



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 13. juli 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: DEPMHE
Sags nr.: 1106577
Dok nr.: 560061

Folketingets Sundhedsudvalg har den 6. juni 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 807 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Per Clausen (EL).

Spørgsmål nr. 807:

"Ministeren bedes redegøre for, hvilke initiativer han vil tage for at sikre, at Lægemiddelstyrelsen fremover omgående videregiver informationer fra det europæiske lægemiddelagentur om risikoen for alvorlige bivirkninger."

Svar:

Oplysninger om alvorlige bivirkninger ved brug af lægemidler skal fremgå af lægemidlernes produktresuméer og indlægssedler, hvor de vil være tilgængelige for læger og patienter.

Såfremt der måtte komme ny viden frem om alvorlige bivirkninger ved brug af et lægemiddel, som ikke er nævnt i produktresuméet og indlægssedlen, skal Lægemiddelstyrelsen tage de nødvendige initiativer for at sikre, at denne information hurtigst muligt gøres tilgængelig for læger og patienter.

Kopi af dette svar er sendt til Lægemiddelstyrelsen.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Mette Touborg Heydenreich