



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [sum@sum.dk](mailto:sum@sum.dk)  
W [sum.dk](http://sum.dk)

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 29. april 2015  
Enhed: Sundhedsjura og læ-  
gemiddelpolitik  
Sagsbeh.: SUMSAH  
Sags nr.: 1502299  
Dok nr.: 1694562

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 10. april 2015 stillet følgende spørgsmål nr. 776 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 776:

"Kan ministeren redegøre for, hvilken metode Rådet for Anvendelse af Dyr Sygehusmedicin (RADS) og Rådets fagudvalg benytter sig af i forbindelse med udarbejdelse af behandlingsvejledninger og hvilken ekstern kvalitetssikring, der sker i forbindelse med udarbejdelsen?"

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet en udtalelse fra Danske Regioner, som jeg kan henholde mig til.

Danske Regioner har oplyst, at RADS behandlingsvejledninger udarbejdes i RADS' skabeloner og ved brug af GRADE-metoden. Dette sker for at sikre, at ligeværdige lægemidler evidensbaseret indgår i behandlingsvejledningerne på lige fod, og at fagudvalgenes og RADS' beslutningsgrundlag er transparent. Danske Regioner har i øvrigt henvist til rammenotatet "*Anvendelse af GRADE i RADS fagudvalg*", som findes på Danske Regioners hjemmeside.

Danske Regioner har desuden oplyst, at GRADE-metoden danner rammerne for hvert fagudvalgs inddragelse og tolkning af den foreliggende evidens. Alle behandlingsvejledninger godkendes herefter af RADS, som er sammensat af blandt andet specialiserede beslutningstagere med læge- eller farmaceutbaggrund. Herudover inddrager RADS i det omfang det skønnes nødvendigt på ad hoc basis eksterne konsulenter i arbejdet med og fortolkningen af RADS behandlingsvejledninger.

Danske Regioner har endvidere oplyst, at RADS ved sin udarbejdelse af behandlingsvejledninger lægger til grund, at lægemidler til samme indikation som udgangspunkt kan sidestilles. Der udarbejdes en analyse af de enkelte lægemidlers effekter og bivirkninger, som tager afsæt i den tilgængelige evidens. Derudover har man analyseret aspekter vedrørende compliance/adherence, RADS' og patienters værdier og præferencer i forhold til overordnede principper for lægemiddelbehandling inden for et givent terapiområde, samt aspekter vedrørende håndtering af lægemidlerne. På baggrund af analyserne vurderes det, om RADS efter en nærmere faglig vurdering finder, at de analyserede lægemidler kan ligestilles, eller om et eller flere alternativer skiller sig positivt eller negativt ud. Analysen og vurderingen heraf udføres af førende danske specialister i fagudvalget inden for det givne terapiområde, som er tilknyttet RADS.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Sanne Have