



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: 29. oktober 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMDRA
Sags nr.: 1304909
Dok nr.: 1322393

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 2. oktober 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 8 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 8:

"Kan ministeren oplyse om de mindst 14 fødeafdelinger, der har søgt udleveringstilladelse til Angusta, har søgt om tilladelse til samme dosis, og om de alle har søgt om tilladelse til oral dispensering, alternativt om nogen har søgt om tilladelse til vaginal brug?"

Svar:

Sundhedsstyrelsen har oplyst, at "Alle fødeafdelinger har ansøgt om udleveringstilladelse til Angusta i styrken 25 mikrogram til oral administration. Ingen fødeafdelinger har søgt om udleveringstilladelse til Angusta til vaginalt brug."

Jeg kan henholde mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Dorthe Rodian Arleth