



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.: 1263776

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 5. juli 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 786 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares endeligt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 786:

"Ministeren udtaler på samrådet i den 25. juni 2013, at Sundhedsstyrelsens redegørelse fra april 2013 er "utilstrækkelig", "at vi mangler svar", "at den ikke kan stå alene". Hvilke spørgsmål er det, som Sundhedsstyrelsen efter ministerens mening mangler at svare på?"

Svar:

Jeg synes, at Sundhedsstyrelsens redegørelse på udmærket vis gør rede for årsagen til igangsættelse af fødsler, hvor mange gravide der igangsættes, hvilke lægemidler der anvendes og hvilke bivirkninger, der er indberettet. Der hvor jeg synes, at redegørelsen mangler svar eller ikke kan stå alene er i forhold til den fremadrettede indsats.

Som følge heraf vil Sundhedsstyrelsens plan for en øget indsats for overvågning og tilsyn med ikke-godkendte lægemidler til igangsættelse af fødsler bl.a. iagttage omfanget af bivirkninger ved de forskellige lægemidler, mens den internationale undersøgelse, ved EPSO, skal se på Sundhedsstyrelsens generelle tilsynsvirksomhed.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Dorthe Rodian Arleth