



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [sum@sum.dk](mailto:sum@sum.dk)  
W [sum.dk](http://sum.dk)

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 14. december 2012  
Enhed: JURMED  
Sagsbeh.: hbj  
Sags nr.: 1211728  
Dok nr.: 1114470

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 26. november 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 156 (alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 156:

"Vil ministeren oplyse, hvor mange indberetninger der er foretaget i forhold til dårlige kanyler til insulinpenne og hvilke mærker der har været indberetninger om."

Svar:

I anledning af spørgsmålet har jeg indhentet en udtalelse fra Sundhedsstyrelsen, som jeg kan henholde mig til:

"Sundhedsstyrelsen har registreret i alt 35 indberetninger om problemer med kanyler til insulinpenne inden for de sidste 5 år. Det viser en søgning i styrelsens journalsystem.

Det drejer sig om indberetninger vedrørende Klinion Soft Fine Plus penkanyler (24 indberetninger), NovoFine penkanyler (5 indberetninger), BD Micro-Fine penkanyler (4 indberetninger), Artsana penkanyler (1 indberetning) og Rubin Pen penkanyler (1 indberetning).

Hovedparten af indberetningerne vedrører smerter, svie og blå mærker i forbindelse med indstik. Herudover er der indberetninger vedrørende tilstoppede nåle, utilstrækkeligt gennemløb af insulin, utæthed, bøjedå/knækkede nåle, blødning, dårligt gevind og defekt beskyttelseshætte. Flere af indberetningerne indeholder desuden oplysninger om, at problemet med kanylen kan vanskeliggøre den daglige kontrol over blodsukkeret."

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Hanne Bonne Jørgensen