



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

Dato: 18. november 2011
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMNMO
Sags nr.: 1112140
Dok nr.: 699550

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. oktober 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 42 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 42:

"Hvordan stiller ministeren sig i forhold til at igangsætte en konsekvensanalyse med henblik på at afdække præcist hvor mange smertepatienter, der vil blive tvunget til medicinskifte som følge af Lægemiddelstyrelsens revurdering af tilskudsstatus for opioider (N02A) - og hvad de menneskelige, lægefaglige og økonomiske konsekvenser heraf er, herunder hvilken yderligere kapacitet, der vil kræves af landets tværfaglige smerteklinikker? Spørgsmålet har tidligere været stillet i folketingsåret 2010-11, jf. SUU alm. del - spm. 978."

Svar:

Som det fremgår af mit svar på spørgsmål nr. 41 har Lægemiddelstyrelsen igangsat en revurdering af tilskudsstatus for gruppen af stærke smertestillende lægemidler (opioider).

Der foreligger imidlertid endnu ikke en indstilling fra Medicintilskudsrådet om den fremtidige tilskudsstatus for denne lægemiddelgruppe. Så længe det er uafklaret, hvorvidt Lægemiddelstyrelsen beslutter at ændre tilskudsstatus på området, vil en afdækning af omfanget af medicinskift ikke vil kunne foretages.

Hvad angår eventuelle bredere samfundsmæssige konsekvenser af den forestående revurdering af tilskudsstatus på opioider, kan ministeriet bemærke, at Lægemiddelstyrelsen træffer afgørelser om medicintilskud på baggrund af de gældende kriterier for meddelelse af generelt tilskud til lægemidler, som er fastsat i bekendtgørelse nr. 180 af den 17. marts 2005. Hovedkriteriet er, at et lægemiddels behandlingsmæssige værdi skal stå i et rimeligt forhold til lægemidlets pris.

Det har ikke været forudsætningen for den periodiske revurdering af lægemidlers tilskudsstatus, at Lægemiddelstyrelsen skulle foretage sådanne bredere analyser i forbindelse med revurderingerne.

Hovedformålet er at sikre, at Lægemiddelstyrelsens beslutninger om tildeling af generelt tilskud til lægemidler underkastes en tilbagevendende revurdering for at vurdere, om de forudsætninger, som lå til grund for den oprindelige beslutning om bevilling eller ikke-bevilling af tilskud, fortsat er til stede.

Siden 2005 har lægemiddelvirksomhederne haft mulighed for at indsende en sundhedsøkonomisk analyse sammen med deres ansøgning om medicintilskud eller i forbindelse med Lægemiddelstyrelsens periodiske revurderinger.

Hvis Lægemiddelstyrelsen vurderer, at analysen er relevant, bliver den forelagt Dansk Institut for Sundhedsvæsen (DSI), der vurderer og kommenterer analysen for Lægemiddelstyrelsen. Vurderingen indgår i Medicintilskudsnævnets beslutningsgrundlag og senere indstilling.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Nina Moss