



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.: 535105

Folketingets Sundhedsudvalg har den 29. april 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 673 (Alm. del) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Anne Marie Geisler Andersen (RV).

Spørgsmål nr. 673:

"Jf. svar på SUU alm.del - spørgsmål 494, er ministeren da enig i, at hvis patienten ikke har gavn af det nye præparat i forebyggende øjemed og dermed får tilbagefald, så øges risikoen for at denne får hyppigere og mere alvorlige depressioner, fordi sandsynligheden øges med antal depressioner?"

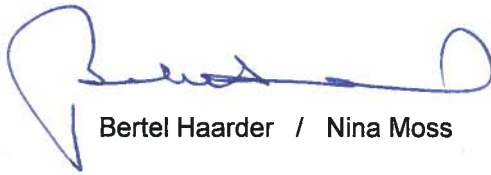
Svar:

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

"Risikoen for at få en ny depression stiger med antallet af tidligere depressioner. Således er risikoen for ny depression ca. 50 % efter første depressive episode og stiger til 70 % efter to episoder og 80-90 % efter tre depressive episoder. Endvidere tyder undersøgelser på, at for hvert tilbagefald bliver depressionen af en mere alvorlig sværhedsgrad, og tilbagefaldene optræder med kortere og kortere mellemrum. Hvis en patient i forebyggende behandling efter tidligere depressive episoder ophører med behandling, vil patienten således have både en større risiko for at få en ny depression, og denne vil antagelig være sværere end den forrige depression og vil indtræde efter kortere tid. Hvis patienter i forebyggende behandling skiftes til et antidepressivt lægemiddel med sammenlignelig virkningsmekanisme, vil langt de fleste patienter opleve en uændret forebyggende effekt, og sandsynligheden for, at der slet ikke er nogen forebyggende effekt, må anses for yderst beskedne. Skulle en forebyggende effekt imidlertid helt udeblive, vil patienten have samme risiko for tilbagefald, sværhedsgrad og hyppighed som en ubehandlet patient."

Jeg henholder mig til Lægemiddelstyrelsens udtalelse.

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