



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: 18-10-2016
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsbeh.: DEPLINB
Sagsnr.: 1608879
Dok. nr.: 181710

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 20. september 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 986 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 986:

"Vil ministeren redegøre for, hvordan PrEP vil blive indført i Danmark – bliver der tale om egenbetaling, er det regioner eller egen læge, der skal udlevere, og skal det nye Medicinråd ind over processen?"

Svar:

Til brug for min besvarelse har ministeriet indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen og Danske Regioner, som oplyser følgende:

Lægemiddelstyrelsen

Lægemidlet Truvada, der er godkendt til at forebygge seksuelt overført hiv-1-infektion hos voksne, som har høj risiko for at blive smittet ("profylakse før eksponering"/PrEP), er placeret i udleveringsgruppe BEGR, hvilket betyder, at lægemidlet kun må udleveres til sygehuse, jf. § 64, stk. 5, i bekendtgørelse om recepter.

Truvada kan modsætningsvis ikke udskrives på recept til enkeltpersoner med henblik på køb på apoteket, og der ydes ikke tilskud til lægemidlet efter reglerne i sundhedslovens kapitel 42, jf. § 1, stk. 3, i bekendtgørelse om medicintilskud.

Truvada kan anvendes til patienter, der indlagt på et sygehus. Endvidere er der mulighed for, at patienter, der ikke er indlagt på et sygehus, men stadig er i sygehusbehandling, kan få udleveret Truvada fra sygehuset. Det er regionernes beslutning, om et lægemiddel skal tilbydes udleveret på en sådan måde.

Danske Regioner

"Danske Regioner kan oplyse, at Koordinationsrådet for ibrugtagning af sygehusmedicin (KRIS) ikke har modtaget en ansøgning om ibrugtagning af PrEP som standardbehandling. KRIS vil tage stilling til en eventuel ansøgning.

Medicinrådet forventes først at starte op i 2017. Medicinrådet vil ligesom KRIS tage stilling til ibrugtagning af PrEP, hvis lægemidlet markedsføres i 2017, og rådet samtidig modtager en ansøgning om ibrugtagning."

Jeg kan henholde mig til Lægemiddelstyrelsens oplysninger.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Line Bork