

VIDENSKAB OG PRAKSIS | SEKUNDÆRPUBLIKATION

Resultater

Efter eksklusion var der 11.184 graviditeter tilbage. Af disse endte 84,8% med fødsel af et levende barn, 12,6% endte i en spontan abort, 0,3% endte i en dødfødsel (36), og 2,3% endte i en ektopisk graviditet (274).

Tabel 1 viser, at de to grupper var forskellige med hensyn til alder, tid mellem de to svangerskaber, bopæl og gestationsalder, da aborten blev induceret.

Ektopisk graviditet sås hos 2,4% af dem, der tidligere havde fået en medicinsk induceret abort, og 2,3% af dem, der havde fået en kirurgisk induceret abort. Resultaterne af statistiske analyser tyder ikke på, at denne forskel er af betydning efter justering for potentielle konfoundere (**Tabel 2**). Det samme er tilfældet med de andre analyserede udfald.

Diskussion

I denne undersøgelse kunne der ikke genfindes en overrisiko for ektopisk graviditet efter en medicinsk induceret abort [5]. Vi fandt heller ikke flere tilfælde af spontan abort, præterm fødsel eller lav fødselsvægt efter en medicinsk induceret abort end efter en kirurgisk abort.

Vi baserede vores analyser på en populationsbaseret cohorte med god statistisk styrke og med kliniske data, der blev registreret prospektivt.

Brug af sekundære data giver dog begrænsede muligheder for konfounderkontrol. Vi har ingen oplysninger om seksuelt overførte sygdomme, tidligere ektopiske graviditeter eller rygning; alle kendte risikofaktorer for ektopisk graviditet. Af denne grund baserer vi vores resultater på en intern sammenligning mellem kvinder, der alle fik foretaget en induceret abort. Vi kan derfor kun sige, at medicinsk induceret abort har lige så mange (eller få) af de komplikationer, vi har studeret, som ses efter kirurgisk induceret abort. På den anden side tyder de fleste studier på, at der kun er få bivirkninger i en efterfølgende graviditet ved en kirurgisk induceret abort.

På grund af de danske registres historie og dækningsgrad kan vi gennemføre opfølgningsstudier næsten uden selektion, og de hyppigheder vi fandt for reproduktionsfejl i en graviditet, der fulgte efter en induceret abort, ligner det vi ser for befolkningen som helhed.

Vore data tyder på, at den medicinsk inducerede abort er lige så sikker som den kirurgiske abort.

Korrespondance: Jørn Olsen, Institut for Folkesundhed, Afdeling for Epidemiologi, Aarhus Universitet, DK-8000 Århus C. E-mail: jo@soci.au.dk

Antaget: 19. oktober 2007
Interessekonflikter: Ingen angivet

This article is based on a study first reported in The New England Journal of Medicine 2007;357:648-53.

Litteratur

- Creinin MD. Medical abortion regimens: historical context and overview. Am J Obstet Gynecol 2000;183:S3-S9.
- Jones RK, Henshaw SK. Mifepristone for early medical abortion: experiences in France, Great Britain and Sweden. Perspect Sex Reprod Health 2002;34: 154-61.
- Grimes DA. Risks of mifepristone abortion in context. Contraception 2005; 71:161.
- Kruse B, Poppema S, Creinin D et al. Management of side effects and complications in medical abortion. Am J Obstet Gynecol 2000;183:S65-S75.
- Bouyer J, Coste J, Shoaiei T et al. Risk factors for ectopic pregnancy: a comprehensive analysis based on a large case-control, population-based study in France. Am J Epidemiol 2003;157:185-94.
- World Health Organization Task Force on Post-Ovulatory Methods of Fertility Regulation. Medical abortion at 57 to 63 days' gestation with a lower dose of mifepristone and gemeprost: a randomized controlled trial. Acta Obstet Gynecol Scand 2001;80:447-51.

Lægemiddelstyrelsen**Tilskud til lægemidler**

Lægemiddelstyrelsen meddeler, at der pr. 19. november 2007 ydes generelt tilskud efter sundhedslovens § 144 til følgende lægemidler:

(N-04-BC-06) Cabergolin »Hexal« tabletter*, HEXAL A/S
(D-05-AX-52) Daivobet salve*, Orifarm A/S
(A-02-BC-05) Inexium tabletter*, PharmaCoDane ApS
(C-09-CA-03) Diovan tabletter*, 2care4 ApS
(J-01-FA-09) Klaricid tabletter*, Paranova Danmark A/S
(A-02-BC-03) Lansoprazol »Orifarm« kapsler*,
Orifarm Generics A/S
(R-01-AD-05) Pulmicort Nasal Aqua næsespray*,
Orifarm A/S
(C-09-DA-04) CoAprovel tabletter*, PharmaCoDane ApS
(A-10-BX-04) Byetta injektionsvæske, Eli Lilly A/S

gruppe uden klausulering over for bestemte sygdomme,

(A-02-BC-03) Lansoprazol »Orifarm« kapsler*,
Orifarm Generics A/S

gruppe klausuleret til personer, der modtager pension efter lov om social pension, eller til personer, der lider af følgende sygdomme: Ulcus duodeni. Ulcus ventriculi. Re-fluksøsafagit. Zolinger-ellisons syndrom. Gastroskopisk verificeret *Helicobacter pylori*-associeret ulcus i kombination med antibiotika. Dette gælder for kapsler i styrken 15 mg i pakningsstørrelserne til og med 56 stk. En betingelse for at opnå tilskud er, at lægemidlet er ordineret på recept, og at lægen har skrevet »tilskud« på recepten.

Denne bestemmelse trådte i kraft den 19. november 2007.

*) Omfattet af tilskudsprisssystemet.