



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: 12. maj 2014
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMBGB
Sags nr.: 1402532
Dok nr.: 1447023

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 1. maj 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 737 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Mai Mercado (KF).

Spørgsmål nr. 737:

”Ministeren har tidligere udtalt i pressen, at det vil være alle tilfælde af overmedicinering af kemomedicin, der vil blive inkluderet i undersøgelsen af overmedicineringen af patienter på sygehuse på Fyn og i Midtjylland. Står ministeren ved dette, da det i så fald også må gælde de fejl, der er sket i forhold til patienter med lungecancer? Kan ministeren bekræfte, at også patienter, der har lungecancer og som har modtaget en overdosis kemomedicin, også er omfattet af undersøgelsen?”

Svar:

Medierne har omtalt en sag, hvor to lungekræftpatienter på Odense Universitetshospital har fået overdoseret deres medicin, angiveligt fordi der blev tastet forkerte mål ind i medicinblandingsystemet på hospitalsapoteket.

Danske Regioner har oplyst over for mig, at der i den konkrete sag har været tale om immunterapi og ikke kemoterapi. Immunterapi er en behandlingsform, hvor man udnytter kroppens eget immunforsvar til målrettet at bekæmpe kræftceller. Det pågældende lægemiddel, der er blevet anvendt, er MK 3475, som er et antistof, der binder sig til overfladeprotein på hvide blodlegemer og bidrager til at bekæmpe kræftknoten. Der er således ikke tale om overmedicinering på grund af kemoterapi.

Ikke desto mindre har ministeriet anmodet Danske Regioner om at redegøre for fejlen med lungekræftpatienterne i den redegørelse, som ministeriet den 27. marts 2014 har anmodet Danske Regioner om at udarbejde.

I brevet til Danske Regioner den 27. marts har ministeriet – udover en specifik redegørelse vedrørende overdoseringen med Jevtana og en gennemgang af de sager, hvor patienterne er blevet behandlet med Jevtana – anmodet regionerne om at redegøre for, hvilke tiltag regionerne vil tage for at undgå, at noget tilsvarende sker i fremtiden i forhold til overmedicinering af kemoterapi.

Ministeriet vil endvidere overveje, om problematikken om fortynding og færdigblanding af sygehusmedicin skal indgå i det serviceeftersyn af systemet for rapportering af utilsigtede hændelser, som jeg har besluttet skal gennemføres.

Desuden har jeg afsat penge til, at Sundhedsstyrelsen kan skærpe tilsynet med sygehusapotekerne.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Birgitte Gram Blenstrup