

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato: 30. august 2005
Kontor: 4.s.kt.
J.nr.: 2005-13009-252
Sagsbeh.: TBA
Fil-navn: Dokument 5

Besvarelse af spørgsmål nr. 169 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 11. august 2005

Spørgsmål 169:

"Ministeren bedes oplyse, hvor mange afslag der er givet vedrørende fritagelse af skift til epilepsikopimedisin og på hvilket grundlag."

Svar:

Som det fremgår af min besvarelse af 22. august 2005 af spørgsmål nr. 155, har Lægemiddelstyrelsen i perioden fra den 1. april 2005 til ultimo juli 2005 modtaget i alt 410 ansøgninger om forhøjet tilskud til epilepsipræparater. Heraf er 175 ansøgninger ikke imødekommet, mens 34 er returneret til lægen med henblik på fremsendelse af nye supplerende oplysninger, inden styrelsen træffer afgørelse.

Lægemiddelstyrelsen har oplyst, at afslagene som altovervejende hovedregel er begrundet i, at patienten ikke har forsøgt behandling med kopipræparater. Lægemiddelstyrelsen har endvidere oplyst, at man ikke anser overgangen fra behandling med et originalpræparat til et kopipræparat som en reel ændring i behandlingen. Ansøgningen om forhøjet tilskud skal derfor være begrundet ved objektive fund i forbindelse med behandling med billigere synonyme eller parallelimporterede præparater.