

lægemidler. Forbruget af neuroleptika og angst-dæmpende midler var betydelig større på psykiatriske plejehjem end på almindelige plejehjem, idet en del af beboerne på de psykiatriske plejehjem var i længerevarende psykofarmakologisk behandling.

Der foreligger ikke oplysninger, som gør det muligt at vurdere, hvordan de seneste års generelt faldende forbrug af beroligende lægemidler har indvirket specifikt på forbruget på plejehjem.«

Spm. nr. S 2393

Til sundhedsministeren (24/5 96) af:

Tove Fergo (V):

»Udskrives neuroleptika efter familiens, plejehjemspersonalets eller den ældres eget ønske og/eller efter lægens ordination, og hvad er begrundelsen for at ordinere denne medicin til ældre i dag?«

Svar (6/6 96)

Sundhedsministeren (Yvonne Herløv Andersen):

Sundhedsstyrelsen har oplyst følgende, hvortil jeg kan henholde mig:

»Neuroleptika er betegnelsen for en gruppe stoffer, der først og fremmest har antipsykotisk effekt.

Neuroleptika anvendes til behandling af en række psykotiske tilstande samt ikkepsykotiske tilstande præget af angst, uro og søvnløshed. Det kan således i en række tilfælde være velbegrunderet at anvende neuroleptika til ældre.

Neuroleptika er receptpligtige lægemidler, og midlerne kan kun anvendes af en læge eller efter en læges ordination. Ved ordinationen har lægen pligt til at sikre sig, at indikationerne for anvendelse af præparatet er til stede.

Lægen må ifølge lægelovens § 6, stk. 3, 1. pkt., ikke indlede eller fortsætte en behandling mod patientens vilje, medmindre andet er særligt hjemlet i lovgivningen. En læge må derfor ikke iværksætte en behandling med neuroleptika, uden at patienten samtykker i behandlingen.

Lægen kan således ikke iværksætte en behandling på baggrund af et ønske fra pleje-

hjemspersonalet eller pårørende, såfremt den ældre ikke selv ønsker behandlingen.«

Spm. nr. S 2463

Til sundhedsministeren (31/5 96) af:

Tove Fergo (V):

»Vil ministeren oplyse, om kemoterapiforsøget med knoglemarvstransplantation stadig løber, samt oplyse, om der bliver benyttet de samme kemoterapeutiske stoffer som i de oprindelige protokoller, og hvis stofferne er ændret, er der da givet tilladelse til dette af den regionale komité?«

Begrundelse

Der henvises til ministerens besvarelse af spørgsmål nr. S 1908.

Svar (10/6 96)

Sundhedsministeren (Yvonne Herløv Andersen):

Jeg er ikke i besiddelse af detaljerede oplysninger om forsøgets forløb, men jeg kan oplyse, at Den Videnskabetiske Komité for Københavns Amt har anmodet overlæge, dr.med. Torben Skovsgaard, der er ansvarlig for forsøget, om en redegørelse for forsøgets forløb.

Jeg har anmodet om at modtage et eksemplar af redegørelsen, når denne foreligger.

Jeg skal herefter vende tilbage over for spørgeren med en besvarelse af spørgsmålet.

Spm. nr. S 2464

Til sundhedsministeren (31/5 96) af:

Tove Fergo (V):

»Vil ministeren oplyse, om patientinformationen er blevet revideret på baggrund af de erfaringer, man foreløbig har fået med kemoterapiforsøget med knoglemarvstransplantation, her tænkes bl.a. på de bivirkninger såsom blindhed, der er konstateret hos forsøgspersonerne?«