



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: 8. september 2016
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsbeh.: DEPMSOT
Sagsnr.: 1607807
Dok. nr.: 163117

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 11. august 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 796 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Peder Hvelplund (EL).

Spørgsmål nr. 796:

”Kan ministeren oplyse, hvilke muligheder Amgros har for test, udvikling og ibrugtagning af medicin for så vidt der ikke kan indgås udviklingssamarbejder med private aktører inden for medicinalindustrien?”

Svar:

I forbindelse med min besvarelse af spørgsmålet har Sundheds- og Ældreministeriet anmodet Danske Regioner om bidrag.

Danske Regioner udtaler:

”Amgros er ikke involveret i de enkelte lægemidlers udviklingsfase. Amgros laver udelukkende prisaftaler på lægemidler, der er godkendt til markedsføring af Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA). Disse aftaler kan bl.a. omfatte såkaldt alternative aftaler, hvor prisen gøres afhængig af andre forhold, fx bestemte patientgrupper eller bestemte indikationer. En sådan aftale kan evt. komme i spil, hvis man ønsker at følge brugen af lægemidlet tæt eller begrænse brugen af lægemidlet til de patienter, der har størst effekt.”

Jeg kan henholde mig til Danske Regioners udtalelse.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Thomas le Fevre