

har den fornødne tid til at læse hver enkelt sag igennem til mindste detalje.

Mange sagsbehandlere er ikke orienteret nok om, hvad en hjerneskade er, eller hvor individuelle skaderne kan være, samt hvilke muligheder der er for den enkelte person – flere er endda ikke orienteret om fleksjobordningen.

Svar (5/9 02)

Socialministeren (Henriette Kjær):

Når det drejer sig om information om forskellige behandlingsmuligheder, herunder behandlingsmuligheder for hjerneskadede, er det Socialministeriets indtryk, at mange hospitaler, hjerneskadecentre, amter og kommuner allerede udarbejder pjecer og foldere, der er tilgængelige for den hjerneskadede og den skadedes pårørende.

Herudover gør f.eks. både Hjerneskadeforeningen og Hjernesagen en indsats for at give så god og fyldig information som muligt, lige som begge foreninger er aktive med hensyn til at udvikle måder, hvor der gives den hjerneskadede og de pårørende muligheder for både information og netværk.

Udover information i form af pjecer og lignende er der på internettet, via både foreninger og myndigheder, en bred vifte af tilgængelig information, der kan hjælpe hjerneskadede og deres pårørende i dagligdagen.

Efter Socialministeriets opfattelse, er der således allerede megen god information til rådighed for hjerneskadede og deres pårørende.

Spm. nr. S 3049

Til indenrigs- og sundhedsministeren (28/8 02) af:

Birthe Skaarup (DF):

»Vil ministeren tage initiativ til at ændre informationen på indlægssedlerne i medicinpakkerne, således at patienter ikke dropper livsvigtig medicin på grund af frygt for eventuelle bivirkninger?«

Begrundelse

Der henvises til en artikel i URBAN, tirsdag den 27. august 2002. Spørgeren finder det forkaste-

ligt, at mange mennesker undlader at tage medicin på grund af angst for de mange bivirkninger, der beskrives på indlægssedlerne. Også læger og apoteker advarer om, at oplysningerne om bivirkninger, som er beskrevet på indlægssedlerne, er for teoretiske og udgør et problem – det kan koste menneskeliv – såfremt patienter undlader at tage den ordinerede medicin på grund af angst for bivirkninger.

Svar (16/9 02)

Indenrigs- og sundhedsministeren (Lars Løkke Rasmussen):

I begrundelsen for spørgsmålet henvises til en artikel i URBAN den 27. august 2002. I artiklen fremføres fra forskellige sider den opfattelse, at nogle patienter bliver så skræmt af oplysninger om bivirkninger ved et lægemiddel, der er ordineret af lægen, at de holder op med at tage lægemidlet, selvom sandsynligheden for at blive udsat for en bestemt bivirkning reelt kan være meget lille og står i grel modsætning til risikoen ved ikke at tage livsnødvendig medicin. Der peges i artiklen især på indlægssedler i lægemiddelpakninger som kilde til oplysninger, der kan virke foruroligende.

Artiklen peger på et dilemma; på den ene side har patienterne krav på god og fyldestgørende information om lægemidler, og på den anden side kan nogle oplysninger, f.eks. om bivirkninger, på nogle patienter virke skræmmende og føre til et u hensigtsmæssigt og fagligt set ubegrundet ophør med behandlingen. Jeg er enig i, at indlægssedlerne har en betydelig funktion som informationskilde for patienter, og at der bør sigtes mod at udforme disse, således at de i størst mulig omfang imødekommer patienternes informationsbehov på en hensigtsmæssig og fyldestgørende måde.

Jeg kan i den forbindelse oplyse, at Lægemiddelstyrelsen er opmærksom på behovet for at forbedre indlægssedlerne. Lægemiddelstyrelsen har aktuelt, på baggrund af en anmodning fra Indenrigs- og Sundhedsministeriet, iværksat konkrete initiativer med det sigte at opnå forbedringer for dansk godkendte lægemidler. Lægemiddelstyrelsen er i færd med at lægge sidste hånd på en ny vejledning om udformning af produktresuméer og indlægssedler for sådanne lægemidler. Vejledningen, der baserer sig på en ny EU-guideline, fastlægger som noget nyt, at oplysninger om bivirkninger skal opdeles i al-