



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: 07-01-2019
Enhed: SPOLD
Sagsbeh.: DEPAJU
Sagsnr.: 1810484
Dok. nr.: 784287

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 14. december 2018 stillet følgende spørgsmål nr. 272 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 272:

”Ministeren bedes oplyse, om der er mulighed for at få godkendt eksperimentel behandling i Danmark og om det efter gældende regler er muligt, hvis patient og læge samtykker hertil.”

Svar:

I langt de fleste tilfælde vil den sygehuslæge, der har ansvaret for behandlingen af patienten, kunne rådgive om mulighederne for at få eksperimentel behandling i Danmark, fx ved at henvise til en af enhederne for eksperimentel kræftbehandling.

Patienter, der lider af en livstruende sygdom og som af den behandlende læge ikke kan tilbydes yderligere behandling, kan få deres sag vurderet af Sundhedsstyrelsens rådgivende panel vedrørende eksperimentel behandling. Panelet kan rådgive i særlige sager, og det er den behandlende læge, der kan bede Sundhedsstyrelsens panel om at få faglig rådgivning vedrørende mulighederne for at sikre, at alle relevante oplysninger om patienten formidles til panelet.

Denne mulighed er reguleret i sundhedsloven § 89 og sygehusbekendtgørelsens § 30, hvor det fremgår, at Sundhedsstyrelsens panel rådgiver sygehusvæsenet om behandling af patienter, som har en livstruende sygdom, der ikke umiddelbart kan tilbydes behandling for på offentlige sygehuse her i landet eller i udlandet.

Sundhedsstyrelsens rådgivende panel har til formål at undersøge, om der andre steder i Danmark eller udlandet findes en behandling, herunder eksperimentel behandling, der eventuelt kunne gavne patienten.

Sundhedsstyrelsens rådgivende panel foretager en konkret vurdering af hver enkelt patient, og vurderingen tager udgangspunkt i den enkelte patients sygehistorie og aktuelle tilstand. Ekspertene kan indhente yderligere oplysninger og rådgivning både fra Danmark og fra udlandet.

Patienten kan således enten tale med lægen på hospitalet eller bede den praktiserende læge kontakte hospitalet med henblik på at forhøre sig om mulighederne om eksperimentel behandling.

Sundhedsstyrelsen oplyser desuden, at styrelsen i sin kommunikation forsøger at formidle, at panelets rolle udelukkende er rådgivende, og dermed hverken dispenserer, tillader eller godkender behandlinger.

Det seneste interne audit over sager på området har blandt andet vist, at mange, men ikke alle af panelets råd efterfølgende bliver fulgt af de behandlende læger.

Nogle gange angives det, at det skyldes at den foreslåede eksperimentelle behandlingen ikke støttes af hospitalet eller den regionale lægemiddel komité.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Annemette Juul