



Sundheds- og Ældreudvalget

Til: Sundheds- og ældreministeren

Dato: 9. august 2016

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 789

Hvordan forholder ministeren sig til, at DANBIO-studiet af Glintborg et al., som blev forelagt på kongressen EULAR 2016, viser, at op mod 7 pct. af de reumatologiske patienter, som skiftes fra et originalpræparat til et biosimilært præparat, efter 3 måneder er stoppet med medicinen enten grundet bivirkninger eller mangel på effekt? Mener ministeren, at der er tilstrækkelig evidens for at skifte velbehandlede patienter til et biosimilært lægemiddel?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Yildiz Akdogan (S).

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på yildiz.akdogan@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne

Liselott Blixt
formand