



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.: 1263777

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 5. juli 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 787 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares endeligt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 787:

"Ministeren bedes kommentere henvendelsen fra Eva Rydahl og Jette Aaroe Clausen, omdelt på SUU alm del - bilag 309, herunder om ministeren finder rapportens brug af kilder hensigtsmæssig og om rapporten i tilstrækkelig grad forholder sig til Sundhedsstyrelsens egen rolle i sagen."

Svar:

Sundhedsstyrelsens redegørelse er udarbejdet med henblik på min besvarelse af en lang række spørgsmål stillet af Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg. Efter min opfattelse kan redegørelsen ikke forventes at indeholde bl.a. en kildefortegnelse, som de to jordemødre efterlyser.

Jette Aaroe Clausen og Eva Rydahls kritik af, at Sundhedsstyrelsen ikke i redegørelsen gør opmærksom på bl.a. omtale gennem tiden i pressen, er jeg ikke enig i. For så vidt angår de to jordemødres kritik af Sundhedsstyrelsens fremstilling af igangsættelser, hjemsendelse og vurdering af bivirkningsindberetninger m.v., har jeg forståelse for Jette Aaroe Clausen og Eva Rydahls utilfredshed med redegørelsen, set i lyset af den dialog og manglende tilbagemelding, som synes at have været, i deres kontakt til Sundhedsstyrelsen. Jeg er i øvrigt bekendt med, at Sundhedsstyrelsen efterfølgende har været i dialog med jordemødrene

Jævnfør min besvarelse af spørgsmål 786 er dér, hvor jeg synes, at redegørelsen ikke kan stå alene, 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