

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato: 2. juli 2007
Kontor: Kræftenheden
J.nr.: 2007-12103-631
Sagsbeh.: lab
Fil-navn: S 4648

Besvarelse af spørgsmål nr. S 4648, som Charlotte Fischer (RV) har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 21. maj 2007

Spørgsmål 4648:

"Hvordan vil ministeren sikre, at ny medicin til patienter med livstruende sygdomme kommer hurtigt i brug i det danske sundhedsvæsen, når der i øvrigt er faglig dokumentation for positiv effekt?"

Svar:

Jeg er enig i målet om at forkorte medicinens vej til patienterne, i det omfang det er muligt uden at gå på kompromis med fagligheden. Det handler både om de centrale godkendelsesprocesser og om regionernes udbredelse af behandlinger, der er godkendt og anbefalet.

Kræftstyregruppen har på sit møde i december 2006 besluttet, at der skal ske en systematisering af gruppens vurderinger af nye behandlinger og kræftlægemidler. Endvidere indgår det i regeringens oplæg til kvalitetsreformen, at regeringen vil søge at indgå en aftale med regionerne om en konkret strategi for udbredelse af bedre og mere effektive behandlinger – herunder sikre at ny effektiv kræftmedicin kommer hurtigere i brug. Min overbevisning er, at vi med disse tiltag er på vej til at sikre, at ny effektiv kræftmedicin hurtigere tages i brug og udbredes.