



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.: 877269

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 9. marts 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 409 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 409:

"Hvordan vil ministeren sikre, at Sundhedsstyrelsen tager et ansvar over for de patienter, som får indopereret medicinsk udstyr, der kan være farligt?"

Svar:

Jeg kan oplyse, at Sundhedsstyrelsen er meget opmærksom på mulige risici i forbindelse med medicinsk udstyr, der opereres ind i kroppen (implantater). Som det fremgår af mit svar på spørgsmål nr. 408 (alm. del), udgav Sundhedsstyrelsen i 1999 en vejledning om indførelse af nye behandlinger i sundhedsvæsenet, som også omfatter anvendelsen af implantater.

Hertil kommer, at den tidligere Lægemiddelstyrelse (der pr. 1 marts 2012 er lagt sammen med Sundhedsstyrelsen) i sin egenskab af udstyrsmyndighed foretager en løbende markedsovervågning af området og nøje følger med i den internationale viden om metal-metal hofteproteser.

Når det er sagt, er det klart, at de seneste sager om brystimplantaterne fra den franske virksomhed PIP og hofteimplantaterne fra virksomheden DePuy, der blev kaldt tilbage fra markedet, giver mig anledning til at overveje, om der kan gøres mere for at styrke patientsikkerheden ved brug af implantater.

Jeg har derfor bedt Sundhedsstyrelsen om at overveje behovet for at opdatere vejledningen fra 1999 med nye retningslinjer om behandlingen med implantater.

Jeg har også overvejet, om vi her i landet kan gøre mere for at sikre, at det er muligt hurtigt og effektivt at finde frem til de patienter, der har fået indopereret et bestemt implantat. Det er vigtigt, hvis der senere måtte opstå problemer med implantatet. På den måde kan patienterne få den hjælp de har brug for.

Jeg vil senere præsentere udvalget for det samlede resultat af mine overvejelser om at styre patientsikkerheden ved brug af implantater.

Jeg kan dog oplyse, at Sundhedsstyrelsen allerede nu har meddelt, at den senere i år vil revidere vejledningen om nye behandlinger i sundhedsvæsenet - med særlig fokus på kontrol og opfølgning af patienter med implantater.

Med venlig hilsen

Pia Olsen Dyhr / Mette Touborg Heydenreich