

Dansk Selskab for Plastik og Rekonstruktionskirurgi samt Dansk Selskab for Kosmetisk Plastikkirurgi udtaler om de franske PIP og hollandske Rofil implantater:

Danske plastikkirurger oprettede i 1998 i samarbejde med Kræftens Bekæmpelse en frivillig registrering i Dansk Plastikkirurgisk Mammaregister af brystimplantationer hos kvinder, som blev opereret kosmetisk eller i forbindelse med brystrekonstruktion. Formålet med registreringen var primært at kunne overvåge produktsikkerheden. Registreringen måtte desværre lukke i starten af 2011 på grund af manglende finansiering. I den 12-årige periode Mammaregisteret eksisterede, blev der indsamlet oplysninger på over 15.000 kvinder med brystimplantater. Deltagelse i registreringen var frivillig både for de plastikkirurgiske klinikker og afdelinger og for patienterne, men alle offentlige plastikkirurgiske afdelinger og skønsmæssig 70% af de private klinikker bidrog til registreringen.

De franske sundhedsmyndigheder meddelte i foråret 2010, at der var et problem med silikoneimplantater af fabrikatet PIP, idet de så ud til at gå i stykker hyppigere og tidligere end andre typer af implantater. Samtidig er den silikone, der er anvendt, ikke godkendt til brystimplantater. Det har siden vist sig, at et hollandsk produkt solgt under navnet Rofil er identisk med PIP implantaterne.

Senest er det i medierne blevet oplyst, at der er mistanke om en øget risiko for brystkræft hos kvinder med de franske PIP implantater. Der er ikke belæg for dette udsagn med den nuværende viden. De franske myndigheder har i en meddelelse fra 23. december 2011 vurderet, at der ikke er en forøget risiko for kræft hos kvinder, der har fået indopereret PIP implantater. I en opdateret meddelelse fra 30. december 2011 fastholdes denne vurdering af, at der ikke er en forøget kræftisiko. Nye oplysninger vurderes løbende og de europæiske lande arbejder sammen om dette.

Dansk Selskab for Plastik og Rekonstruktionskirurgi informerede allerede i april 2010 sine medlemmer om situationen, og det blev i november 2010 aftalt, at de kvinder, som er opereret med de pågældende implantater, kan få dem fjernet på de plastikkirurgiske afdelinger, såfremt de ikke kan få hjælp på den klinik, hvor de er opereret. Det skal dog bemærkes, at man i offentligt regi ikke tilbyder nye implantater, hvis de oprindelige implantater blev lagt ind af kosmetiske årsager. De kvinder som ikke ønsker at blive opereret aktuelt, bør tilbydes kontrol hos deres plastikkirurg.

I Dansk Plastikkirurgisk Mammaregister har vi kun registreret 10 kvinder, som er opereret med PIP/Rofil implantater. Lægemiddelstyrelsen har på baggrund af information fra 2 distributører, som har solgt de pågældende implantater skønnet, at der er solgt 66 implanter i Danmark. Det er således kun en lille andel, som der er oplysning om i registeret. Privatklinikken på HC Andersens Boulevard, har anvendt de fleste PIP implantater, og klinikken deltog ikke i registeret. Den aktuelle situation med megen presseomtale, har forståeligt nok opskræmt mange kvinder. En ret stor andel af kvinder ved tilsyneladende ikke, hvilket implantat, de har modtaget og retter derfor henvendelse til de plastikkirurgiske afdelinger, klinikker, Sundhedsstyrelsen og Lægemiddelstyrelsen.

Hvis vi i Danmark havde en obligatorisk registrering af, hvilke implantater, som indopereres i den enkelte kvinde, ville vi hurtigt og præcist kunne finde frem til de pågældende. De kvinder, som er opereret med andre typer implantater, ville også nemt kunne identificeres og beroliges, og herved undgå unødvendige operationer til gavn for den enkelte og sundhedsvæsenet.

Dansk Selskab for Plastik og Rekonstruktionskirurgi og Dansk Selskab for Kosmetisk Plastikkirurgi opfordrer hermed de danske sundhedsmyndigheder til at kræve registrering af alle brystimplantationer samt medvirke til finansiering af en sådan registrering.