

**Svar (10/5 96)**

**Sundhedsministeren** (Yvonne Herløv Andersen):

Sundhedsstyrelsen har oplyst følgende til brug for besvarelsen af spørgsmålet:

»Diskussionen om, hvorvidt fenemal er skadelig for børn, specielt for børns udvikling, er ikke ny. Den har tidligere været ført i forbindelse med anvendelse af langtidsfenemalbehandling til børn med feberkrampe. Nogle undersøgelser har i denne sammenhæng givet mistanke om en negativ effekt på børns udvikling ved brug af fenemal. Fenemal er imidlertid ikke anvendt til behandling af feberkrampe i Danmark de sidste ca. 15 år, og i denne tidsperiode er der i øvrigt foregået en meget betydelig indsnævring af indikationsområderne for fenemal. I dag anvendes fenemal til børn på få og snævre indikationer og kun i korttidsbehandling, dvs. dage eller få uger.

De vigtigste indikationer er følgende:

Børn, som i *fosterlivet* udsættes for alkohol og narkotika og andre rusmidler, er i høj risiko for medfødte misdannelser, hjerneskader, væksthæmning, for tidlig fødsel, kompliceret fødsel, dødfødsel og abstinenser. Disse komplikationer kan forebygges med tidlig og tværfaglig behandlingsindsats under graviditet, fødsel, nyfødthedsperioden og de første leveår.

Under graviditeten behandles rusmiddelafhængige gravide med metadon og/eller fenemal for henholdsvis narkotikaafhængighed og/eller afhængighed af andre typer rusmidler hos moderen. Behandlingsmetoden bygger på en international anbefaling og er en afprøvet behandlingsmetode med de nævnte medikamenter uden risici for betydelige bivirkninger. Undladelse af behandling vil indebære stor risiko for ovennævnte komplikationer for børnene, herunder død eller livslange handicap.

Til *nyfødte* anvendes fenemal, når børnene har abstinenser på grund af moderens misbrug af narkotika. Stoffet anvendes dog kun, når opiumsdråber ikke har tilstrækkelig effekt. Herudover anvendes fenemal, når der er tale om abstinenser eller alvorlig mistanke om abstinens ved det såkaldte »føtale alkoholsyndrom«. Også denne behandlingsmetode er internationalt anbefalet og afprøvet uden risici for betydelige bivirkninger. Det skal understreges, at undladelse af behandling af børnene med abstinenser indebærer stor risiko for børnenes liv og førlighed, idet børn med abstinenser bl.a. kan udvikle

akutte, livstruende krampe, vejrtrækningsbesvær, diarré, eksplosiv opkastning m.v. Behandling med andre medikamenter end de ovenfor nævnte vil medføre dårligere kontrol af symptomerne og flere bivirkninger. Endelig anvendes fenemal i neonatalperioden til kortvarig sedering af børn, der skal i respirator, og til behandling af alvorlige krampe hos nyfødte. I tilfælde, hvor krampebehandling må fortsættes igennem længere tid, omstilles til et andet præparat. Denne behandlingsmetode har siden 1985 været anvendt ved Hvidovre Hospital og Rigshospitalet og er fortsat den behandlingsmetode, som internationalt anbefales.

Hos *større børn* anvendes fenemal stort set kun til behandling af status epilepticus og da ikke som førstevalgspræparat.

Det skal understreges, at fenemal har meget få akutte bivirkninger, og endvidere er de anførte indikationer meget tungtvejende, da der ikke er alternativer til flere af de nævnte indikationsområder. Det skal i den forbindelse bemærkes, at i de tilfælde, hvor der kunne være tale om alternative præparater, er kendskabet til eventuelle bivirkninger af disse – såvel på kort som på langt sigt – ikke tilstrækkelige. Endelig kan det oplyses, at så vidt det er Sundhedsstyrelsen bekendt, benyttes fenemal på de nævnte indikationer i hele den vestlige verden, idet der vil være en betydelig risiko for børnene ved at undlade at bruge fenemal, og at der for tiden ikke er dokumenteret bedre alternativer.»

Jeg kan henholde mig til denne udtalelse.

**Spm. nr. S 2121**

Til sundhedsministeren (29/4 96) af:

**Tove Fergo (V):**

»Vil ministeren oplyse, om der foregår biomedicinske forsøg, eventuelt behandlingsforsøg, med fenemal eller andre lignende stoffer på børn af stofmisbrugere og alkoholikere?«

**Svar (10/5 96)**

**Sundhedsministeren** (Yvonne Herløv Andersen):

Sundhedsstyrelsen har oplyst følgende til brug for besvarelsen af spørgsmålet: