

## Meddelelse

### VEDR. MYLICONDRÅBER, AEROPAX OG LIGNENDE PRODUKTER

Sundhedsstyrelsen får jævnligt henvendelser fra sundhedsplejersker vedr. vejledning om brug af Mylicon-dråber og Aeropax til børn, der græder meget, og hvor sundhedsplejersken og/eller forældrene mistænker kolik.

Sundhedsstyrelsen udsendte allerede i november 1992 en meddelelse om anvendelse af Mylicon-dråber, der angav, at sundhedsplejersker ikke bør angives som "ordinerende person".

Sundhedsstyrelsen har bedt Lægemiddelstyrelsen revurdere den knap 13 år gamle meddelelse i forhold til gældende bekendtgørelse. Til grund for Lægemiddelstyrelsens rådgivning af Sundhedsstyrelsen ligger Bekendtgørelse om mærkning m.m. af lægemidler nr. 7 af 8. januar 2002 samt senere ændringer, herunder ændringsbekendtgørelse nr. 353 af 13. maj 2005, at for håndkøbslægemidler for hvilke, der ikke foreligger en godkendt dosering til børn skal oplysning "Bør ikke anvendes til børn under 15 år uden lægens anvisning" angives.

På baggrund af Lægemiddelstyrelsens rådgivning fastholder Sundhedsstyrelsen, at en læge bør involveres i diagnose og behandling af spædbørnskolik. Det væsentligste symptom ved spædbørnskolik er langvarige skrigeture, og kolik skal altid være en udelukkelsesdiagnose. Disse børn bør derfor undersøges en eller flere gange af en læge for at udelukke sygdom.

Sundhedsstyrelsen fastholder derfor den tidligere udsendte vejledning om, at sundhedsplejersker fortsat ikke må "ordinere" Mylicon dråber / Aeropax mikstur eller lignende produkter.

Annette Poulsen  
Sundhedsplejerske, MSP

20. september 2005

J.nr. 0-099-47/1/ANP

**Center for Forebyggelse,  
CFF**

Sundhedsstyrelsen  
Islands Brygge 67  
2300 København S

Tlf. 72 22 74 00

Fax 72 22 74 11

E-post [info@sst.dk](mailto:info@sst.dk)

[www.sst.dk](http://www.sst.dk)

Dir. tlf. 72 22 75 97

E-post [cff@sst.dk](mailto:cff@sst.dk)