



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.: 612373

Folketingets Sundhedsudvalg har den 5. juli 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 897 (alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Hæstorp Andersen (S).

Spørgsmål nr. 897 (alm.del):

"Vil ministeren tage initiativ til at undersøge, om der findes danske ikke-nyresyge patienter med symptomer på Nefrogen Systemisk Fibrose (NSF) efter indgift af kontrastmidlet Omniscan, herunder fortykkelse og hårdhed af huden på hænder, ben og fødder samt brændende, kløende eller skarpe smerter på de pågældende områder?"

Svar:

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

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

"Såfremt der fremkommer dokumentation for, at danske ikke-nyresyge patienter har udviklet NSF, vil Sundhedsstyrelsen tage initiativ til at undersøge dette nærmere i samarbejde med Lægemiddelstyrelsen.

Der er efter Sundhedsstyrelsens opfattelse ikke på nuværende tidspunkt behov for at tage yderligere initiativer for at opspore patienter med NSF.

Sundhedsstyrelsen kan hertil oplyse, at det er omfattet af autorisationslovens pligt til læger om at udvise omhu og samvittighedsfuldhed i deres faglige virke, at lægen undersøger, diagnosticerer og behandler patienter, der henvender sig med de anførte symptomer, uanset om patienterne har en nyresygdom eller ej.

Sundhedsstyrelsen kan videre oplyse, at autoriserede sundhedspersoner efter loven om klage- og erstatningsadgang inden for sundhedsvæsenet er forpligtet til at informere patienter, der kan antages at kunne få erstatning, om erstatningsmuligheden. Sundhedspersonerne skal altså oplyse patienter, der har fået NSF efter behandling med et lægemiddel, om muligheden for at søge om erstatning."

Supplerende kan jeg om opsporing af patienter med mistanke om NSF henvise til resultaterne af den landsdækkende undersøgelse af antallet af nyrepatienter med NSF som følgevirkning efter MR-skanning med kontrastmidler, som jeg fremsendte til Sundhedsudvalget den 18. oktober 2010. Denne opsporing

var målrettet nyrepatienter, og blev iværksat for at give patienter med mistanke om NSF mulighed for at anmelde erstatningskrav til Patientforsikringen.

Da Patientforsikringen ikke hidtil har anerkendt sager om erstatningskrav for en lægemiddelskade i form af konstateret NSF hos danske ikke-nyresyge patienter, finder jeg ikke anledning til at iværksætte en særskilt opsporing af mulige tilfælde af NSF hos ikke-nyresyge her i landet.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Hanne Bonne Jørgensen