



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: 17-09-2019
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPIKR
Sagsnr.: 1906924
Dok. nr.: 973216

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 20. august 2019 stillet følgende spørgsmål nr. 49 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 49:

”Vil ministeren sikre, at sjældne diagnoser får en anden tilgang i medicinrådet end tidligere, da der er forbundet visse udfordringer for de konkrete modeller for hhv. omkostningsanalyse og vurdering af medicinens kliniske værdi?”

Svar:

Danske Regioner har over for ministeriet bekræftet, at lægemidler til sjældne sygdomme har samme mulighed som øvrige lægemidler for at opnå status af standardbehandling. Danske Regioner har oplyst, at rådet med virkning fra 1. januar 2019 har ændret sin metode for vurdering af nye lægemidler og indikationer, og at metodeændringen betyder, at der tages mere hensyn til lægemidler til små og sjældne sygdomme end tidligere. Danske Regioner har oplyst, at det således i dag som hovedregel er den faglige og kliniske vurdering af lægemidlet til sjældne sygdomme frem for den statistiske metode, der er afgørende for den samlede vurdering af lægemidlet.

Medicinrådet har endvidere tidligere oplyst om lægemidler til sjældne sygdomme, at der bliver taget højde for det faktum, at det patientgrundlag, man opstiller dokumentation for, kan være mindre, ligesom Medicinrådet tager i betragtning, at enhedsprisen kan være højere.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Ida Krems