



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.: 1254274

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 17. juni 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 1344 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 1344:

”Ministeren bedres redegøre for, hvilken hjemmel der er for arbejdet og anbefalinger, der udstikkes i de regionale lægemiddelkomiteer og rekommandationslisterne, samt hvilke inddragelses- og høringsmuligheder lægemiddelproducenter har i processen med rekommandationslisternes tilblivelse.”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet bidrag fra Danske Regioner, som jeg kan henholde mig til:

”Danske Regioner kan oplyse, at regionerne som offentlig myndighed har en generel pligt til at handle økonomisk ansvarligt, herunder sikre en effektiv anvendelse af ressourcerne. Regionen skal som offentlig myndighed ved sine disponeringer udvise de nødvendige og økonomiske hensyn og udvise økonomisk ansvarlighed. Dette gælder ligeledes inden for lægemiddelforbrug. Det er derfor regionens ansvar at arbejde for en rationel lægemiddelanvendelse. Sundhedsloven har desuden til hensigt at understøtte, at patienterne oplever en ensartet behandling, også ved sektorovergange. Alle dele er de regionale lægemiddelkomiteer, som har eksisteret igennem mange år, med til at understøtte.

Lægemiddelkomitéernes overordnede formål er bl.a.

- At bidrage til at lægemidler anvendes ensartet og på et farmakologiskrationelt grundlag.
- At bidrage til at forbedre kontinuitet og sikkerhed i alle led af medicineringsprocessen og på tværs af sektorer.
- At overvåge udviklingen i regionernes lægemiddelforbrug og udgifterne her-til.

Lægemiddelkomitéerne understøtter desuden implementering og efterlevelse af Medicinrådets og Sundheds- og Ældreministeriets anbefalinger og vejledninger. I forbindelse med Rigsrevisionens beretning om lægemiddelanbefalinger fra 2019 blev det klart, at Sundheds- og Ældreministeriet forventer, at regionerne etablerer systemer og iværksætter indsatser, som understøtter efterlevelse af Sundhedsstyrelsens anbefalinger.

Der kan være regionale forskelle i forhold til, hvordan regionernes lægemiddelkomitéer, som udarbejder rekommandationslisterne, er organiseret. Rekommandationslisten er vejledende, dog er alle læger, der ordinerer lægemidler, omfattet af autorisa-

tionslovens § 17 vedrørende omhu og samvittighedsfuldhed, som fastslår, at "en autoriseret sundhedsperson er under udøvelsen af sin virksomhed forpligtet til at udvise omhu og samvittighedsfuldhed, herunder ved benyttelse af medhjælp, økonomisk ordination af lægemidler m.v."

Både rekommandationslisten for hospitalerne og basislisten for praksissektoren udarbejdes efter kriterier om dokumentation for effekt og bivirkninger samt hensynet til bekvem dosering, patientsikkerhed og pris. Rekommandationslisterne kan også have til formål at reducere afdelingernes antal af lægemidler og forskellige styrker inden for samme lægemiddelgrupper med henblik på at undgå fejl, som kan udgøre en risiko for patienten. Anbefalinger på basislisten og rekommandationsbogen koordineres også med henblik på, at undgå unødvendige skift af lægemidler i forbindelse med sektorovergange.

Rekommandationslisten- og basislisten er et værktøj til hjælp for lægen ved valg af lægemiddel ved hyppigt forekommende sygdomme og symptomer.

Både rekommandationslisten og basislisten er faglige anbefalinger til regional brug, og de sendes derfor ikke til høring hos lægemiddelproducenterne. Lægemiddelproducenterne har dog mulighed for at kontakte lægemiddelkomitéerne med spørgsmål til de konkrete beslutninger, som er truffet. Lægemiddelvirksomhederne kan ligeledes fremsende information, og hvis det findes relevant, kan det inddrages i vurderingen. Herudover har en lægemiddelproducent, som mener at have part i en given sag altid mulighed for at ansøge om aktindsigt."

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Ida Krems