



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 8. november 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: DEPMHE
Sags nr.: 1112013
Dok nr.: 709640

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 24. oktober 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 61 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde (V).

Spørgsmål nr. 61:

"Er ministeren enig med lektor Lise Aagaard fra Institut for Farmakologi og Farmakoterapi, der i Ekstra Bladet den 23. oktober 2011 mener, at Lægemedelstyrelsen ikke har sat nok fokus på problemet, og at lægerne og de gravide meget tidligere burde være præsenteret for så vigtig information?"

Svar:

Lektor Lise Aagaard fra Institut for Farmakologi og Farmakoterapi på Københavns Universitet udtaler følgende i artiklen i Ekstra Bladet:

"De nye tal styrker mistanken om, at antidepressiv under graviditeten kan give alvorlige bivirkninger".

Udtalelsen er en kommentar til Lægemedelstyrelsens seneste opgørelse over modtagne indberetninger om formodede alvorlige bivirkninger efter gravides brug af "lykkepiller" (SSRI-lægemedler).

Lægemedelstyrelsen har den 23. oktober 2011 på sin hjemmeside informeret om, at styrelsen i perioden fra 14. juni 2011 til 9. oktober 2011 har modtaget 12 nye indberetninger om 21 formodede bivirkninger hos børn/fostre i forbindelse med moderens indtagelse af et SSRI-lægemedel.

Det drejer sig om indberetninger vedrørende forsinket udvikling af sprog eller motorik, abort og fosterdød, seponeringsreaktioner (reaktioner ved ophør) i form af vejrtrækningsbesvær og et tilfælde af medfødt hjertefejl.

Gravides brug af SSRI-lægemedler kan medføre alvorlige bivirkninger hos fostre og nyfødte. Der er således en kendt risiko for misdannelser, herunder især hjertemisdannelser, forhøjet tryk i lungekredsløbet og abstinenssymptomer hos barnet. Som det fremgår af min besvarelse af d.d. af spørgsmål nr. 62 (Alm. del) har Lægemedelstyrelsen og Institut for Rationel Farmakoterapi siden 2005 løbende informeret om denne risiko.

Hvad angår indberetningerne om forsinket udvikling af sprog og motorik kan jeg henvise til min besvarelse af d.d. af spørgsmål nr. 59 (Alm. del).

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Mette Touborg Heydenreich