



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: 4. april 2014
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: DEPTFE
Sags nr.: 1401720
Dok nr.: 1420204

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. marts 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 602 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra medlem af udvalget, Sophie Løhde (V).

Spørgsmål nr. 602:

"Vil ministeren redegøre for, hvordan der prioriteres mellem de forskellige objektive kriterier for godkendelse af ny sygehusmedicin, og hvilken rolle de begrænsede økonomiske ressourcer spiller i den sammenhæng?"

Svar:

Der gøres indledningsvist opmærksom på, at det er Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) og Sundhedsstyrelsen, som godkender medicin. Lægemidlerne kan i princippet anvendes, når de er godkendt af lægemiddelmyndighederne.

Til brug for besvarelsen er der indhentet bidrag fra Danske Regioner, som har oplyst følgende:

"Prioriteringen af kriterier afhænger af de enkelte lægemidler, som Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin (RADS) og Koordineringsrådet for ibrugtagning af dyr sygehusmedicin (KRIS) tager stilling til. Økonomi er dog aldrig en del af rådernes vurderingsgrundlag.

De begrænsede økonomiske ressourcer spiller derfor heller ikke en rolle i forhold til, hvorvidt KRIS' anbefaler et lægemiddel som standardbehandling, eller hvorvidt et lægemiddel er 1., 2. eller 3. valg i en af RADS' behandlingsvejledninger.

For så vidt angår RADS, har økonomi ingen betydning i forhold til den behandlingsvejledning, som udarbejdes, og hvor der tages stilling til, hvorvidt lægemidlerne er fagligt ligeværdige. Et lægemiddel vil således kun opnå en særlig position i en RADS-anbefaling, hvis RADS finder, at det i forhold til andre lægemidler tilbyder betydende kvalitetsforbedringer (målt på effekt og bivirkninger) for patientens prognose. Det er således alene lægemidler, der har en signifikant anderledes profil, som ikke kan ligestilles med de øvrige præparater til den pågældende patientgruppe.

Når behandlingsvejledningen er færdig sendes den til regionernes indkøbsorganisation Amgros, som afholder udbud, hvori behandlingsvejledningen indgår som en del af udbudsgrundlaget. På baggrund af resultatet af udbuddene udarbejdes rekommandationer i behandlingsvejledninger. Indenfor hver gruppe

af ligestillede lægemidler rekommanderes det lægemiddel, der har den laveste pris efter udbud. Dermed får prisen alene betydning for valg mellem ligestillede lægemidler.”

Jeg kan henholde mig til det af Danske Regioner oplyste.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Thomas le Fevre