



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: 22. oktober 2014
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMLS
Sags nr.: 1405597
Dok nr.: 1555524

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 25. september 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 1148 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde (V).

Spørgsmål nr. 1148:

” Vil ministeren oplyse, om der i dag findes en godkendt behandlingsform for ADHD for voksne? I bekræftende fald bedes ministeren oplyse hvornår produktet blev godkendt af Sundhedsstyrelsen, og hvorvidt der findes en national behandlingsvejledning til behandling af voksne med ADHD? Hvis der ikke findes en godkendt behandlingsform, vil ministeren da redegøre for processen fra godkendelse af produktet til der foreligger en national behandlingsvejledning til behandling af voksne med ADHD? ”

Svar:

Til besvarelse af spørgsmålet har jeg indhentet et bidrag fra Sundhedsstyrelsen.

Sundhedsstyrelsen oplyser følgende om godkendte lægemidler til behandling af ADHD hos voksne:

”Strattera (atomoxetin) blev godkendt til ADHD hos voksne den 3. maj 2013. Produktet er godkendt i en europæisk procedure, der kaldes den gensidige anerkendelsesprocedure, og som i det aktuelle tilfælde omfattede flere europæiske lande.

Ritalin Uno (methylphenidat) blev godkendt til voksne med ADHD den 10. marts 2014. Det er en særlig farmaceutisk formulering af methylphenidat i form af en kapsel, hvor frigivelsen af lægemidlet sker over længere tid. Produktet er nationalt godkendt, men voksenindikationen blev godkendt som led i en europæisk såkaldt worksharingprocedure omfattende flere europæiske lande.

Produkter med andre handelsnavne, men i øvrigt identiske med ovennævnte, er siden også blevet godkendt til voksne.

Ovenstående godkendelser gælder for behandling af voksne, hvor behandlingen påbegyndes i voksenalderen. Det har i længere tid, for en række ADHD-lægemidler, været anført i produktresuméet, at behandling, som er påbegyndt i barne- eller ungdomsalderen, under visse omstændigheder kan fortsættes i voksenalderen. Det gælder således også Elvanse (lisdexamfetamin), som ellers kun er godkendt til børn og unge under 18 år.”

Supplerende offentliggjorde Sundhedsstyrelsen i 2013 en vejledning om ordination af afhængighedsskabende lægemidler, der også omhandler lægemidler til behandling af ADHD.

Endelig kan jeg henvise til mit svar på udvalgets spørgsmål nr. 1147, hvoraf det fremgår, at Sundhedsstyrelsen i begyndelsen af 2014 igangsatte udarbejdelsen af en national klinisk retningslinje for udredning og behandling af ADHD hos voksne. Som det fremgår af svaret, er retningslinjen netop sendt i høring.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Lærke Steenberg Smith