



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M sum@sum.dk  
W sum.dk

## Sundhedsministeren

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 22-05-2021  
Enhed: SPOLD  
Sagsbeh.: DEPASFA  
Sagsnr.: 2109216  
Dok. nr.: 1752686

### **Orientering vedr. resultatet af arbejdet vedr. styrket samarbejde om behandling af kræft hos børn og unge**

Kære medlemmer af Folketingets Sundhedsudvalg

Først og fremmest tak for debatten under 1. behandlingen af B 282 den 19. maj 2021 vedr. organiseringen af børneonkologien. Jeg ser frem til at drøftet sagen igen ved samråd AØ, som er berammet til den 25. maj 2021.

Sundhedsstyrelsen har i dag offentliggjort resultatet af det faglige arbejde om et styrket fagligt samarbejde inden for børneonkologien i Danmark. Sammen med en faglig arbejdsgruppe har styrelsen beskrevet og analyseret kræftbehandlingen hos børn og unge. På baggrund af det er organiseringen og udfordringer på området blevet beskrevet, og der er desuden skrevet en vision over, hvad der skal være den fælles retning for de fire børneonkologiske centres fremtidige samarbejde, samt for hvordan behandlingen af børn og unge med kræft skal forbedres gennem en målrettet indsats.

Behandlingen af kræft hos børn og unge i Danmark er allerede på et højt internationalt niveau i dag. Blandt patienter med leukæmi, som er den største sygdomsgruppe inden for børnekræftområdet, er overlevelsen steget markant i de sidste 25 år. Men på børnekræftområdet findes der også mindre grupper af kræftsygdomme, hvor resultaterne ikke er forbedret på samme måde. Det skyldes blandt andet, at der er få patienter i hver gruppe, og at de har komplicerede behandlingsforløb. Derfor er forskning og internationalt samarbejde vejen frem til at få den nyeste viden på området og dermed også adgang til de nyeste individuelle behandlinger til danske børnekræftpatienter.

Der er omkring 40-50 børn og unge hvert år, der får tilbagefald af deres kræftsygdom, eller som ikke reagerer på den primære behandling. Dette er en gruppe med særlige udfordringer, og prognosen for dem, er markant dårligere. For de fleste undergrupper er der i gennemsnit mindre end én patient om året, og behandlingstilbuddet er dermed også meget forskelligartet. For at styrke tilbuddet for disse børn og unge, er det besluttet, at de skal gennemgås og drøftes på nationale møder (såkaldte national multidisciplinære teamkonferencer) med deltagelse fra alle fire børneonkologiske centre.

På baggrund af drøftelserne i arbejdsgruppen og indstilling fra Sundhedsstyrelsen støttede det Rådgivende Udvalg for Specialeplanlægning den 12. maj, at der etableres Nationalt Forum for Børnekræft (NFB). NFB skal styrke det fælles samarbejde mellem de fire centre på tværs af landet samt udbrede visionerne for den fremtidige behandling af børnekræft. Det nye forum skal bestå af

repræsentanter fra de fire børnekræftcentre og de faglige organisationer vedr.  
børnekræft.

. / . I vedlagte bilag beskrives visionerne for udviklingen af behandlingen af børnekræft de  
næste 10-15 år.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke