



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: 10. juli 2013  
Enhed: Sundhedsjura og læ-  
gemiddelpolitik  
Sagsbeh.: SUMDRA  
Sags nr.: 1303518  
Dok nr.: 1261046

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 5. juli 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 770 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares foreløbigt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 770:

"Hvem har ansvaret, nationalt og internationalt, for henholdsvis at indsamle og analysere indberetninger om bivirkninger og utilsigtede hændelser i forbindelse med off label brug af et præparat?"

Svar: Grundet sommerferieperioden er det ikke muligt at besvare spørgsmålet inden for fristen. Jeg forventer at besvare spørgsmålet endeligt inden udgangen af august måned.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Dorthe Rodian Arleth