



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [sum@sum.dk](mailto:sum@sum.dk)  
W [sum.dk](http://sum.dk)

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 13. maj 2013  
Enhed: Sundhedsjura og læ-  
gemiddelpolitik  
Sagsbeh.: SUMDRA  
Sags nr.: 1301629  
Dok nr.: 1203510

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 27. marts 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 545 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares endeligt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 545:

"Kammeradvokaten vurderer i sin rapport om brugen af off-label medicin, at patienter har ret til at få oplyst, at de behandles med off-label medicin. Vil ministeren oplyse, hvilke tiltag Sundhedsstyrelsen har taget for at oplyse de obstetriske afdelinger om denne vurdering? Og i hvilket omfang er gravide blevet oplyst om dette? "

Endeligt svar:

Jeg kan henvise til min besvarelse af SUU spørgsmål 529-530, samt oplyse, at Sundhedsstyrelsen i sin information til landets fødeafdelinger i oktober 2004 og januar 2013 bl.a. har anført informationsforpligtelsen, som er skærpet ved brug af ikke-godkendte lægemidler, som magistret fremstillede vagitorier med misoprostol.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Dorthe Rodian Arleth