

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato:

Kontor: 3.s.kt.

J.nr.: 2003-11033-19

Sagsbeh.: TNE

Fil-navn: FT svar nr 6.doc

Besvarelse af spørgsmål nr. 6, som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 7. marts 2005

Spørgsmål 6:

"Ministeren bedes kommentere henvendelsen af 13. september 2004 fra Gigtforeningen om reumatologisk handlingsplan 2004-05, jf. alm. del – bilag 43, herunder anmodes om ministerens forklaring på forskellene i behandlingen med biologisk gigtmedicin i Østdanmark og Vestdanmark, jf. Gigtforeningens oplysninger om, at der i Østdanmark er ca. 25 leddegigtpatienter i behandling med biologisk medicin pr. 100.000 indbyggere, mens det tilsvarende tal i Vestdanmark er 13."

Svar:

Gigtforeningens forslag til en handlingsplan indeholder bl.a. en anbefaling om øget brug af biologiske gigtmidler i forbindelse med behandling af reumatologiske patienter, herunder udligning af forskelle mellem Østdanmark og Vestdanmark.

Handlingsplanen indeholder også oplysninger om, at der i Østdanmark er ca. 25 leddegigtpatienter i behandling med biologisk medicin pr. 100.000 indbyggere, mens det tilsvarende tal i Vestdanmark er 13.

Gigtforeningen henviser i denne forbindelse til anbefalingerne i en medicinsk teknologivurdering, der er udarbejdet i regi af Center for Evaluering og Medicinsk Teknologivurdering, *Leddegigt – medicinsk teknologivurdering af diagnostik og behandling (2002)*.

Jeg kan videre oplyse, at det bl.a. anbefales i rapporten, at den nye type biologiske gigtmidler (såkaldte TNF-alfa hæmmende lægemidler) bliver tilbudt til gruppen af svært behandlelige leddegigtpatienter, der ikke har haft gavn af langsomtvirkende gigtmidler. Det skønnes i rapporten, at 1.800-3.400 leddegigtpatienter over en 5-årig periode vil være kandidater til disse lægemidler, hvilket svarer til 10-20 % af de leddegigtpatienter, som behandles i reumatologisk speciallægeregi.

Jeg har bedt Sundhedsstyrelsen og Lægemiddelstyrelsen om en udtalelse vedrørende omfanget af brugen af de biologiske lægemidler i behandlingen af reumatologiske patienter. Sundhedsstyrelsens udtalelse af 14. september 2004 og Lægemiddelstyrelsens udtalelse af 9. december 2004 er vedlagt.

Det fremgår af Sundhedsstyrelsens udtalelse, at indberetninger til en landsdækkende database på det reumatologiske område, DANBIO, viser, at der siden 2000 i alt er påbegyndt en biologisk behandling af 1459 reumatologiske patienter, herunder har 805 patienter påbegyndt behandling på hospitaler i Østdanmark og 654 patienter har påbegyndt behandling på hospitaler i Vestdanmark. Indberetningerne viser endvidere, at der i 2004 er påbegyndt behandling i forhold til 255 patienter i Østdanmark og 243 patienter i Vestdanmark.

Sundhedsstyrelsen konkluderer, at indberetningerne peger i retning af, at der er en geografisk forskel i brugen af de biologiske lægemidler i forhold til reumatologiske patienter, idet flest patienter synes at modtage behandlingen på østdanske sygehuse. Styrelsen påpeger, at en mulig forklaring på denne geografiske spredning er forskelle i reumatologisk speciallægekapa-citet.

Styrelsen anfører samtidig, at det foreliggende talmateriale ikke giver et klart grundlag for at vurdere forskelle i den kliniske praksis på området. Denne usikkerhed skyldes bl.a., at der ikke findes en systematisk opgørelse over antallet af patienter med leddegigt i Danmark, at den omhandlede medicin ikke kun anvendes til behandling af leddegigt, ligesom der ikke er taget højde for konsekvenserne af det frie sygehusvalg.

Det fremgår videre af Lægemiddelstyrelsens udtalelse, at anvendelsen af de omhandlede biologiske lægemidler har været stigende fra ca. 9.500 døgndoser i 1999 til ca. 557.000 døgndoser i 2004.

Det er sammenfattende min vurdering vedrørende brugen af biologiske gigtmidler, at der på det foreliggende grundlag ikke er behov for, at centrale sundhedsmyndigheder tager initiativer i sagen. Dels foreligger en nyere MTV-vurdering fra 2002 af de omhandlede biologiske lægemidlers anvendelse i forhold til patienter med leddegigt som fagligt input til de driftsansvarlige amters planlægning af området. Dels viser indberetninger på området en øget brug af de biologiske lægemidler, herunder tendens til udlig-ning af geografiske forskelle i lægemiddelordinationen mellem Østdanmark og Vestdanmark.

For så vidt angår mine bemærkninger til Gigtforeningens handlingsplan i øvrigt, skal jeg henvise til mit brev af 18. februar 2005 til Gigtforeningen i sagen, som jeg medsender.