



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: 16. marts 2012
Enhed: Sygehuspolitik
Sagsbeh.: SUMAMJA
Sags nr.: 1202798
Dok nr.: 841619

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. februar 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 352 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde.

Spørgsmål nr. 352:

”Vil ministeren garantere, at nedlæggelsen af Sundhedsstyrelsens Nationalt Udvalg til Vurdering af Kræftlægemidler (UVKL) ikke vil forsinke fx introduktionen af nye kræftlægemidler i Danmark, hvis Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin (RADS) skal overtage de opgaver, der hidtil har ligget i UVKL?”

Svar:

Spørgsmålet kan virke en smule paradoksalt, idet UVKL flere gange er blevet beskyldt for at forsinke introduktionen af nye kræftlægemidler i Danmark. Jeg vil derfor også gerne indlede med at fremhæve, at regionerne kan tage et lægemiddel i brug, så snart det er godkendt til markedsføring i Danmark.

Med etableringen af RADS har det været oplagt at tage bestik af de betydelige overlap mellem RADS og UVKL. Det har vi gjort og konklusionen har været, at det ikke er hensigtsmæssigt at have to instanser, der begge beskæftiger sig med anvendelsen af dyr sygehusmedicin.

Jeg hæfter mig i den sammenhæng også ved, at Lisa Sengeløv – ledende overlæge på onkologisk afdeling på Herlev sygehus og næstformand for Dansk Selskab for Klinisk Onkologi – påpeger, at nedlæggelsen af UVKL kan være med til at fjerne dobbeltarbejde i vurderingen af nye kræftlægemidler.

Afslutningsvis skal det fremhæves, at der på nuværende tidspunkt ikke er taget endelig stilling til den konkrete model for fremtidig vurdering af kræftlægemidler.

Med venlig hilsen

Pia Olsen Dyhr / Anders Møller Jakobsen