



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 7. februar 2012
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMNMO
Sags nr.: 1201089
Dok nr.: 798135

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 10. januar 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 201 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde (V).

Spørgsmål nr. 201:

"Mener ministeren, at der er behov for en evaluering af Lægemiddelstyrelsens revideringsprocesser?"

Svar:

Der spørges til, om der er behov for en evaluering af Lægemiddelstyrelsens revideringsprocesser. Hertil skal jeg indledningsvis tillade mig en vis undren, idet Venstre jo har haft rig lejlighed til at gennemføre en sådan evaluering af ordningen, som partiet selv indførte i 2004.

Det er mit indtryk, at de revideringer, der allerede er gennemført, har været håndteret fornuftigt af de ansvarlige på området, dvs. lægerne og Lægemiddelstyrelsen. Revideringerne er gennemført på en måde, der har levet op til formålet om at fremme rationel lægemiddelanvendelse, samtidig med at Lægemiddelstyrelsen har sikret, at lægerne har den fornødne tid til at omlægge patienternes medicin, før tilskudsændringen træder i kraft, således at udgifter til ekstra lægebesøg er blevet begrænset.

Desuden kan de bredere samfundsmæssige aspekter inddrages i forbindelse med, at Dansk Sundheds Institut (DSI) på opdrag fra Lægemiddelstyrelsen vurderer sundhedsøkonomiske analyser, der indsendes af lægemiddelvirksomhederne, og som efterfølgende kan indgå i Lægemiddelstyrelsens beslutningsgrundlag.

Selvom det ikke kan udelukkes, at der kunne være ekstra afledte udgifter af revideringerne, skal det altså ses i lyset af, at Lægemiddelstyrelsen vurderer, at revideringerne indtil nu har indbragt over 300 millioner kroner årligt. Hertil kommer de udgifter, som patienterne sparer i form af lavere priser på medicinen.

På den baggrund finder jeg ikke, at der på nuværende tidspunkt er behov for at igangsætte en større analyse af Lægemiddelstyrelsens revurderinger.

Med venlig hilsen

Pia Olsen Dyhr / Nina Moss