



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.: 147021

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 25. juli 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 761 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 761:

”Der er netop udgivet en ny RADS behandlingsvejledning for atrieflimren. Ministeren bedes redegøre for, hvordan og hvor hurtigt den nye vejledning vil blive implementeret i regionerne, samt for hvordan de politiske beslutninger, der i dag er truffet i bl.a. Region Syddanmark og Region Midt om at begrænse (fx via kvoter) brugen af de nye typer af medicin (NOAK), stemmer overens med den nye behandlingsvejledning? Der henvises til ” Behandlingsvejledning for oral antikoagulationsbehandling ved non-valvulær atrieflimren”, jf. <http://www.regioner.dk/media/3415/beh-atrieflimmer-juni-2016.pdf>.”

Svar:

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

”Når RADS har godkendt en behandlingsvejledning fremsendes den til regionerne, som har ansvaret for at implementere vejledningen. RADS behandlingsvejledninger er rådgivende, hvorfor det er de enkelte regioner, som beslutter, hvordan klinikerne skal anvende vejledningerne i praksis. Regionerne implementer normalt RADS behandlingsvejledninger inden for få måneder.”

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Marie Simone Ottesen