



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: 27. februar 2014
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMBGB
Sags nr.: 1400765
Dok nr.: 1395934

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 31. januar 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 438 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 438:

"Ministeren bedes komme med en redegørelse for, hvordan det kunne ske, at sygehusapoteker i to regioner har givet for høje doser kemoterapi, samt hvordan ministeren vil undgå lignende tilfælde i fremtiden?"

Svar:

Indledningsvis vil jeg gerne slå fast, at jeg, som jeg også allerede har nævnt i en tidligere besvarelse til Sundheds- og Forebyggelsesudvalget (alm. del spørgsmål 466), finder sagen meget alvorlig. Det er tragisk, at der er patienter, der har fået en overdosering af kemoterapi-produktet Jevtana, da dette kan have alvorlige konsekvenser for de pågældende.

- . / . Jeg har noteret mig, at Danske Regioners formand, Bent Hansen har udtalt, at der er i gangsat en undersøgelse af sagen. Ministeriet har den 4. februar 2014 bedt Danske Regioner om en status på denne undersøgelse. Danske Regioner har den 20. februar 2014 fremsendt notat vedrørende cabazitaxel fra Region Midtjylland, som vedlægges til orientering. Danske Regioner har den 20. februar 2014 oplyst, at der i redegørelsen fra Region Midtjylland i 4. afsnit linje 5 på side 1 rettelig skal stå: "...undersøgelsen på Onkologisk Afdeling afdækkede den 12. december 2013 ..." i stedet for 2012, som der står nu.

I sommeren 2013 blev der udstedt en ny bekendtgørelse om færdigtilberedning af lægemidler på sygehusapotekerne. Bekendtgørelsen blev udarbejdet i samarbejde med sygehusapotekerne og Amgro I/S. Bekendtgørelsen gør det muligt for sygehusapotekerne at fremstille færdigtilberedt kemoterapi, blandt andet Jevtana.

Jeg er af den opfattelse, at når sygehusapotekerne bliver betroet en sådan opgave, må det naturligvis være en forudsætning, at sygehusapotekerne kan forvalte opgaven og udvise den agtpågivenhed, der er påkrævet i et tilfælde, hvor det drejer sig om håndtering af et lægemiddel, der selv i korrekte doser i sjældne tilfælde kan medføre dødsfald.

Derfor har Sundhedsstyrelsen også rettet henvendelse til de fem regioner og opfordret dem til at sikre, at sygehusapotekerne udviser den fornødne agtpågivenhed i forhold til færdigblending af lægemidler. Endvidere har Sundhedsstyrelsen meddelt, at styrelsen ved fremtidige inspektioner hos sygehusapote-

kerne vil være særligt opmærksomme på, at sygehusapotekerne blandt andet overholder kravene i bekendtgørelsen om færdigtillberedning af lægemidler.

På den baggrund er det min forventning, at der er taget hånd om de forhold, som er nødvendige for at imødegå lignende tilfælde fremover.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Birgitte Gram Blenstrup