

**Indenrigs- og Sundhedsministeriet**

Dato: 18. september 2007  
Kontor: Sundhedspolitisk kt.  
J.nr.: 2007-12160-98  
Sagsbeh.: tk  
Fil-navn: Dokument 6

**Besvarelse af spørgsmål nr. 678 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 16. august 2007**

**Spørgsmål 678:**

"Ministeren bedes oplyse, om der er nye retningslinjer vedrørende behandlingen med Tysabri samt om behandlingen kan finde sted andre steder end på klinikkerne i København og Århus?"

**Svar:**

Jeg har bedt Sundhedsstyrelsen om bidrag til brug for besvarelse af spørgsmålet. Sundhedsstyrelsen har oplyst følgende: "Der er ikke udarbejdet nye retningslinier for behandling med natalizumab (Tysabri). Det er de samme retningslinier fra Dansk Multipel Sclerose Gruppe (DMSG), der gælder i dag som ved behandlingens introduktion i efteråret 2006.

Sundhedsstyrelsen udmeldte i november 2006 natalizumab (Tysabri) til behandling af dissemineret sclerose som en udviklingsfunktion på Århus Sygehus og Rigshospitalet. Det fremgik samtidig af udmeldingen, at Sundhedsstyrelsen ville se nærmere på behandlingen efter et år med henblik på en evt. udvidelse af behandlingstilbuddet til flere enheder. Sundhedsstyrelsen besluttede, at denne vurdering skulle fremskyndes med et ½ år.

På baggrund af denne vurdering og i lyset af opdaterede oplysninger fra de to afdelinger på Rigshospitalet og Århus Sygehus vedr. kapacitet og ventetider – på kort og lang sigt, kan Sundhedsstyrelsen konkludere, at der ikke foreligger noget vedvarende kapacitetsproblem efter at prævalensgruppen er kommet i behandling. Der er således ikke kapacitetsmæssige argumenter for en udvidelse af behandlingstilbuddet.

Det har fra både patienter og patientforening været fremført, at transport til de to afdelinger af patienter langt fra København og Århus udgør et ikke ubetydeligt problem. Sundhedsstyrelsen er opmærksom på dette, men da der i mindst ét tilfælde ud af godt 100 patienter i behandling er oplevet meget alvorlige bivirkninger ved infusion af natalizumab (Tysabri), er det fortsat Sundhedsstyrelsens holdning, at behandlingen ud fra hensyn til sikkerhed, erfaringsopsamling hos de enkelte læger og på afdelingerne ikke udvides til mere end de to nuværende afdelinger. Sundhedsstyrelsen vil inden jul se nærmere på behandlingen igen."

Jeg kan henholde mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger.