



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: 6. december 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMLPJ
Sags nr.: 1305533
Dok nr.: 1349861

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 8. november 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 146 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 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?"

Svar:

Til brug for besvarelsen har jeg indhentet en udtalelse fra Sundhedsstyrelsen, som oplyser følgende:

"En autoriseret sundhedsperson er under udøvelsen af sin virksomhed forpligtet til at udvise omhu og samvittighedsfuldhed, jf. autorisationslovens § 17. Dette gælder bl.a. for læger.

Læger har adgang til produktresumé og indlægssedlen vedrørende Gardasil. Produktinformationen er offentlig tilgængelig. Det er den enkelte læges ansvar at sætte sig grundigt ind i den tilgængelige produktinformation om vaccinen i forbindelse med varetagelse af sit faglige virke og at undersøge, om vaccinen konkret er kontraindiceret.

Sundhedsstyrelsen er ikke bekendt med, hvor mange personer, der ikke er blevet vaccineret på grund af ovennævnte kontraindikation."

Jeg henholder mig til Sundhedsstyrelsens udtalelse.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Lene Paikjær Jensen