



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: 27. februar 2014
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMBGB
Sags nr.: 1400765
Dok nr.: 1395891

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 31. januar 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 437 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde (V).

Spørgsmål nr. 437:

"Vil ministeren oplyse, om alle landets sygehuse systematisk og ugentligt tjekker op på produktionsinformationerne en ekstra gang, sådan som Aarhus Universitetshospital har indført procedurer omkring, på baggrund af sagen om de 28 patienter med prostatakræft, der i 2012 og 2013 har fået kemoterapi på Aarhus Universitetshospital med stoffet cabazitaxel i doser, der har været 16-21 større end ordineret?" "

Svar:

Jeg har anmodet Danske Regioner om bidrag til besvarelsen af spørgsmål 437.

Danske Regioner har i den forbindelse blandt andet oplyst, at sygehusapotekerne hidtil har haft forskellige procedurer for gennemgang af produktresuméer for at undersøge, om der er ændringer i disse. På baggrund af den verserende sag med kemoterapiproduktet cabazitaxel har sygehusapotekerne ifølge Danske Regioner besluttet at foretage en tæt og systematisk - de fleste steder ugentlig - kontrol af, om der er kommet nye produktresuméer eller ændringer i eksisterende produktresuméer.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Birgitte Gram Blenstrup