



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: 9. maj 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMNMO
Sags nr.: 1104995
Dok nr.: 514417

Folketingets Sundhedsudvalg har den 14. april 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 623 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 623:

"Der skrives i kommissoriet fra 3. marts 2010 for RADS, at "Når en lægemiddelgruppe er gennemgået og afsluttet tages der stilling til, hvornår lægemiddelgruppen bør gennemgås på ny." Hvilke præcise kriterier skal gælde såfremt en lægemiddelgruppe skal gennemgås på ny? "

Svar:

Jeg har indhentet en udtalelse fra Danske Regioner, som oplyser følgende:

"Revurderingen af en lægemiddelgruppe kan eksempelvis afhænge af:

- Kendskab til nye studier der kan forventes at have betydning for den pågældende lægemiddelgruppes behandlingsvejledning.
- Kendskab til nye lægemidler som kommer på markedet.
- Kendskab til kommende patentudløb inden for lægemiddelgruppen."

Jeg henholder mig til oplysningerne fra Danske Regioner.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Nina Moss