

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato: 2. juni 2005
Kontor: 4.s.kt.
J.nr.: 2005-1339-105
Sagsbeh.: TBA
Fil-navn: Dokument 4

Besvarelse af spørgsmål nr. 100 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 11. maj 2005

Spørgsmål 100:

"Ministeren bedes kommentere vedlagte artikel fra Dagens Medicin den 6. maj 2005 "Nye tilskudsregler giver problemer for epilepsipatienter"."

Svar:

Det fremgår af den omtalte artikel fra Dagens Medicin, at lægelige eksperter, Videnskabscenter for Epilepsi og Epilepsiforeningen advarer om, at medicintilskudsreglerne indirekte kan medføre, at ellers anfaldsfrie epilepsipatienter igen får anfald. Det fremgår endvidere af artiklen, at myndighederne i Sverige, Norge, Finland og Tyskland har besluttet, at visse typer epilepsimedicin ikke må substitueres. Herudover har myndighederne i Storbritannien udsendt nye retningslinier for epilepsibehandling.

Jeg kan henvise til min besvarelse af d.d. af spørgsmål nr. 86. Det fremgår af besvarelsen, at Lægemiddelstyrelsen i forbindelse med epilepsimedicinen Lamictal's patentudløb den 31. maj 2005 har besluttet, at indsnævre det acceptable bioækvivalensinterval for substitution til mellem 90 og 110 pct. Lægemiddelstyrelsen har endvidere besluttet, at det nye bioækvivalensinterval for substitution også vil gælde andre antiepileptika. Lægemiddelstyrelsen vil snarest rette henvendelse til indehavere af markedsføringstilladelser til antiepileptika og anmode om dokumentation for overholdelse af disse nye skærpede krav som betingelse for substitution over for originalen.