



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg
Udvalg@ft.dk

Liselott Blixt
Liselott.Blixt@ft.dk

Dato: 5. januar 2012
Enhed: Sygehuspolitik
Sagsbeh.: SUMMNI
Sags nr.: 1107906
Dok nr.:

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. oktober 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 40 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 40:

"Kan ministeren oplyse hvor mange lande der har indført behandling med VNS samt hvilke lande? Spørgsmålet har tidligere været stillet i folketingsåret 2010-11, jf. SUU alm. del - spm. 892."

Svar:

Med henblik på at besvare spørgsmålet, har jeg anmodet Sundhedsstyrelsen om en udtalelse, jf. foreløbig besvarelse af 17. november 2011.

Sundhedsstyrelsen udtaler:

"VNS dvs. nervus vagus stimulation er en metode hvorved der implanteres en stimulator, som sender en strøm ind i hjernen langs vagusnerven. I visse tilfælde er der herved iagttaget en positiv effekt i relation til epilepsi. Den konkrete virkningsmekanisme er ikke kendt.

Den amerikanske Food and Drug Administration (FDA) godkendte NVS til behandlingsresistent epilepsi i 1997. Metoden har fundet anvendelse og plads som en metode til behandling af i øvrigt behandlingsresistent epilepsi, bl.a. i visse tilfælde hvor epilepsi-kirurgi ikke er mulig, i en lang række lande herunder Danmark.

Behandling med NVS for epilepsi er fastsat som højt specialiseret funktion i Sundhedsstyrelsens specialeplan og behandlingen i relation til epilepsi skal ses i sammenhæng med Sundhedsstyrelsens retningslinjer for epilepsikirurgi.

I 2005 godkendte FDA nervus vagus stimulation til anvendelse ved behandlingsresistent depression. Denne godkendelse og behandlingsmetoden anses for kontroversiel. Behandling med VNS for depression må fortsat anses for at befinde sig på et eksperimentelt niveau og anvendes så vidt Sundhedsstyrelsen er orienteret ikke i almen klinisk sammenhæng. Der foreligger ikke evidens for behandlings værdi fra klinisk kontrollerede forsøg.

Sundhedsstyrelsen har i relation til spørgsmålet søgt oplysninger om udbredelsen af behandlingen via søgning i bl.a. litteraturl databaser, relevante myndigheders hjemmesider mv.

Man har imidlertid ikke herved kunnet opnå overblik over i hvilke lande, hvor denne behandling anvendes i relation til depression. Der foreligger visse noget ældre publicerede studier bl.a. fra USA og Tyskland.

For så vidt angår Norden er det oplyst fra norske sundhedsmyndigheder på forespørgsel, at man ikke kender til at denne behandlingsform anvendes i Norge. Fra Sverige oplyses, at en universitetsklinik tidligere deltog i et internationalt projekt og behandlede et antal patienter i denne forbindelse. Man fandt her dels ingen større fremgang og dels at det var et alvorligt stort indgreb. Man konkluderede at andre og evidensbaserede metoder bør foretrækkes til behandling af svær terapiresistent depression. Behandlingen anvendes ikke i Danmark.”

Jeg kan henholde mig til Sundhedsstyrelsens udtalelse.

Med venlig hilsen

Astrid Krag /

Mia Francis Nielsen