



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: 13. maj 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMDRA
Sags nr.: 1301629
Dok nr.: 1203473

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 26. marts 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 529 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares endeligt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 529:

"Vil ministeren oplyse, hvilke konkrete informationer patienter får, når der udleveres misoprostol på fødeafdelingerne?"

Endeligt svar:

Sundhedsstyrelsen har i deres bidrag til besvarelse henvist til styrelsens information til landets fødeafdelinger fra januar 2013, hvor det anføres, at "Den sundhedsperson som varetager behandlingen med receptpligtig medicin skal sikre sig kvindens informerede samtykke til behandlingen. Kvinden skal informeres om, hvilke præparater, der anvendes på den pågældende fødeafdeling til igangsættelse af fødsler samt mulige bivirkninger og komplikationer, der kan opstå. Anvendes et præparat uden for den godkendte indikation, er informationspligten skærpet."

Jeg henholder mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Dorthe Rodian Arleth