



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 læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: DEPTFE
Sags nr.: 1401720
Dok nr.: 1420230

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. marts 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 606 (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. 606:

"Vil ministeren redegøre for, hvordan anbefalingerne fra Koordineringsrådet for ibrugtagning af sygehusmedicin (KRIS) implementeres?"

Svar:

Ministeriet har indhentet bidrag fra Danske Regioner til brug for besvarelsen af spørgsmålet.

Danske Regioner oplyser følgende:

"Regionerne er ansvarlige for at implementere KRIS' anbefalinger som standardbehandling.

I praksis meddeler KRIS-sekretariat regionernes ledelsessystem og regionernes lægemiddelkomitéer om, at KRIS har anbefalet et givent lægemiddel som standardbehandling. Regionerne implementerer herefter anbefalingerne på de behandlende sygehusafdelinger. Sygehusledelserne har ansvaret for at følge op på afdelingernes forbrug.

Når KRIS har truffet beslutning om, hvorvidt et lægemiddel skal anbefales, orienteres RADS, som herefter tager stilling til, om lægemidlet skal indgå i en ny eller eksisterende behandlingsvejledning.

Det skal nævnes, at lægemidler, der ikke er blevet anbefalet af KRIS, kan benyttes i behandlingen af den enkelte patient, såfremt patientens læge vurderer, at der foreligger en særlig sundhedsfaglig grund hertil."

Jeg kan henholde mig til det af Danske Regioner oplyste.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Thomas le Fevre