

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse

Dato: 18. marts 2008
Kontor: Lægemiddelkontoret
J.nr.: 2008-13009-627
Sagsbeh.: cav
Fil-navn: Spm. 237

Besvarelse af spørgsmål nr. 237 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til ministeren for sundhed og forebyggelse den 22. februar 2008. Spørgsmålet er stillet efter ønske af Per Clausen (EL).

Spørgsmål 237:

"Ministeren bedes redegøre for, hvilke konsekvenser det får for firmaet bag Omniscan, at de forud for godkendelsen af Omniscan udelod at oplyse om dette midtels skadelige virkninger og heller ikke herefter i perioden fra 1994 til 2006 informerede myndighederne om de problemer, der var forbundet med anvendelsen af dette produkt."

Svar:

Jeg kan oplyse, at jeg den 22. februar 2008 bad Lægemiddelstyrelsen om at udarbejde en samlet redegørelse for hele forløbet i sagen omkring kontrastmidlet Omniscan fra dets godkendelse som lægemiddel til 2007.

Jeg vil derfor afvente denne redegørelse, før jeg forholder mig nærmere til sagen.

Jeg forventer at modtage redegørelsen efter påske. Redegørelsen vil blive fremsendt til Folketingets Sundhedsudvalg.