



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M sum@sum.dk  
W sum.dk

## Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 24. september 2015  
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik  
Sagsbeh.: DEPCRV  
Sagsnr.: 1505306  
Dok. nr.: 1771963

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 31. august 2015 stillet følgende spørgsmål nr. 57 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 57:

”Vil ministeren forklare, hvorfor det af ministerens svar til Liselott Blixt på SUU alm. del - spørgsmål 150 (2013-14) fremgår, at man ikke har anvendt aluminium i placeboforsøg, når det står hos producenten, at det har man gjort? Spørgsmålet har tidligere været stillet i Sundheds- og Forebyggelsesudvalget, jf. folketingssamlingen 2014-15, 1. samling, SUU alm. del - spørgsmål 850.”

Svar:

Jeg kan oplyse, at SUU alm. del spm. 150 (2013-14) lyder således:

”Spørgsmål 150:

Har man i forbindelse med godkendelsen af HPV vaccinen krævet en undersøgelse med ren saltvandsplacebo, som normalt anvendes i forbindelse med kontrol af bivirkninger?”

Jeg har anmodet Sundhedsstyrelsen om en udtalelse til brug for besvarelsen af spørgsmål 57.

Sundhedsstyrelsen oplyser, at styrelsen ved besvarelsen af SUU alm. del spørgsmål 150 var af den opfattelse, at der alene blev spurgt til undersøgelser med anvendelse af ren saltvandsplacebo og dermed ikke til andre typer af undersøgelser (som f.eks. undersøgelser med anvendelse af aluminium) i relation til godkendelsen af HPV-vaccinen. Derfor oplyste styrelsen alene om den type undersøgelse, som spørgsmålet specifikt anførte.

Jeg kan henholde mig til det af Sundhedsstyrelsen oplyste.

For oplysninger om yderligere undersøgelser i relation til godkendelsen af vaccinen Gardasil, herunder undersøgelser med anvendelse af aluminium, henvises til mine svar på spm. 55 og 56.

Med venlig hilsen