



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 28. marts 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMNMO
Sags nr.: 1102766
Dok nr.: 482551

Folketingets Sundhedsudvalg har den 1. marts 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 497 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Anne Marie Geisler Andersen (RV).

Spørgsmål nr. 497:

”Under besvarelsen af samrådsspørgsmål Ø og Å den 27. januar 2011 sagde ministeren, at mulighederne for at få enkelttilskud ikke ville blive forringet som følge af den nye model, hvor tilskuddet skal følge patienten. Betyder det, at Lægemiddelstyrelsen fortsat vil have en godkendelsesprocent, der ligger i nærheden af de 94 pct., som det for nuværende er tilfældet?”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet en udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen og kan på den baggrund oplyse følgende:

Når et generelt tilskud bortfalder eller et lægemiddels generelle tilskud klausuleres til en mindre gruppe patienter, modtager Lægemiddelstyrelsen erfaringsmæssigt relativt mange ansøgninger om enkelttilskud til de pågældende lægemidler.

Indtil lægerne får kendskab til Lægemiddelstyrelsens praksis for bevilling af enkelttilskud til de pågældende lægemidler, ligger godkendelsesprocenten en tid relativt lavt, hvorefter godkendelsesprocenten stabiliserer sig.

Revurderingerne kan således medføre flere ansøgninger om enkelttilskud og i en kortere periode resultere i en større afslagsprocent.

En model, hvor tilskuddet følger patienten, vil indebære, at borgere, som ikke ønsker at skifte medicin kan fortsætte på den vante, men dyrere medicin, og tage et tilskud med sig. Modellen vil ikke få indvirkning på borgerens muligheder for at få enkelttilskud.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Nina Moss