



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Lovsekretariat

Dato: 18-12-2017
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPCRV
Sagsnr.: 1709072
Dok. nr.: 502378

Medlem af Folketinget Yildiz Akdogan (S) har den 8. december 2017 stillet følgende spørgsmål nr. S 327 til sundhedsministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål S 327:

”Hvad er ministerens holdning til, at der findes p-piller på markedet, der øger risikoen for brystkræft med 20 pct.?”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet en udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen. Styrelsen udtaler følgende:

”I starten af december udkom en artikel om et nyt studie, Contemporary Hormonal Contraception and the Risk of Breast Cancer, Mørch et al., der viser en sammenhæng mellem brystkræft og brug af hormonprævention.

Øget risiko for brystkræft blandt kvinder, der bruger hormonprævention, er en kendt problemstilling. Det fremgår af produktinformationen for hormonelle præventionsmidler, herunder p-piller, at brystkræft er en kendt bivirkning/mulig risiko (en let øget relativ risiko).

I det nye studie ses en øget risiko for de forskellige typer hormonprævention. Studiet viser helt konkret, at kvinder, som bruger hormonprævention, har ca. 20 procent forhøjet risiko for at få brystkræft - den hyppigste kræftform blandt kvinder. Risikoen er på samme niveau, som tidligere er set med p-piller, der blev brugt for år tilbage. Risikoen stiger med alderen, og derfor har studiets resultater først og fremmest relevans for kvinder i 40'erne (sammenlignet med helt unge kvinder). I studiet har man analyseret de forskellige hormonelle præventionsmidler hver for sig, herunder de forskellige generationer af p-piller. Derudover er betydningen af behandlingsvarighed og eventuel tidligere brug af hormonprævention analyseret. Den forøgede risiko for brystkræft kan tilsyneladende ses flere år efter ophør med hormonal prævention, og særlig blandt lidt ældre kvinder er risikoen størst pga. den i forvejen betydeligt højere risiko for brystkræft.

Da studiet bidrager med nye oplysninger om risikoen for brystkræft uafhængigt af de forskellige typer af hormonelle præventionsmidler, vil Lægemiddelstyrelsen rejse denne problemstilling som et muligt signal for Udvalget for Risikovurdering inden for Lægemiddelovervågning (PRAC) i EMA. Styrelsen forventer, at sagen bliver behandlet i PRAC i starten af 2018.

Om studiet kommer til at få af betydning for vurdering af lægemidlernes sikkerhed og fremtidige anbefalinger om brug af hormonal prævention, kan vi først konkludere om, når studiet er vurderet i EU-regi (på baggrund af den samlede viden om anvendelse af hormonal prævention og risiko for brystkræft).”

Jeg kan henholde mig til det af styrelsen oplyste og vil på den baggrund afvente EMAs undersøgelse af de nye mulige bivirkninger.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Camilla Rosengaard Villumsen