

[Sundhedsministeren]

»I 1986 afregistreredes en række sovemidler inden for gruppen barbiturater på grund af bivirkninger og misbrug. Årsagen er den, at man nu råder over mere hensigtsmæssige præparater til dette formål.

Til visse patienter er der dog fortsat behov for anvendelse af lægemidler inden for dette område. Af denne grund forblev præparatet Fenemal på markedet, men med et snævrere indikationsområde, nemlig epilepsi og eclampsi.

Sundhedsstyrelsen er bekendt med, at der på årsbasis anvendes ca. 4 millioner definerede døgnosser (DDD) af dette præparat.

Denne måleenhed er defineret som den formodede gennemsnitlige døgnosis anvendt på præparatets hovedindikationer til voksne.

Der foreligger ikke tilgængelige oplysninger om, hvor mange af disse doseringer der anvendes til gravide kvinder, ligesom Sundhedsstyrelsen ikke er bekendt med, hvilken information lægerne giver til kvinderne.

Sundhedsstyrelsen har i øvrigt følgende kommentarer til præparatets anvendelse under graviditet.

Fenemal (fenobarbital) anvendes hos gravide dels til behandling af visse former for epilepsi, dels ved truende og manifest svangerskabsforgiftning (eclampsi) samt til modvirkning af en truende for tidlig fødsel.

Det kan ikke udelukkes, at Fenemal indtaget tidligt i svangerskabet i forbindelse med epilepsibehandling kan øge risikoen for medfødte misdannelser i beskeden grad. Denne risiko skal imidlertid afvejes over for effekten ved visse former for epilepsi, som i sig selv indebærer en risiko for den gravide og for fosteret.

Ved anvendelse af Fenemal i forbindelse med truende eller manifest svangerskabsforgiftning, som kun forekommer i den sidste del af svangerskabet, kan det nyfødte barn være under indflydelse af Fenemal, visende sig ved kortvarig sløvhed og påvirket åndedræt. Dette udgør imidlertid ikke nogen trussel imod barnets helbred på længere sigt, og på de specialafdelinger, som anvender denne behandling, har man det nødvendige beredskab til rådighed. Det samme gælder anvendelse ved truende for tidlig fødsel.

Fenemal har gennem mange år kun været anvendt til gravide på klare indikationer, hvor fordele er afvejet over for mulige risici, og hvor det alle forhold taget i betragtning må anses for

den bedste behandling. Sundhedsstyrelsen finder, at denne holdning fortsat er korrekt. Der findes således ikke grundlag for en ændring i registreringsstatus for Fenemal eller for ændret information om præparatets anvendelse under graviditet.«

Spm. nr. S 237

Til *sundhedsministeren* (22/11 88) af:

Helle Degn (S):

»Hvad vil ministeren gøre for at fremme en offentlig debat om og politisk stillingtagen til det presserende sundhedspolitiske spørgsmål forebyggelse af folkesygdomme?«

Begrundelse

Alle undersøgelser fra de seneste år peger på, at forebyggende foranstaltninger er det eneste effektive middel mod folkesygdomme som kredsløbslidelser og kræft. Flere og flere danskere dør af disse sygdomme, som i vidt omfang ikke lader sig helbrede, når de først er opstået. Alt tyder også på, at forebyggende foranstaltninger på lang sigt vil være langt den mest samfundsøkonomiske fremgangsmåde.

I Danmark er det endnu ikke lykkedes at opstille en egentlig forebyggelsespolitik, som har reel betydning.

Svar (29/11 88):

Sundhedsministeren (Elsebeth Kock-Petersen):

Af statsministerens redegørelse til Folketinget tirsdag den 4. oktober 1988, skriftlig del (Folketingets forhandlinger sp. 65), fremgår det, at jeg i løbet af indeværende folketingsamling agter at give Folketinget en redegørelse om regeringens forbyggelsesprogram.

Selve programmet forventes fremlagt tidligt næste år, hvorefter en række offentlige og private institutioner og organisationer vil blive opfordret til at kommentere programmet.

Jeg vil efter denne høring give Folketinget den omtalte redegørelse for regeringens forebyggelsesinitiativer.

Det er min opfattelse, at der herigennem vil blive skabt en grundig debat om dette meget vigtige område inden for sundhedspolitikken.

Spm. nr. S 238

Til *sundhedsministeren* (22/11 88) af: