



Sundheds- og Forebyggelsesudvalget

Til: Ministeren for sundhed og forebyggelse

Dato: 8. november 2013

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 146

I den danske udgave af European Medicines Agency's (EMA's) patientinformation står der følgende: "Gardasil må ikke anvendes til personer, der kan være overfølsomme (allergiske) over for det aktive stof eller andre af indholdsstofferne. Patienter, som viser tegn på en allergisk reaktion efter dosering med Gardasil, må ikke administreres yderligere doser af lægemidlet". Hvordan har man sikret, at lægerne er bekendt med denne information, og hvor mange personer er blevet afvist at få HPV vaccinen Gardasil på baggrund af dette?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Svaret bedes sendt elektronisk til spørgeren på Liselott.Blixt@ft.dk og til udvalget på ft.dk.

På udvalgets vegne

Annette Lind
formand