



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: 2. juli 2012
Enhed: Sygehuspolitik
Sagsbeh.: SUMMIR
Sags nr.: 1206609
Dok nr.: 963100

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 29. maj 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 624 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra udvalget.

Spørgsmål nr. 624:

"Ministeren bedes kommentere de konkrete ønsker som anvist på side 2 i materialet fra Olav Willadsens m.fl. foretræde den 29. maj 2012, jf. SUU alm. del - bilag 334."

Svar:

Til brug for min besvarelse af spørgsmålet har Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse anmodet om bidrag fra Sundhedsstyrelsen. Sundhedsstyrelsen oplyser følgende i forhold til spørgsmål 1, jf. side 2 i materialet fra Olav Willadsen m.fl.:

"Der er indtil nu ikke offentliggjort kliniske resultater, der viser at kræftvaccinen GV1001 er effektiv til behandling af fremskreden kræft i bugspytkirtlen. Man kan derfor ikke på nuværende tidspunkt anbefale, at GV1001 i kombination med kemoterapi, stilles til rådighed for danske patienter med kræft i bugspytkirtlen.

Såfremt TELOVAC studiet (jf. SUU alm. del – bilag 310) skulle vise positive resultater, og vaccinen i øvrigt kan skaffes og købes forud for en eventuel markedsføringstilladelse, vil det være muligt for danske kræftlæger at ansøge Sundhedsstyrelsen om udleveringstilladelse til vaccinen til konkrete patienter. Sådanne ansøgninger vil stort set altid blive imødekommet.

I situationer, hvor evidensen for et lægemiddels effekt og sikkerhed ikke er fuldt belyst, og hvor der foreligger alvorlig og livstruende sygdom, vil det endvidere være muligt at konsultere Sundhedsstyrelsens Second Opinion panel, som blev nedsat med det formål at sikre patienter med livstruende sygdomme en sidste chance for at få vurderet, om der findes yderligere muligheder for behandling.

Endelig skal det nævnes, at nye lægemidler til behandling af kræftsygdomme normalt introduceres hurtigt i Danmark, når der foreligger en godkendelse fra EMA."

Jeg kan henholde mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger.

Henset til formuleringen af spørgsmål 2-5 kan jeg blot generelt oplyse, at Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse ikke råder over egne midler til sundhedsforskning. I statsligt regi bevilliges midler til forskning bl.a. i regi af Det Strategiske Forskningsråd, der arbejder for, at den strategiske forskning i Danmark indrettes, så den bedst muligt adresserer de udfordringer, det danske samfund står overfor, og Det Frie Forskningsråd, der støtter forskning baseret på forskernes egne initiativer inden for og på tværs af alle videnskabelige hovedområder.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Mie Rasbech