



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: 13. oktober 2014
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: DEPGOLI
Sags nr.: 1405332
Dok nr.: 1545591

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 18. september 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 1115 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Troels Lund Poulsen (V).

Spørgsmål nr. 1115:

”Ministeren bedes gøre rede for, hvorvidt de praktiserende læger giver de nødvendige informationer om eventuelle bivirkninger ved HPV-vaccine til forebyggelse af livmoderhalskræft, før personer bliver vaccineret.”

Svar:

Jeg kan henvise til mit svar på SUU alm. del spørgsmål 1114 for så vidt angår læger og andet sundhedspersonales forpligtelser til at informere om risiko for komplikationer og bivirkninger til behandling, herunder i forbindelse med forebyggende vaccinationer. Heri henvises der til, at sundhedspersoner, der er ansvarlig for behandling, er forpligtet til at drage omsorg for, at der blandt andet er indhentet informeret samtykke, jf. sundhedslovens kapitel 5. Endvidere følger det af autorisationslovens § 17, at en autoriseret sundhedsperson under udøvelsen af sin virksomhed er forpligtet til at udvise omhu og samvittighedsfuldhed.

Det er derfor mit udgangspunkt, at læger og andet sundhedspersonale giver de nødvendige informationer om eventuelle bivirkninger ved HPV-vaccine, før personer vaccineres.

For at understøtte informationsindsatsen på området er der afsat satspuljemidler til at udarbejde informationsmateriale til de praktiserende læger, bl.a. med afsæt i Sundhedsstyrelsens samlede opsamling af viden om indberettede bivirkninger ved HPV-vaccinen. Informationsmaterialet, der forventes offentliggjort i løbet af oktober, er udarbejdet efter drøftelse med Lægeforeningen, Dansk Sygeplejeråd, Danske Patienter, Statens Serum Institut, Danske Regioner og konsultationssygeplejersker samt efter drøftelse i Rådet for Lægemedelovervågning. For nærmere herom henvises til min besvarelse af SUU alm. del spørgsmål nr. 1116.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Gitte Lindgaard