



Sundheds- og Forebyggelsesudvalget

Til: Ministeren for sundhed og forebyggelse

Dato: 5. juli 2013

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 789

Mener ministeren, at danske kvinder bør have mulighed for, at få adgang til nedenstående information?

Der refereres til at den amerikanske lægemiddelstyrelse, FDA, har udsendt en ALERT på Misoprostol. En sådan udsendes, når FDA mener, at der er behov for at kommunikere en advarsel til offentligheden og ikke kun til lægerne. FDA skriver i ALERTEN om den obstetriske brug af Misoprostol følgende: "These uses are not approved by the FDA. No company has sent the FDA scientific proof that misoprostol is safe and effective for these uses. There can be serious side effects, including a torn uterus (womb), when misoprostol is used for labor and delivery. A torn uterus may result in severe bleeding, having the uterus removed (hysterectomy), and death of the mother or baby. These side effects are more likely in women who have had previous uterine surgery, a previous Cesarean delivery (C-section), or several previous births." <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/PostmarketDrugSafetyInformationforPatientsandProviders/ucm111315.htm>

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Svaret bedes sendt elektronisk til spørgeren på Stine.Brix@ft.dk og til udvalg@ft.dk.

På udvalgets vegne

Sophie Hæstorp Andersen
formand