



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Sundheds- og ældreministeren

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 26. august 2016
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsnr.: 1604619
Dok. nr.: 117016

Kære medlemmer af Sundheds- og Ældreudvalget

- . / . D. 8. april 2016 svarede jeg SUU alm. del – spm. 411 og 412 vedr. eksperimentel behandling til udvalget. Af svarene fremgik det bl.a., at Region Hovedstaden har indført en ny fremgangsmåde for vurdering og ibrugtagning af eksperimentelle lægemidler og lægemidler, som endnu ikke er blevet vurderet af KRIS og RADS, hvorefter ”der skal foreligge en godkendelse fra den regionale lægemiddelkomité, KRIS eller RADS, før nye lægemidler eller eksperimentel medicin kan tages i brug”.

Jeg oplyste hertil, at ministeriet ville indgå i en dialog med Danske Regioner og Region Hovedstaden om den beskrevne fremgangsmåde.

- . / . Til udvalgets orientering kan jeg opfølgende oplyse, at ministeriet har afholdt et møde med repræsentanter fra Danske Regioner og Region Hovedstaden, hvor regionens model drøftedes. Region Hovedstaden har på anmodning fra ministeriet endvidere fremsendt et notat, som mere uddybende beskriver modellen. Notatet vedhæftes til udvalgets orientering. Jeg hæfter mig i den forbindelse særligt ved, at processen skal betragtes som faglig sparring for lægerne, og at behandlingsansvaret altid påhviler den behandlende læge. Der er således ikke, som tidligere oplyst af regionen, tale om en godkendelse fra den regionale lægemiddelkomité, før lægemidler kan tages i brug.

Den beskrevne fremgangsmåde giver på den baggrund ikke ministeriet anledning til yderligere spørgsmål.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde