



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)

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 11. august 2011  
Enhed: Primsund  
Sagsbeh.: hbj  
Sags nr.: 1107851  
Dok nr.: 612329

Folketingets Sundhedsudvalg har den 5. juli 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 896 (alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Hæstorp Andersen (S).

Spørgsmål nr. 896 (alm.del):

"Ministeren bedes oplyse, om ministeren har kendskab til patienter i USA, der har udviklet Nefrogen Systemisk Fibrose (NSF) efter indgift af kontraststoffet Omniscan, på trods af at disse patienter ikke var nyresyge. "

Svar:

Som det fremgår af mit foreløbige svar af 14. juli 2011, har jeg anmodet Sundhedsstyrelsen og Lægemiddelstyrelsen om en udtalelse til brug for min besvarelse af spørgsmålet.

Jeg har i den anledning modtaget følgende faglige udtalelser, som jeg kan henholde mig til:

Sundhedsstyrelsen har udtalt:

"Sundhedsstyrelsen har ikke kendskab til udvikling af NSF efter indgift af Omniscan hos nyretraske patienter i USA."

Lægemiddelstyrelsen har udtalt:

"Danske medier har omtalt, at en person i USA med raske nyre angiveligt har udviklet NSF efter gentagne gange at have fået Omniscan og andre kontrastmidler i forbindelse med skanninger.

Lægemiddelstyrelsen har været i kontakt med dr. Shawn Cowper fra Yale University i USA, der i øjeblikket undersøger en mistanke om, at en amerikansk patient med normal nyrefunktion har udviklet NSF. Det er ifølge dr. Shawn Cowper stadig usikkert, om patienten har NSF.

De amerikanske lægemiddelmyndigheder, FDA, har på forespørgsel fra Lægemiddelstyrelsen oplyst, dels at de er opmærksomme på sagen, dels at de ikke har hørt om andre mulige NSF-tilfælde blandt patienter med normal nyrefunktion."

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Hanne Bonne Jørgensen