



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: 16-10-2017
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPKRAA/DEPLNCC
Sagsnr.: 1706713
Dok. nr.: 447627

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 18. september 2018 stillet følgende spørgsmål nr. 1186 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 1186:

”Ministeren bedes oplyse om, der er andre eksempler på, at sygehusapoteker ikke længere må producere medicin eller andre produkter til sundhedsvæsenet, fordi et privat firma opnår markedsføringstilladelse? Der henvises til artiklen ”Fra en 20ér til 800 kroner. Medicinalfirma hæver prisen på livsvigtig medicin til for tidligt fødte børn” bragt på dr.dk den 11. september 2016.

<https://www.dr.dk/nyheder/indland/fra-en-20er-til-800-kroner-medicinalfirma-haever-prisen-paa-livsvigtig-medicin-til>”

Svar:

Jeg har stor forståelse for, at den omtalte sag om overgangen fra det magistrelt fremstillede koffeincitrat til det markedsførte produkt, Peyona, har vakt opmærksomhed.

Lægemiddelsreguleringen er bygget op omkring markedsføringstilladelser. Lægemidler med markedsføringstilladelse er blevet systematisk vurderet af myndighederne med hensyn til kvalitet, sikkerhed og effekt. Det betyder bl.a., at der foreligger godkendt data omkring fremstilling, dosering og bivirkninger samt produktresume og indlægssedler. Et af formålene med at have et godkendelsessystem for at kunne markedsføre lægemidler er at sikre kvaliteten af produktet og patientsikkerheden. Derfor er der også god mening i at overgå til et markedsført lægemiddel, når dette kan tilgode patientens behov.

Danske Regioner har oplyst mig, at følgende fire lægemidler er blevet erstattet af markedsførte produkter: koffeincitrat, Cefuroxim, Misoprostol og Ga-68 Dotatoc. Disse lægemidler har tidligere været magistrelt fremstillet på landets sygehuse med undtagelse af Ga-68 Dotatoc, som er elueret via en udleveringstilladelse fra Lægemiddelstyrelsen.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Liv Nordin Christensen