



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 26-08-2016
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsbeh.: DEPMSOT
Sagsnr.: 1607426
Dok. nr.: 147015

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 25. juli 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 760 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 760:

”Ministeren bedes redegøre for, hvordan det kommende Medicinråd vil behandle valget af standardbehandling for atrieflimren, herunder om der vil blive taget hensyn til de samlede økonomiske konsekvenser af blodfortyndende behandling med henholdsvis VKA (Warfarin) og NOAK ved eksempelvis at indregne medicinprisen, omkostninger til opfølgning, monitorering og blodprøver hos egen læge eller sygehus, omkostninger ved blodpropper i hjernen og omkostninger ved blødninger som følge af de forskellige risikoprofiler af lægemidlerne.”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen af spørgsmålet indhentet bidrag fra Danske Regioner, der oplyser følgende, som jeg kan henholde mig til:

”Danske Regioner kan generelt oplyse, at metoderne for Medicinrådets vurdering af lægemidler er under udarbejdelse. Den sundhedsøkonomiske analyse forventes at blive baseret på Medicinrådets faglige kategorisering af lægemidlet, lægemidlets afledte omkostninger og de bredere omkostningseffekter for behandling med lægemidlet. Danske Regioner vil i efteråret inddrage hovedinteressenterne på området, inden man lægger sig fast på den endelige metode. Så snart de endelige metoder foreligger, vil de blive offentliggjort.

I forhold til den i spørgsmålet omtalte behandlingsvejledning for atrieflimren kan det i øvrigt oplyses, at den er baseret på en revurdering af den tidligere gældende vejledning på området. Behandlingsvejledning trådte i kraft den 1. juli 2016.

Endelig kan det generelt oplyses, at behandlingsvejledningerne revurderes løbende, når der kommer ny viden på området eller efter ca. 3 år. Herudover opdateres vejledningerne, når der kommer nye lægemidler på markedet.”

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Marie Simone Ottesen