



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: 10. november 2010
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMNMO
Sags nr.: 1009005
Dok nr.: 352121

Folketingets Sundhedsudvalg har den 20. oktober 2010 stillet følgende spørgsmål nr. 67 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Pia Christmas-Møller (UFG).

Spørgsmål nr. 67:

"RADS har nedsat et fagudvalg med kommissoriet at se på nedsættelse af varigheden af neutropeni med G-CSF. Neutropeni er manglen på hvide blodlegemer og dermed forringet immunforsvar, som bl.a. optræder hos patienter i kemoterapi. Det fremgår af kommissoriet, at "fagudvalget skal.....se på generisk substitution mellem biologiske/biosimilære produkter og analog substitution mellem G-CSF". Indebærer dette, at fagudvalget specifikt er blevet bedt om at sidestille biologiske G-CSF lægemidler med biosimilære lægemidler og at erstatte det bedste G-CSF lægemiddel (Neulasta ®; et 2. generations G-CSF lægemiddel) med mindre sikre og mindre effektive lægemidler? I bekræftende fald finder ministeren ikke at man derved tilsidesætter hensynet til patienterne?"

Svar:

Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin (RADS) blev nedsat som led i økonomiaftalerne mellem Regeringen og Danske Regioner om regionernes økonomi for 2010 og 2011.

Rådet har bl.a. til opgave at sikre, at der skabes et fagligt nationalt grundlag for anvendelse af dyr sygehusmedicin ved udarbejdelse af fælles behandlingsvejledninger og rekommandationslister således, at de mest omkostnings-effektive lægemidler anvendes på tværs af regionerne. Det vil medvirke til at reducere væksten i udgifterne til sygehusmedicin, idet der blandt andet skabes et potentiale for lavere indkøbspriser gennem udbud af lægemidlerne.

Danske Regioner har oplyst, at det er korrekt, at der er nedsat et fagudvalg i regi af RADS, der skal se på substitution mellem biologiske/biosimilære produkter og analog substitution mellem G-CSF lægemidler, som bl.a. anvendes til behandling af patienter i kemoterapibehandling.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har på nuværende tidspunkt ikke nærmere kendskab til drøftelserne i de enkelte fagudvalg under RADS eller resultaterne af disse drøftelser. Det skyldes, at fuld fortrolighed om alt det materiale, der udarbejdes i RADS regi, herunder af de af RADS nedsatte fagudvalg, er en forudsætning for, at regionerne gennem Amgros kan opnå de bedst mulige prisrabatter for de omhandlede produkter.

Jeg kan i øvrigt oplyse, at jeg har tiltro til, at fagudvalgene i RADS inddrager høj faglige ekspertise på de respektive behandlingsområder.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Nina Moss