

Sundhedsministeren (Agnete Laustsen):

For det første vil jeg gerne henholde mig til, hvad formanden også ved gentagne lejligheder her i dag har sagt, nemlig at dette ikke er en forespørgselsdebat om AIDS og bekæmpelse af AIDS, men et konkret lovforslag fra Fremskridtspartiet om, hvorvidt denne sygdom bør henføres under kønssygdomslovgivningen, og jeg agter derfor ikke på nuværende tidspunkt at komme med noget som helst bud på, hvad regeringen agter at foretage sig, hvis, såfremt, ifald . . . ud over det, jeg har sagt i dag, og jeg synes endda, jeg har gjort det meget udførligt.

Men jeg er fra flere sider konkret blevet spurgt om de tidligere omtalte tal, og jeg vil gerne gentage dem for at få det gjort helt tydeligt for alle. Det er de tal, som Statens Seruminstitut har udgivet om anmeldte AIDS-tilfælde pr. 1. november 1987, det vil altså sige tilfælde, hvor sygdommen er i udbrud, og det drejer sig om 209 tilfælde. Når tallet for antallet af døde også har været bragt op i denne forbindelse, kan jeg sige, at det er 105 tilfælde, det drejer sig om. Jeg vil også gerne gentage det, jeg oplyste om, hvor mange der var smittet ved heteroseksuel kontakt. Det drejer sig om 9 tilfælde, og det er som sagt Statens Seruminstitut, der har oplyst dette.

Hermed sluttede forhandlingen.

Afstemning

Lovforslagets overgang til anden behandling vedtoges uden afstemning.

Fjerde næstformand (Ole Vig Jensen):

Jeg foreslår, at lovforslaget henvises til Sundhedsudvalget. Hvis ingen gør indsigelse mod dette forslag, betragter jeg det som vedtaget. (Ophold). Det er vedtaget.

Den næste sag på dagsordenen var:

5) Første behandling af beslutningsforslag nr. B 35:

Forslag til folketingsbeslutning om skriftlig forbrugeroplysning om eventuelle bivirkninger ved indtagelse af medicin.

Af Tommy Dinesen (SF) m.fl.
(Fremsat 5/11 87).

Forslaget sattes til forhandling.

Forhandling

Sundhedsministeren (Agnete Laustsen):

I de seneste år er ønsket om en mere konsekvent orientering af forbrugerne om eventuelle bivirkninger ved medicinindtagelse blevet fremført flere gange. En sådan information kan bl.a. foretages ved indlægssedler i lægemiddelpakningen eller ved, at oplysninger påtrykkes selve pakningen.

Vi har ikke i Danmark tradition for at oplyse om bivirkninger ved lægemidler ved hjælp af indlægssedler eller andet materiale, der følger lægemidlet. Det har været Sundhedsstyrelsens opfattelse, at forbrugerne skulle modtage de nødvendige forbrugeroplysninger, herunder oplysning om bivirkninger ved medicinindtagelse, fra lægen for så vidt angår de receptpligtige lægemidler og fra apotekspersonalet for så vidt angår håndkøbsmedicin.

Baggrunden for denne indstilling har været ønsket om at undgå en u hensigtsmæssig selvmedicinering og vel nok også en lidt formynderisk frygt for, at patienten vil afstå fra at indtage nødvendig medicin, hvis han læser om de eventuelle bivirkninger.

Ved vedtagelsen af lægemiddeloven, der trådte i kraft den 1. januar 1975, blev der givet Sundhedsstyrelsen mulighed for at forlade den hidtidige, meget strenge linje med hensyn til forbrugeroplysninger på lægemidler.

Umiddelbart efter lægemiddelovens ikrafttræden udsendte Sundhedsstyrelsen regler, der foreskrev, at håndkøbslægemidler skulle forsynes med oplysninger om anvendelsesområde, normal dosering samt eventuelle advarsler, hvis sådanne var foreskrevet af Sundhedsstyrelsen. Disse regler er senere blevet såvel justeret som præciseret flere gange.

De gældende regler om udformning af etiket og pakningsmateriale for håndkøbslægemidler tillader således, at der gives visse former for forbrugeroplysninger. Reglerne tillader imidlertid ikke, at der gives oplysning om bivirkninger, medmindre Sundhedsstyrelsen udtrykkeligt har foreskrevet, at lægemidlet skal forsynes med advarsel.

For de receptpligtige lægemidlers vedkommende forudsættes det, at apoteket i overensstemmelse med lægens anvisninger forsyner