

erne, at der blev gennemført en undersøgelse af de patienter, som var opereret med cementfrie hofteproteser, hvis de ønskede det. 362 patienter blev undersøgt, og af disse var 14,6 pct. reopererede, og 16,3 pct. skulle opereres igen, dvs. en samlet procent på 31,9. Disse tal overskrider meget væsentligt gennemsnittallet for hele landet. Også på Sundby Hospital var der problemer. Her var 23 patienter ud af 71 opererede utilfredse med behandlingen. Disse sager kunne også være undgået, hvis der havde eksisteret en godkendelsesordning for medicinsk udstyr.

Hoftesagen og Boneloc-skandalen er blot to af de mest graverende tilfælde. Skal danskere have kunstige hjerteklapper, kunstigt hjerte, spiraler til svangerskabsforebyggelse eller brystimplantater (silicone),

gælder samme regler. Svinger disse implantater, er det ikke smerter som følge af fejlindgreb, der er tale om. Da gælder det liv og død.

Med dette forslag ønsker forslagsstillerne at sikre, at risikoen for en Boneloc-skandale, en ny hoftesag eller andre fremtidige mere uhyggelige sager minimeres. Som udgangspunkt ønskes, at medicinsk udstyr sidestilles med lægemidler. Boneloc-sagen har vist, at det kan være mindst lige så skadeligt for mennesker at få indopereret forkert udstyr som at indtage forkert medicin. Det afgørende for dette forslag er derfor, at der i fremtiden kommer en kontrol og godkendelsesinstans, som kan sikre, at Boneloc-skandalen og hoftesagerne fra Aalborg og Sundby bliver enestående i dansk historie.

Skriftlig fremsættelse

Kirsten Jacobsen (FP):

Som ordfører for forslagsstillerne tillader jeg mig herved at fremsætte:

Forslag til folketingsbeslutning om kontrol og godkendelse af medicinsk udstyr (implantater) inden ibrugtagning.

(Beslutningsforslag nr. B 126).

Jeg henviser i øvrigt til de bemærkninger, der ledsager forslaget, og anbefaler det til Tingets velvillige behandling.