



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: 30-09-2020
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPIKR
Sagsnr.: 2008630
Dok. nr.: 1254269

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 17. juni 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 1342 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 1342:

”Ministeren bedes oplyse, i hvor stort omfang medicinalfirmaer stiller lægemidler, der afventer endelig godkendelse, gratis til rådighed i det danske sundhedsvæsen.”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet bidrag fra Danske Regioner, der oplyser følgende:

”Danske Regioner har til brug for besvarelsen af spørgsmålet modtaget bidrag fra Region Hovedstaden.

Region Hovedstaden har oplyst, at medicinalfirmaer jævnligt tilbyder at levere eksperimentel medicin gratis eller til forsendelsespris (det er ulovligt at levere lægemidler helt gratis uden for kliniske forsøg) i de følgende situationer:

- Til patienter, som har været inkluderet i et klinisk studie efter studiets afslutning og frem til lægemidlet bliver markedsført.
- Til patienter, som kan behandles indenfor den indikation, som medicinalfirmaet ønsker lægemidlet markedsført til. Det er medicinalfirmaet alene, som opstiller kriterier og krav til hvilke patienter, som kan modtage lægemidlet gratis i dialog med klinikken, og det gøres mange gange i regi af enten et expanded access programme (som oftest kroniske sygdomme) eller et compassionate use program (onkologiske og hæmatologiske sygdomme). Patientforeninger er ofte ganske velinformerede, om mulighederne for, at patienter kan indgå i expanded access programs.

Det er velkendt, at det kan være en stor udfordring at stoppe en igangværende behandling, selv om den kliniske effekt evt. kun er minimal. Derfor vurderes ibrugtagning af alle nye behandlinger udenfor kliniske studier (også eksperimentelle) i Region Hovedstaden i forhold til forventet klinisk effekt hos den pågældende patient, bivirkninger og patientsikkerhed.

I Region Hovedstaden er der i perioden februar 2016 til august 2020 vurderet over 50 sager, hvor lægemidlet stilles gratis til rådighed for klinikken frem til lægemidlet markedsføres.”

Jeg kan henholde mig til Danske Regioners oplysninger.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Ida Krems