

**Yttrande över promemorian Godkännande och registrering av läkemedel
(Ds 2004:48)**

Landstingsstyrelsen föreslås besluta

att avge yttrande till Socialdepartementet i enlighet med landstingsdirektörens tjänsteutlåtande samt vad som anförs nedan.

Vi accepterar EU-direktivet, men vill ta tillfället i akt att uttrycka oro för den utvidgning av definitionen läkemedel som direktivet kan komma att leda till. När det med läkemedel "avses varje substans [...] som tillhandahålls med uppgifter om att den har egenskaper för att behandla eller förebygga sjukdomar" är kraven på kvalitet lågt ställda. Därmed skulle det kunna räcka med att producenten av exempelvis homeopatikum *uppger* att ett preparat fungerar, för att klassas som läkemedel. Rimligen bör krav på evidens, d.v.s. att läkemedlet bevisligen är effektivt, också ställas. Allt annat urvattnar tilltron till alla former av läkemedel.