



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W www.sum.dk

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 21. juni 2010
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMNMO
Sags nr.: 1004416
Dok nr.: 247246

Folketingets Sundhedsudvalg har den 8. juni 2010 stillet følgende spørgsmål nr. 642 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 642:

"Kan ministeren oplyse, hvorledes Lægemiddelstyrelsen og/eller Sundhedsstyrelsen følger og vurderer konsekvenserne for patienterne af større medicin-tilskudsændringer, herunder om der gennemføres systematisk monitorering og tages initiativer for at modvirke negative konsekvenser for patienter, der mister tilskuddet til deres behandling (f.eks. for at sikre compliance)?"

Svar:

Idet der er tale om, at lægerne omstiller deres patienter til terapeutisk ligeværdige behandlinger, samt at patienter kan få bevilget forhøjet tilskud til deres vante medicin, hvis lægen og Lægemiddelstyrelsen vurderer, at der er grundlag herfor, foretages der ikke sådanne vurderinger af konsekvenserne for patienterne af større medicintilskudsændringer.

Lægemiddelstyrelsen følger imidlertid nøje med i, om lægerne får omstillet deres patienter til den billigere ligeværdige behandling, således at patienterne undgår merudgifter, når tilskudsændringerne træder i kraft.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Nina Moss