



Slotsholmsgade 10-12  
DK-1216 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [im@im.dk](mailto:im@im.dk)  
W [www.im.dk](http://www.im.dk)

Sophie Hæstorp Andersen  
[Sophie.Hæstorp.Andersen@ft.dk](mailto:Sophie.Hæstorp.Andersen@ft.dk)

Folketingets Sundhedsudvalg  
[udvalg@ft.dk](mailto:udvalg@ft.dk)

Dato: 14. juli 2011  
Enhed: Primær Sundhed  
Sagsbeh.: SUMKAV  
Sags nr.: 1107851  
Dok nr.: 591410

Folketingets Sundhedsudvalg har den 5. juli 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 895 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Hæstorp Andersen (S).

**Spørgsmål nr. 895:**

"Har ministeren kendskab til de omkring 500 anlagte retssager, hvor det er endt med et forlig i foreløbig 400 tilfælde mellem amerikanske patienter, der er blevet ofre for brugen af Omnican til nyresyge patienter, og lægemiddelvirksomheden GE Healthcare?"

**Svar:**

Nej, jeg kender kun sagen af omtale og fra pressen.

Jeg har bedt Kammeradvokaten om i sin fornyede vurdering af mulighederne for regres i sagen, at indhente de oplysninger og inddrage de overvejelser i re-vurderingen af regresmuligheden efter dansk ret, som Kammeradvokaten måtte finde relevante. Kammeradvokaten er endvidere blevet bedt om at overveje, om der er grundlag for andre retlige skridt, henset til dagbladet B.T.'s omtale den 5. juli 2011 af erstatningssagerne i det amerikanske retssystem, hvoraf det angiveligt skulle fremgå, at producenten siden starten af halvfemserne bevidst har tilbageholdt kritiske oplysninger om skadevirkninger på forsøgsdyr ved indgivelse af røntgenkontraststoffet

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Katrine Skjærris Olsen Vasegaard