



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Lovsekretariat

Dato: 11. oktober 2012
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMBGB
Sags nr.: 1210164
Dok nr.: 1057972

Medlem af Folketinget Sophie Løhde (V) har den 4. oktober 2012 stillet følgende spørgsmål nr. S 125 til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål S 125:

"Mener ministeren at det er tilstrækkelig og tilfredsstillende, at Sundhedsstyrelsen alene har udsendt information på styrelsens hjemmeside (den 21. august 2012) til de kvinder, som har fået indopereret et syntetisk mesh-implantat i underlivet?"

Svar:

Sundhedsstyrelsen lagde den 21. august 2012 information på styrelsens hjemmeside om risici ved det syntetiske mesh-implantat, jf. mit svar på spørgsmål 828 (alm. del).

Det er imidlertid regionerne, der som driftsansvarlige, har opgaven med at indkalde og informere kvinderne. Sundhedsstyrelsen skrev derfor den 22. august 2012 til regionerne og Brancheforeningen for Privathospitaler og Klinikker og bad dem sørge for, at sygehuse og klinikker indkaldte kvinder, som havde fået foretaget underlivsoperationer med indsættelse af syntetisk POP implantater, til samtale, undersøgelse og vurdering.

Sundhedsstyrelsen indskærpede samtidig, at de driftsansvarlige for offentlige og private sygehuse samt autoriserede sundhedspersoner, der udøver selvstændig virksomhed uden for sygehusvæsenet, har pligt til at foretage indberetning til Sundhedsstyrelsen, når der opstår alvorlige hændelser med implantater. Sundhedsstyrelsen gjorde i brevet opmærksom på, at der skulle udvises stor forsigtighed ved anvendelse af syntetiske POP implantater, og at der var en skærpet informationspligt over for patienterne.

Jeg mener på denne baggrund, at Sundhedsstyrelsens information via styrelsens hjemmeside har været tilstrækkelig.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Birgitte Gram Blenstrup

