



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 4. april 2012
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: DEPMHE
Sags nr.: 1203068
Dok nr.: 877257

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 9. marts 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 408 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 408:

"Hvad er ministerens holdning til de nye oplysninger som DR afdækkede i sit program 21 søndag den 4. marts 2012 vedrørende hofteimplantater, og hvad agter ministeren at foretage sig i forhold til de nye oplysninger?"

Svar:

Jeg har forelagt spørgsmålet for Sundhedsstyrelsen, der har meddelt mig, at den ikke er bekendt med, at det var konkrete nye sundhedsfaglige oplysninger, der gav anledning til udsendelsen i DR. Det er således Sundhedsstyrelsens vurdering, at den leder i det britiske lægetidsskrift *British Medical Journal*, der dannede baggrund for udsendelsen, opsummerer, hvad der er kendt viden om metal-metal hofteproteser.

Jeg kan samtidig oplyse, at Sundhedsstyrelsen i 2006 skrev til de daværende amter, at hip resurfacingprotesen (metal-metal protesen) er et alternativ til en traditionel kunstig hofte (total hoftealloplastik) især for yngre patienter med degenerativ hofteledelse.

Sundhedsstyrelsen gjorde i brevet opmærksom på sin *Vejledning om indførelse af nye behandlinger i sundhedsvæsenet* af 2. juli 1999 som fastslår, at ibrugtagning af en ny behandling i en række tilfælde bør ske i en videnskabelig protokol, som skal anmeldes til det videnskabetiske komitéssystem. Styrelsen påpegede også, at dette i overensstemmelse med vejledningen bør ske, "hvor der ikke foreligger kontrollerede undersøgelser eller overbevisende kliniske erfaringer, som fører til, at behandlingen fagligt må anses for dokumenteret bedre end det eksisterende alternativ." Sundhedsstyrelsen tilkendegav i den forbindelse, at "hip resurfacing endnu må opfattes som et udviklingsområde", og at behandlingen derfor i overensstemmelse med vejledningen fra 1999 kun bør anvendes på en sådan måde, at der fortsat sker sammenlignelig erfaringsopsamling på tværs af landet.

Jeg kan således konstatere, at Sundhedsstyrelsen allerede i 2006 har bedt de daværende amter om nøje at følge de patienter, der får indopereret metal-metal hofteproteser.

Med venlig hilsen

Pia Olsen Dyhr / Mette Touborg Heydenreich