



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: 7. august 2012
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMSBPE
Sags nr.: 1207058
Dok nr.: 965394

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 14. juni 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 682 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Karen Klint (S).

Spørgsmål nr. 682:

"Vil ministeren oplyse, hvilke initiativer myndighederne iværksætter for at sikre, at læger og andet sundhedspersonale overholder de af Sundhedsstyrelsen udtalte anbefalinger for medicinsammensætning herunder dosisstørrelser?"

Svar:

Jeg har til brug for min besvarelse indhentet et bidrag fra Sundhedsstyrelsen, som oplyser følgende:

"Sundhedsstyrelsen fører tilsyn med den sundhedsfaglige virksomhed, der udføres af personer inden for sundhedsvæsenet. Den del af Sundhedsstyrelsens tilsyn der vedrører sundhedspersoners ordination af medicin er hovedsageligt reaktivt. Det vil sige, at Sundhedsstyrelsen reagerer, når der er konstateret kritisable forhold fx. når styrelsen modtager bekymringshenvendelser fra sundhedspersoner.

Som led i Sundhedsstyrelsens tilsyn med lægers behandling med lægemidler, har styrelsen udsendt en række vejledninger, der beskriver den omhu og samvittighedsfuldhed som en læge skal udvise under udøvelsen af sin gerning. Sundhedsstyrelsen har fx udsendt vejledninger for behandling med antipsykotiske lægemidler, antidepressiva, og afhængighedsskabende lægemidler. Vejledninger præciserer en række krav, der kan stilles til lægerne, når de behandler med disse lægemidler.

Det er dog muligt, at lægen i det enkelte og konkrete patientforløb finder grund (indikation) for ikke at følge Sundhedsstyrelsens vejledninger. I disse tilfælde har lægen en skærpet pligt til at informere patienterne om dette. Informationen og hvilken tilkendegivelse patienten har givet på informationen skal journalføres.

Sundhedsstyrelsen overvåger lægernes udskrivinger af afhængighedsskabende lægemidler og benzodiazepiner, men overvågningen omfatter ikke, hvad der bliver givet på sygehuse. Hvis en læge har en usædvanlig udskrivningspraksis anmoder Sundhedsstyrelsen lægen om at gøre rede for dette. Hvis Sundhedsstyrelsen finder, at der er begrundet mistanke om at lægen har en usædvanlig ordinationspraksis, og at dette kan være udtryk for en generel

faglig misopfattelse, kan Sundhedsstyrelsen iværksætte faglige sanktioner over for lægen.”

Jeg henholder mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Susanne Beck Petersen