



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: 4. september 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMDRA
Sags nr.: 1303518
Dok nr.: 1263761

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 5. juli 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 775 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares endeligt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 775:

"Ministeren bedes præcisere om en gravid har ret til at få information om at det præparat, som lægen anbefaler, ikke er godkendt til det formål, som det foreslås anvendt til?"

Svar:

Gravide skal modtage relevant information ved tilbud om igangsættelse af fødslen, og denne informationsforpligtelse er skærpet, når fødeafdelingerne anvender lægemidler, som ikke er godkendt til igangsættelse af fødsler. Det skal således oplyses den gravide, at der benyttes et lægemiddel, som ikke er godkendt, dvs. anvendes uden for lægemidlets godkendte indikationsområde, efter særlig (magistrel) fremstilling eller sker efter tilladelse fra Sundhedsstyrelsen (udleveringstilladelse).

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Dorthe Rodian Arleth