
FOLKETINGET



Sundhedsudvalget

Til: Ministeren for sundhed og forebyggelse
Dato: 21. januar 2010

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 282

Kan ministeren bekræfte, at regional kemoterapi har været godkendt i EU siden 1993?

Spørgsmål 283

Er det korrekt, at danske patienter der på eget initiativ har søgt eksperimental behandling og/eller eksperimental kræftbehandling med regional kemoterapi i udlandet efterfølgende risikerer at blive afvist til efterfølgende behandling i Danmark?

Spørgsmål 284

I forlængelse af spørgsmål 283 kan ministeren bekræfte, at patienter i Danmark ikke kan få den medicin, som de er blevet ordineret i udlandet, selvom det er den samme medicin, som bruges i Danmark?

Spørgsmål 285

Hvilke europæiske lande bruger regional kemoterapi som led i deres kræftbehandling?

Spørgsmål 286

Hvilke lande bruger regional kemoterapi som godkendt kræftbehandlingsform?

Spørgsmål 287

Kan ministeren oplyse, hvilke hospitaler i Danmark som bruger regional kemoterapi, samt hvilke hospitaler som planlægger at bruge regional kemoterapi?

Spørgsmål 288

Vil ministeren sende udvalget kopi af al korrespondance, som ministeriet, herunder Sundhedsstyrelsen har haft med tyske sundhedsmyndigheder samt Prof. Vogels afdeling i Frankfurt?

Spørgsmål 289

Hvad agter ministeren at gøre for at fremme forskning samt sammenstilling af behandlingsresultater på tværs af lande inden for eksperimental behandling og eksperimental kræftbehandling med regional kemoterapi?

Spørgsmål 290

Kan ministeren anbefale en måde at fremme forskning samt sammenstilling af behandlingsresultater inden for kræftbehandling i Danmark?

Spørgsmål 291

Hvordan vil ministeren evaluere Second Opinion panelets arbejde, og hvilke ændringer vil ministeren foreslå, at der skal ske?

Spørgsmål 292

Vil ministeren tage initiativ til at opsamle data på konkrete patienters journaler i såvel ind- som udland?

Spørgsmål 293

Vil ministeren tage initiativ til, at Second Opinion panelet registrerer, hvilke behandlingssteder som de henviser patienterne til?

Spørgsmål 294

Hvilke tilbud modtager patienter, der ikke når at medvirke i en eksperimentel behandling, inden den afsluttes i den måske længerevarende periode, hvor behandlingen evalueres, inden den eventuelt kommer til at indgå som fast behandlingstilbud?

På udvalgets vegne

Preben Rudiengaard
formand.