



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets § 71-tilsyn

Dato: 11. november 2015
Enhed: Psykiatri og Lægemiddel-
politik
Sagsbeh.: SUMBGB
Sagsnr.: 1506521
Dok. nr.: 1813491

Folketingets § 71-tilsyn har den 20. oktober 2015 stillet følgende spørgsmål nr. 1 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra § 71-tilsynet.

Spørgsmål nr. 1:

”Ministeren bedes oplyse om der – som i Holland – vil indgå et screeningsinstrument som en del af den nye kliniske retningslinje for organisk delirium, som forventes publiceret i sommeren 2016”.

Svar:

Sundhedsstyrelsen er ansvarlig for udarbejdelsen af de nationale kliniske retningslinjer.

Sundhedsstyrelsen har oplyst, at emnet for den nationale kliniske retningslinje for forebyggelse og behandling af organisk delirium indledningsvist er afgrænset i kommissoriet for arbejdet. Yderligere afgrænsning foretages af en arbejdsgruppe, der er nedsat til formålet.

Arbejdsgruppen mødes første gang i slutningen af november 2015.

Arbejdsgruppen vil – under inddragelse af en referencegruppe – på deres møder beslutte, hvilke fokuserede spørgsmål retningslinjen skal adressere. De fokuserede spørgsmål vil afspejle centrale kliniske problemstillinger, som ønskes belyst. Der formuleres i alt 8-10 fokuserede spørgsmål, som udgør grundlaget for det efterfølgende arbejde med retningslinjen.

Det er således ikke muligt på nuværende tidspunkt at svare på, hvorvidt der vil indgå et screeningsinstrument i retningslinjen.

Jeg kan henholde mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger samt supplerende oplyse, at ministeriet har indhentet svar fra en række ambassader, herunder fra Holland, om, hvordan man i andre lande håndterer patienter med organisk delirium. Sundhedsstyrelsen vil inddrage disse svar i deres arbejde med den kliniske retningslinje.

Med venlig hilsen