

Spm. nr. S 4432

Til indenrigs- og sundhedsministeren (22/8 03) af:

Line Barfod (EL):

»Vil ministeren oplyse, om der i de undersøgelser, der er gennemført i Danmark og England med Marinol til sklerosepatienter, er fremkommet oplysninger, der tyder på alvorlige bivirkninger?«

Begrundelse

Med Folketingets beslutning lige inden sommerferien om, at der skulle åbnes for Marinol til sklerosepatienter, så snart resultatet af den engelske undersøgelse forelå, i stedet for at afvente den danske undersøgelse, der er blevet forsinket flere gange, blev de mange mennesker, der er hårdt ramt af sklerose stillet i udsigt, at de kunne få Marinol fra 15. august 2003. Medmindre naturligvis den engelske undersøgelse viste helt andre resultater end forventet, f.eks. alvorlige bivirkninger. Ministeren har oplyst, at offentliggørelsen af den engelske undersøgelse er blevet forsinket, men at ministeren vil indhente nærmere oplysninger om undersøgelsen. Spørgeren vil derfor gerne have oplyst, om der er noget i undersøgelsen, der tyder på alvorlige bivirkninger. Såfremt det ikke er tilfældet, mener spørgeren, at ministeren som vedtaget af Folketinget skal åbne for, at sklerosepatienter kan få Marinol.

Svar (2/9 03)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

Som det fremgår af mit brev af 14. august 2003 til Folketingets Sundhedsudvalg (alm. del – bilag 819), har Lægemiddelstyrelsen på baggrund af mit brev af 15. juli 2003 til Sundhedsudvalget (alm. del – bilag 765) rettet henvendelse til den engelske undersøgelsesorganisation for nærmere at afklare omstændighederne vedrørende forsinkelsen af forsøget med Marinol. Efter styrelsens oplysninger skulle det være almindelige praktiske forhold, der har forsinket offentliggørelsen og ikke substantielle problemer. Det har

desværre vist sig ikke at været muligt for styrelsen at modtage information om foreløbige resultater af undersøgelsen, herunder eventuelle bivirkninger, da det er normal praksis ikke at komme med en sådan information før forskerens almindelige offentliggørelse af forsøgsresultaterne i et anerkendt lægefagligt tidsskrift.

I forlængelse heraf kan jeg oplyse, at Lægemiddelstyrelsen på ny har rettet henvendelse til den engelske undersøgelsesorganisation og fået oplyst, at resultaterne af den engelske undersøgelse forventes at foreligge i starten af september måned i år.

I mit brev af 14. august 2003 informerede jeg endvidere Sundhedsudvalget om, at resultatet af undersøgelsen på Århus Kommunehospital, hvor effekten af Marinol ved smertebehandling af sklerosepatienter undersøges, vil blive offentliggjort ved den europæiske smertekongres i Prag den 3. september 2003. Det er min forventning, at såfremt der har været alvorlige bivirkninger for sklerosepatienter ved brug af Marinol, så vil disse oplysninger blive fremlagt på kongressen.

For så vidt angår de to igangværende forsøg på Rigshospitalet, hvor sklerosepatienter modtager Marinol, kan jeg oplyse, at den forsøgsansvalige læge på nuværende tidspunkt alene har kunnet oplyse, at visse af deltagerne har følt sig sløve efter indtagelsen af Marinol.

Det er fortsat er min forventning, at Lægemiddelstyrelsen i starten af september måned i år vil have mulighed for på grundlag af sundhedsfagligt dokumentationsmateriale på ny at tage stilling til, om patienter med sklerose skal have mulighed for at få udleveret Marinol på linie med cancer- og aids-patienter.

Spm. nr. S 4433

Til beskæftigelsesministeren (22/8 03) af:

Line Barfod (EL):

»Vil ministeren oplyse, om de regionale arbejdsmarkedsråd i alle tilfælde får oplysninger om Udlændingestyrelsens tildeling af arbejds- og opholdstilladelser til udlændinge, og om disse oplysninger indbefatter arbejdsgiverens/virkosomhedens navn og antallet af tilladelser?«