



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:
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMSBPE
Sags nr.: 1301290
Dok nr.: 1173048

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 28. februar 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 442 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 442:

"Vil ministeren oplyse, hvor ofte Sundhedsstyrelsen får beretninger om overmedicinering på psykiatriske afdelinger?"

Svar:

Jeg har til brug for min besvarelse indhentet følgende oplysninger fra Sundhedsstyrelsen:

"I Sundhedsstyrelsens vejledning om behandling med antipsykotiske lægemidler for patienter over 18 år er beskrevet den omhu og samvittighedsfuldhed, som en læge skal udvise, når vedkommende behandler med antipsykotiske lægemidler. Sundhedsstyrelsens vejledning indeholder ingen anbefalinger om maksimale doser for anvendelsen af lægemidlerne. De anbefalede doser fremgår af de produktresuméer, som lægemiddelfremstillerne får godkendt af Sundhedsstyrelsen, når lægemidlet registreres til brug i Danmark.

Det er altid lægens konkrete vurdering, hvilket lægemiddel og hvilken dosis en given patient skal have i den konkrete behandling. Der kan være gode grunde til at medicinere med anden dosis end, hvad der anbefales i produktresuméet. Hvis en læge ikke følger den almindeligt anerkendte dosering eller Sundhedsstyrelsens vejledning samt lokalt gældende instrukser, bør dette ske efter en aktuel og konkret vurdering af patienten. Behandlingen bør desuden ske på en klar og tydelig indikation, og der skal være lagt en plan for behandling, herunder en plan for monitorering af bivirkninger og komplikationer.

Der kan således være patienter på en psykiatrisk afdeling, som efter en konkret vurdering får højere medicindoser end det anbefalede, uden at der er tale om generel overmedicinering på afdelingen.

Sundhedsstyrelsen modtager ikke systematisk indberetninger af medicineringen på alle landets psykiatriske afdelinger men reagerer, når der er konkret mistanke om forhold af betydning for patientsikkerheden. Det kan være på baggrund af bekymringshenvendelser fra fx sundhedspersoner, patienter og pårørende eller pressen.

I forlængelse af "Glostrup-sagen" har Sundhedsstyrelsen bedt hver region om at indsende en systematisk redegørelse for deres medicinering med antipsy-

kotisk medicin på patientniveau og samtidig at redegøre for, hvordan regionerne fremadrettet vil monitorere brugen af antipsykotisk medicin på patientniveau. Sundhedsstyrelsen har modtaget regionernes redegørelser og er i gang med at følge op på dem enkeltvist. Sundhedsstyrelsen vil fremover løbende følge regionernes monitorering af medicinforbruget i psykiatrien.”

Jeg henholder mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Susanne Beck Petersen