



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M im@im.dk
W www.im.dk

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 26. april 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sags nr.: 1103004
Dok. nr.: 504588

Kære medlemmer

Jeg har den 1. april 2011 besvaret udvalgets spørgsmål nr. 520 (Alm. del) om alvorlige bivirkninger ved brug af antidepressive lægemidler.

Efter en henvendelse fra en journalist er jeg nu blevet opmærksom på, at den konklusion, jeg når frem til i besvarelsen efter at have redegjort for de oplysninger, som fremgår af produktresuméer og indlægssedler for SSRI-præparater med indhold af fluoxetin, kan misforstås, hvis den læses uden sammenhæng med den øvrige del af besvarelsen.

Jeg har derfor bedt Lægemiddelstyrelsen om at udarbejde en oversigt over de oplysninger om brug af lægemidlerne under graviditet, som fremgår af produktresuméerne og indlægssedlerne for de pågældende lægemidler, og oplyse hvornår de sidst er blevet revideret.

Når jeg har modtaget Lægemiddelstyrelsens oversigt, vil jeg uddybe min besvarelse til Sundhedsudvalget.

Til udvalgets orientering kan jeg desuden oplyse, at jeg har bedt Lægemiddelstyrelsen om at oplyse, hvornår den har modtaget indberetninger om spædbarns- og fosterdød i forbindelse med gravides brug af SSRI-præparater. Jeg har desuden bedt styrelsen om at redegøre for de overvejelser, man har gjort sig i forbindelse med modtagelsen af disse indberetninger, og de initiativer man fra styrelsens side måtte have iværksat i anledning heraf.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder