på ett patientsäkert sätt med den individuella anpassning av kommunikationen som eftersträvas.

#### 8.1 Konsekvenser avseende tillgänglighet

Rapportens konsekvensanalys pekar på risker för minskad tillgänglighet till receptfria läkemedel eftersom apoteken inte har tillhandahållandeskyldighet för dessa läkemedel. Detta är något Folkhälsomyndigheten anser viktigt att motverka och efterfrågar förslag på relevanta åtgärder, utifrån myndighetens uppdrag att skapa samhälleliga förutsättningar för en god och jämlik hälsa i hela befolkningen.

#### 8.2. Konsekvenser avseende patientsäkerhet

Folkhälsomyndigheten efterfrågar ett förtydligande av konsekvensanalysen när det gäller den ökade risken för suicidala handlingar i samband med en förenklad process för uthämtning av läkemedel. Särskilt bör analysen belysa riskerna för

upprepad uthämtning i suicidalt syfte, samt att patienter med hälsooro riskerar att få läkemedel utan medicinsk indikation. Dessa patientgrupper är ofta svåra att identifiera. Vidare bör konsekvenserna av att rekommendera läkemedel utifrån begränsad symtombild eller otillräcklig journaltillgång eller journaldokumentation analyseras, då detta kan påverka patientsäkerheten. En sammanhållen vårdkedja och noggrann uppföljning är avgörande för god vård.

Utöver ovan kommentarer vill Folkhälsomyndigheten belysa vikten av en uppföljning av den nya kategorin receptfria läkemedel, där den befintliga uppföljningen av försäljningen av både receptfria och receptbelagda läkemedel via e-hälsomyndigheten kan utgöra en viktig grund för att säkerställa att kategorin uppfyller sitt mål att öka tillgängligheten samtidigt uppmärksamma ökad felanvändning.

Beslut i detta ärende har fattats av generaldirektör Olivia Wigzell. I den slutliga handläggningen har avdelningschefen Lennie Lindberg, biträdande chefsjuristen Bo Granath, tf. statsepidemiologen Erik Sturegård och biträdande enhetschefen Malin Grape deltagit. Utredaren Paula Hernandez har varit föredragande.

Enligt Folkhälsomyndighetens beslut

Paula Hernandez