



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: 28. marts 2011  
Enhed: Primær Sundhed  
Sagsbeh.: SUMNMO  
Sags nr.: 1102766  
Dok nr.: 482357

Folketingets Sundhedsudvalg har den 1. marts 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 491 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Anne Marie Geisler Andersen (RV).

Spørgsmål nr. 491:

”Ministeren bedes redegøre for, hvilke konsekvenser en ændring i medicin hos velbehandlede mennesker kan få, ikke mindst i form af tilbagefald, sygefravær, genindlæggelser mv.”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet en udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen, der oplyser følgende:

”Skift af behandling fra et lægemiddel til et andet sker ofte og af mange forskellige grunde - lige fra behandlingsmæssige til økonomiske. Det er ikke muligt at sige noget generelt om konsekvenserne af et lægemiddelskifte, men hvis skiftet sker indenfor en gruppe af lægemidler, der anbefales ligeværdigt i behandlingsvejledninger, hvilket er tilfældet i Lægemiddelstyrelsens revurderinger, forventes det ikke at medføre negative behandlingsmæssige konsekvenser for patienterne.

I øvrigt sker der dagligt lægemiddelskifte for patienter, der indlægges på sygehus, fordi sygehusene anvender, de på sygehusene tilgængelige og rekommanderede lægemidler, som ikke nødvendigvis er nøjagtig de samme, som dem patienten er i behandling med ved indlæggelse.”

Jeg henholder mig til Lægemiddelstyrelsens udtalelse.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Nina Moss