



Slotsholmsgade 10-12  
DK-1216 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [im@im.dk](mailto:im@im.dk)  
W [www.im.dk](http://www.im.dk)

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 21. december 2010  
Enhed: Primær Sundhed  
Sagsbeh.: SUMDRA  
Sags nr.: 1010449  
Dok nr.: 381632

Folketingets Sundhedsudvalg har den 30. november 2010 stillet følgende spørgsmål nr. 197 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jonas Dahl (SF).

Spørgsmål nr. 197:

"Ad svaret på SUU alm. del. Spørgsmål 61 bedes ministeren oplyse, om det er hans synspunkt, at de instanser som står for at vurdere samfundets medicinkøb i fremtiden skal ignorere, hvordan medicinen bliver brugt af patienterne, når nu patienternes brug af medicinen har afgørende betydning for både samfundsøkonomien og folkesundheden. Ministeren bedes endvidere oplyse, om han vil sikre, at de midler, som indtil videre er investeret i compliancepuljen, også bliver fulgt op af en samlet evaluering og nye initiativer som kan sætte fokus på, hvordan man i fremtiden kan løse et massivt og nedprioriteret problem."

Svar:

Jeg kan henvise til min besvarelse af spørgsmål 61 af 29. oktober 2010, hvoraf det fremgår, at

"Vejen til god compliance er, særligt for udvalgte grupper, undersøgt og gennemført i projekter med støtte fra compliancepuljen, og viden og erfaringer fra disse projekter søges udbredt og implementeret. Men for hovedparten af medicinbrugerne vil deres compliance være betinget af de anvisninger og den vejledning, som medicinbrugerne modtager dels af lægen i forbindelse med ordinationen, dels fra apoteket ved udlevering af lægemidlet." og "De råd og den vejledning, som læger og apoteker yder, kan siges at være styrket på baggrund af den viden, herunder om barrierer for bedre compliance, der er opnået fra projekter støttet via compliancepuljen."

Der er stadig projekter i gang, som har modtaget støtte fra compliancepuljen, herunder særligt de projekter der blev støttet med midler fra compliancepuljen 2009. Resultaterne af disse projekter vil, ligesom for de allerede gennemførte projekter, indgå i generelle anbefalinger for at opnå bedre compliance i borgernes efterlevelse af lægens ordination. Der er ikke afsat yderligere midler til compliancepuljen. Dette er dog ikke et udtryk for, at denne problemstilling ignoreres, men at compliance er en vedvarende og løbende problemstilling, som mest hensigtsmæssigt imødekommes i dialog mellem borgeren og læge og apoteket i forbindelse med henholdsvis ordination og udlevering af medicin.

Om "de instanser som står for at vurdere samfundets medicinkøb" kan jeg henvise til besvarelsen af spørgsmål 61 af 29. oktober 2010, idet de instanser der tænkes på må være RADS (Rådet for Anvendt Dyr Sygehusmedicin), Am-

gros (regionernes fælles medicinindkøbsselskab), IRF (Institut for Rational Farmakoterapi) og UVKL (Udvalget til Vurdering af KræftLægemidler), og at disse organer alle beskæftiger sig med, hvilken medicin der i behandlingen bør anvendes/indkøbes i forhold til lægernes ordination.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Dorthe Rodian Arleth