

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato: 18. januar 2006
Kontor: 2.s.kt.
J.nr.: 2005-12103-217
Sagsbeh.: hlj
Fil-navn: Dokument 3

Besvarelse af spørgsmål nr. 168 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 7. december 2005

Spørgsmål 168:

"Vil ministeren tage initiativ til at vurdere processen for implementering af kræftbehandlingsformer således, at de behandlingsformer, der redder liv, sikres en hurtig implementering?"

Svar:

I Kræftplan II anbefales, at der indføres en MTV-baseret model for vurdering af kræftlægemidler, der overvejes anvendt i standardbehandlingen af kræftsygdomme.

Regeringen og Dansk Folkeparti har i forlængelse af Kræftplan II indgået en aftale om udmøntningen af kræftplanen, der bl.a. indebærer iværksættelse af et program for vurdering af nye lægemidler. Denne aftale er efterfølgende bekræftet i aftalen om amternes økonomi i 2006.

Efter drøftelser i Kræftstyregruppen er det besluttet, at Sundhedsstyrelsen i samråd med Kræftstyregruppen opstiller kriterier for, hvilke lægemidler der bør underkastes en medicinsk teknologivurdering. På baggrund af de udarbejdede vurderinger kan Sundhedsstyrelsen komme med anbefalinger om anvendelsen af visse kræftlægemidler og dermed medvirke til hurtig implementering af godkendte behandlinger.

Sundhedsstyrelsens Center for Evaluering og Medicinsk Teknologivurdering har iværksat arbejdet med at udvikle en model for vurdering af kræftlægemidler. Et indledende (pilot) projekt er netop gennemført, omfattende tre lægemidler, og projektet overgår nu til driftsfasen, hvor det anslås, at en vurdering af et lægemiddel kan gennemføres på 2-3 måneder.

Med ovenstående initiativ er der således allerede etableret en proces, som sikrer en vurdering af nye kræftbehandlingsformer, som både er hurtig og grundig.