



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: 14-03-2018
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPRHH
Sagsnr.: 1801813
Dok. nr.: 557183

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 21. februar 2018 stillet følgende spørgsmål nr. 574 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 574:

”Ministeren bedes oplyse, hvilke præcise krav Medicinrådet stiller til ibrugtagen af ny og dyr medicin udover den nødvendige videnskabelig evidens for at produktet virker.”

Svar:

Til brug for min besvarelse har ministeriet indhentet bidrag fra Danske Regioner, der har indhentet bidrag fra Medicinrådet. Medicinrådet oplyser følgende:

”Udover den nødvendige videnskabelig evidens for at lægemidlet virker efter hensigten, er Medicinrådets anbefaling vedrørende et nyt lægemiddel baseret på en samlet vurdering af alle de aspekter, der er relevante for en anbefaling til mulig standardbehandling. Det omfatter blandt andet vurdering af lægemidlets effekt i forhold til omkostningerne ved at anvende det, iagttagelse af Folketingets syv principper for prioritering af sygehushægemidler samt eventuel inddragelse af alvorligheds- eller forsigtighedsprincipperne.”

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Rasmus Hølge Hazelton