



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: 18. marts 2014
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMSAH
Sags nr.: 1401219
Dok nr.: 1413657

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 21. februar 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 511 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 511:

"Ministeren bedes kommentere henvendelsen af 21. januar 2014 fra Stofskifte Danmark vedr. behandlingsvilkår, jf. SUU alm. del – bilag 286."

Svar:

I SUU alm. del - bilag 286, som er henvendelsen fra Stofskifte Danmark, anfører foreningen blandt andet, at en stor gruppe stofskiftesyge patienter rapporterer, at konventionel behandling er virkningsløs og forbundet med mange bivirkninger. Mange af patienterne beretter, at deres liv bliver forbedret, når den gængse medicin ændres til den oprindelige stofskiftemedicin Thyreoid. Foreningen stiller endvidere en række spørgsmål til den faglige håndtering af området generelt.

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet en udtalelse fra Sundhedsstyrelsen.

Sundhedsstyrelsen oplyser, at styrelsen har modtaget en henvendelse fra Stofskifte Danmark, der er identisk med den henvendelse fra Stofskifte Danmark, jf. SUU alm. del – bilag 286, som SUU ønsker mine kommentarer til.

- . / . Sundhedsstyrelsen har besvaret henvendelsen fra Stofskifte Danmark i vedlagte svar af 13. marts 2014.

Heraf fremgår det blandt andet, at Stofskifte Danmark i foreningens henvendelse rejser en række spørgsmål, herunder om muligheden for behandling med ikke-godkendte lægemidler til behandling af lavt stofskifte, samt forhold vedrørende lægers udskrivning af disse præparater og faglige håndtering af området generelt.

Det fremgår også, at Dansk Thyreoidea Selskab den 8. oktober 2013 har udsendt en grundig redegørelse med en gennemgang af den aktuelle viden på området. Sundhedsstyrelsen oplyser endvidere, hvilke præparater, der er godkendt til behandling af for lavt stofskifte, ligesom styrelsen oplyser om muligheden for at gøre brug af lægemidler, der ikke er godkendt til markedsføring i Danmark.

Endelig oplyser Sundhedsstyrelsen om de såkaldt magistrelt fremstillede lægemidler – dvs. lægemidler som apotekerne fremstiller til individuelle patienter, hvorunder præparatet Thyroid hører.

For så vidt angår magistrelle lægemidler oplyser Sundhedsstyrelsen, at hensigten med magistrel fremstilling er at sikre, at patienter, der ikke i tilstrækkeligt omfang har gavn af markedsførte lægemidler, kan behandles bedst muligt. Magistrelle lægemidler har ikke gennemgået den samme godkendelsesprocedure, der leder til markedsføringstilladelse. Magistrelle lægemidler kan derfor ikke bruges på linje med markedsførte lægemidler, men kun i særlige tilfælde, hvor godkendte markedsførte lægemidler er utilstrækkelige. Det er et lægeligt skøn, hvilken behandling en patient har gavn af.

Jeg kan henholde mig til Sundhedsstyrelsens bemærkninger.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Sanne Have