



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: 4. juli 2016
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsbeh.: SUMMSB
Sagsnr.: 1601958
Dok. nr.: 33192

Vedr. forbruget af lægemidlet Angusta

I svar af 12. maj 2015 på SUU alm. del - spm. 250 om anvendelse af fødselsigangsættelsesmidlet Angusta på baggrund af udleveringstilladelser fra Lægemiddelstyrelsen blev det bl.a. oplyst, at foreløbige tal viser, at anvendelsen af Angusta er ret udbredt. Som anført i svaret har Lægemiddelstyrelsen derfor skrevet ud til de læger og afdelinger, der har fået udleveringstilladelser og indskærpet vigtigheden af, at det nøje overvejes, om den orale formulering skal foretrækkes, ligesom lægerne bl.a. blev anmodet om at indsende oplysninger om det præcise forbrug af Angusta i 3 måneder.

Jeg kan oplyse, at det indberettede forbrug tyder på, at Angusta aktuelt anvendes ved 69 % af det samlede antal af medicinske og ikke-medicinske igangsættelser.

Jeg har på den baggrund anmodet Lægemiddelstyrelsen om på ny at indskærpe vigtigheden af, at det i den konkrete fødselssituation, hvor valget om anvendelse af Angusta træffes, nøje overvejes, om den orale formulering skal foretrækkes. Herudover skal det sikres, at det klart fremgår af journalen, at man ved tilvalg af Angusta anvender et lægemiddel på udleveringstilladelse og som en undtagelse.

I forlængelse af indskærpelsen har jeg desuden anmodet Lægemiddelstyrelsen om at foretage en supplerende belysning af forbruget af Angusta, således at der indberettes forbrugsoplysninger m.v. i perioden fra september til årets udgang.

Jeg vil herefter på ny orientere udvalget om status i sagen.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Mie Saabye