



Sundhedsudvalget

Til: Indenrigs- og sundhedsministeren

Dato: 5. juli 2011

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 894

Ministeren bedes redegøre for, hvorfor Lægemiddelstyrelsen har godkendt, at oplysningen om hudforandringer hos rotter udgik af Omniscans produktresumé, når tilsvarende forandringer ikke var påvist ved tilsvarende dyreeksperimentelle undersøgelser med kontraststoffer, som man allerede havde godkendt. Ligesom producentens forklaring om, at der var tale om forstyrrelser i zinkniveauet, ikke var dokumenteret eksperimentelt. Samtidig indeholder advokat Jens Rostock-Jensens undersøgelsesrapport vedr. Omniscan af 4. november 2010 data, der viser, at der ophobede sig 5 gange så meget gadolinium i leveren efter Omniscan i forhold til et konkurrerende produkt, der allerede var på markedet. Spørgsmålet bedes besvaret forud for besvarelsen af samrådsspørgsmål BK og BL.

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Hæstorp Andersen (S).
Svaret bedes sendt elektronisk til spørgeren på Sophie.Andersen@ft.dk og til udvalg@ft.dk.

På udvalgets vegne

Preben Rudiengaard
formand