



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: **27 MAJ 2011**
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMNMO
Sags nr.: 1105090
Dok nr.: 535093

Folketingets Sundhedsudvalg har den 29. april 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 669 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Anne Marie Geisler Andersen (RV).

Spørgsmål nr. 669:

" I forlængelse af ministerens svar på SUU alm.del –spørgsmål 488 hvoraf det fremgår, at det ikke på nuværende tidspunkt er muligt at forudsige, hvilke effekter og eventuelle bivirkninger et givent antidepressivum måtte have hos den enkelte patient, hvorfor det ofte vil være nødvendigt over tid at afprøve flere forskellige antidepressive præparater til den enkelte patient, før man opnår en tilfredsstillende effekt, bedes ministeren oplyse, om han ikke enig i, at medicinskiftet for den enkelte patient kan medføre tilbagefald i sygdommen? "

Svar:

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

"Medicintilskuds-nævnet har den 3. maj 2011 afgivet sin indstilling om fremtidig tilskudsstatus for lægemidler, der anvendes til behandling af depression og angst til Lægemiddelstyrelsen. Indstillingen kan ses her:
<http://laegemiddelstyrelsen.dk/~media/8CFDDF15978B4AE0A7D7C85BBF95228D.ashx>

I sin indstilling forudsætter Medicintilskuds-nævnet, at medicinskifte kan medføre tilbagefald i sygdommen. Nævnet anbefaler således, at en række antidepressiva får generelt klausuleret tilskud til patienter, hvor behandling med antidepressivum med generelt tilskud uden klausulering har vist sig utilstrækkelig eller ikke tolereres. Det samme gælder de helt særlige tilfælde, hvor et skifte for velbehandlede patienter til antidepressivum med generelt tilskud uden klausulering efter lægens samlede kliniske vurdering af patientens mentale tilstand vil være forbundet med stor risiko for tilbagefald.

Indstillingen er den 6. maj 2011 sendt i høring hos relevante lægemiddelvirksomheder, lægevidenskabelige selskaber og patientorganisationer med høringsfrist den 15. august 2011. Lægemiddelstyrelsen vil efter udløbet af fristen træffe afgørelse. "

Jeg henholder mig til Lægemiddelstyrelsens udtalelse og henviser i øvrigt til mit svar på spørgsmål 672.

Med venlig hilsen

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'Bertel Haarder / Nina Moss', written in a cursive style.

Bertel Haarder / Nina Moss